

603009 г. Нижний Новгород
пр. Гагарина, д. 37 корп. 23
Для корреспонденции:
603107 г. Н. Новгород, а/я 22
Приемная: тел/факс (831) 277-81-77



www.pharm.nnov.ru
e-mail:pharm@pharm.nnov.ru

Филиал ООО «Фармкомплект» –
«Фармкомплект – Екатеринбург»
620137, г. Екатеринбург
ул. Данилы Зверева, д. 31, литер «Р»
Тел.: 8 (343) 311-02-00
Тел./факс 8(343) 311-02-00 (108)

ФАРМКОМПЛЕКТ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

Субъектам обращения
лекарственных средств

Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что ПАО «Фармстандарт» приостанавливает реализацию лекарственного средства **Блоктран, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 50 мг. № 30 серий 160516, 190716 производства ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Россия**, в связи с выходом письма Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 10.01.2017г. №02И-42/17г. фармацевтическую субстанцию «Лазортан калия» серии 10100-151203, использованную в производстве вышеуказанного препарата.

Просьба провести проверку наличия указанной серии с дальнейшим перемещением в **карантинную зону**, до окончательного решения Федеральной службы

Основание: Письмо ПАО «Фармстандарт» исх. №203 от 23.01.2017г.

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



ПАО «Фармстандарт»
141700, Московская область,
г. Долгопрудный,
Лихачевский проезд, д. 5 «Б»
тел./факс: (495) 970-00-30 / 970-00-32
e-mail: info@pharmstd.ru
ИНН 0274110679
ОГРН 1060274031047

Компаниям, в адрес которых осуществлялась
отгрузка лекарственного препарата:

«Блоктран таблетки, покрытые пленочной
оболочкой 50 мг» №60 серии 130416, 140416,
170516, 180516, 210816, 220816, 251016, 261016;

«Блоктран таблетки, покрытые пленочной
оболочкой 50 мг» №30 серии 150516, 160516,
190716, 200716, 231016, 241016;

«Блоктран ГТ таблетки, покрытые пленочной
оболочкой 12,5 мг + 50 мг» серия 20916.

№203
23.01.2017

Добрый день!

Компания ПАО «Фармстандарт» выражает Вам своё искреннее уважение
и надеется на взаимовыгодное и плодотворное сотрудничество.

На основании письма Федеральной службы по надзору в сфере
здравоохранения от 10.01.2017г. № 02И-42/17 сообщаем, что фармацевтическая
субстанция «Лозартан калия» серии 10100-151203 производителя «Чжэцзян
Тань Фармасьютикал Ко., Лтд», Китай использована в производстве
следующих лекарственных препаратов:

«Блоктран таблетки, покрытые пленочной оболочкой 50 мг» №60 серии
130416, 140416, 170516, 180516, 210816, 220816, 251016, 261016;

«Блоктран таблетки, покрытые пленочной оболочкой 50 мг» №30 серии
150516, 160516, 190716, 200716, 231016, 241016;

«Блоктран ГТ таблетки, покрытые пленочной оболочкой 12,5 мг + 50 мг»
серия 20916.

Просим приостановить реализацию вышеуказанных серий лекарственных
препаратов и перевести в зону «карантин» до получения решения Федеральной
службы по надзору в сфере здравоохранения о дальнейшей реализации.

С уважением,
Директор Департамента Оптовых продаж

Д.А.Громов

Исполнитель: менеджер по претензионной работе
Баранова Е.А.
тел. (495) 970-00-30, доб.2470



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Сивинская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

10.01.2017 № 024-42/17
На № _____ от _____

Об изъятии лекарственных средств



Субъекты обращения
лекарственных средств

Территориальные органы
Федеральной службы по надзору в
сфере здравоохранения

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о необходимости изъятия и уничтожения фармацевтической субстанции «Лозартан калия, субстанция-порошок» серий 10100-151202, 10100-151203, реализованной как продукция производства «Чжэцзян Танья Фармасьютикал Ко.Лтд», Китай, 1 лекарственных препаратов, произведенных из данных серий фармацевтической субстанции.

Производство серий 10100-151202, 10100-151203 фармацевтической субстанции «Лозартан калия, субстанция-порошок» не подтверждено компанией «Чжэцзян Танья Фармасьютикал Ко.Лтд», Китай.

Росздравнадзор сообщает субъектам обращения лекарственных средств о необходимости исполнения требований ст. 57 и 59 Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», постановлении Правительства Российской Федерации от 03.09.2010 №674, о чем следует информировать территориальные органы Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением, изъятием и уничтожением в установленном порядке перечисленных серий фармацевтической субстанции, а также лекарственных препаратов произведенных из них. О проведенной работе информировать Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения.

Врио руководителя

Д.В. Пархоменко