



Общество с ограниченной ответственностью
«ФАРМКОМПЛЕКТ»
(ООО «Фармкомплект»)

140150, Московская область, Раменский район,
рабочий поселок Быково, ул. Аэропортовская,

д.14, корпус Е

Тел.: +7 (929) 959-73-14

<http://www.pharm.nnov.ru>

Субъектам обращения лекарственных
средств

20.12.2017 № 257

на №

от

Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что по письму Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № 01И-3141/17 от 18.12.2017 разрешается гражданский оборот лекарственного средства «Днара, таблетки жевательные 2мг, 6шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные», производства «АО «ФП «Оболенское», серий 150316, 500815, 300515 на основании деклараций о соответствии:

№ РОСС RU.МП25.Д98901 от 03.11.2017 (серия 150316)

№ РОСС RU.МП25.Д98897 от 03.11.2017 (серия 500815)

№ РОСС RU.МП25.Д98893 от 03.11.2017 (серия 300515)

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

С. В. Потапов, и.о. директора
Федеральной службы по надзору
в сфере здравоохранения

12.12.2017 № С-14/2544/17

На № _____ от _____

О гражданском обороте
лекарственного средства
«Диара[®]»



2105016

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, учитывая предоставленные АО «ФП «Оболенское» сведения о результатах прохождения процедуры подтверждения соответствия лекарственного препарата «Диара[®], таблетки жевательные 2 мг 6 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные» серий 330816, 370816, 340816, 270316, 420815, 260316, 130316, 370815, 150316, 300515, 500815, 110316, 180316, 310515, 520815, не возражает против выпуска в гражданский оборот данных серий лекарственного средства на основании деклараций о соответствии:

- РОСС RU.МП25.Д98905 от 03.11.2017 (серия 330816);
- РОСС RU.МП25.Д98907 от 03.11.2017 (серия 370816);
- РОСС RU.МП25.Д98906 от 03.11.2017 (серия 340816);
- РОСС RU.МП25.Д98904 от 03.11.2017 (серия 270316);
- РОСС RU.МП25.Д98896 от 03.11.2017 (серия 420815);
- РОСС RU.МП25.Д98903 от 03.11.2017 (серия 260316);
- РОСС RU.МП25.Д98900 от 03.11.2017 (серия 130316);
- РОСС RU.МП25.Д98895 от 03.11.2017 (серия 370815);
- РОСС RU.МП25.Д98901 от 03.11.2017 (серия 150316);
- РОСС RU.МП25.Д98893 от 03.11.2017 (серия 300515);
- РОСС RU.МП25.Д98897 от 03.11.2017 (серия 500815);
- РОСС RU.МП25.Д98899 от 03.11.2017 (серия 110316);
- РОСС RU.МП25.Д98902 от 03.11.2017 (серия 180316);
- РОСС RU.МП25.Д98894 от 03.11.2017 (серия 310515);
- РОСС RU.МП25.Д98898 от 03.11.2017 (серия 520815).

Письмом Росздравнадзора от 13.12.2017 №0114-3089/17 субъекты обращения лекарственных средств информированы о прекращении действия нижеперечисленных деклараций о соответствии на указанные серии лекарственного средства:

- РОСС RU.МП25.Д60374 от 22.08.2016 (серия 330816);
- РОСС RU.МП25.Д60697 от 24.08.2016 (серия 370816);
- РОСС RU.МП25.Д60375 от 22.08.2016 (серия 340816);
- РОСС RU.МП25.Д48063 от 12.04.2016 (серия 270316);
- РОСС RU.МП25.Д28458 от 09.09.2015 (серия 420815);
- РОСС RU.МП25.Д48062 от 12.04.2016 (серия 260316);
- РОСС RU.МП25.Д47389 от 05.04.2016 (серия 130316);
- РОСС RU.МП25.Д28431 от 09.09.2015 (серия 370815);
- РОСС RU.МП25.Д47810 от 08.04.2016 (серия 150316);
- РОСС RU.МП25.Д21780 от 04.06.2015 (серия 300515);
- РОСС RU.МП25.Д28692 от 14.09.2015 (серия 500815);
- РОСС RU.МП25.Д47181 от 04.04.2016 (серия 110316);
- РОСС RU.МП25.Д47905 от 11.04.2016 (серия 180316);
- РОСС RU.МП25.Д21894 от 08.06.2015 (серия 310515);
- РОСС RU.МП25.Д28834 от 15.09.2015 (серия 520815).



М.А.Мурашко