



## Министерство здравоохранения Российской Федерации

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

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74 www.roszdravnadzor.ru

11.12.2000	Nº	Odu-	2322/20
Ha №	от		

О прекращении обращения лекарственного средства «БИСОПРОЛОЛ-ПРАНА» серий 180320, 360620, 620819 производства ООО «ПРАНАФАРМ» (Россия)

Субъекты обращения лекарственных средств

Территориальные органы Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением субъектов Российской Федерации

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения принято решение о прекращении обращения лекарственного средства «БИСОПРОЛОЛ-ПРАНА, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 180320, 360620, 620819 производства ООО «ПРАНАФАРМ» (Россия) в связи с информацией о выявлении в рамках выборочного контроля качества лекарственных средств экспертной организацией ФГБУ «Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу медицинского применения» средств Росздравнадзора (Санкт-Петербургский филиал) несоответствия качества партий вышеуказанного лекарственного средства требованиям нормативной документации по показателю «Родственные примеси»; владельцы партий лекарственного средства: СЕВЕРО-ЗАПАД», г. Санкт-Петербург, пос. Выборгское шоссе, д. 224, литер А (серия 180320); ООО «Первые аптеки», Ярославская область, г. Рыбинск, ул. Гагарина, д. 16, пом. 1 (серия 360620); ГОБУЗ «Кандалакшская центральная районная больница», Мурманская область, г. Кандалакша, ул. Батюты, д. 31 (серия 620819).

Территориальным органам Росздравнадзора по г. Санкт-Петербургу и Ленинградской области, по Ярославской области, по Мурманской области обеспечить контроль за изъятием из гражданского оборота и уничтожением в установленном порядке указанных партий недоброкачественного лекарственного средства.

Субъектам обращения лекарственных средств, включая медицинские организации, надлежит принять меры, направленные на соблюдение требований п. 30 Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения, утвержденных приказом Минздрава России от 31.08.2016 № 646н. О результатах проведенной работы следует информировать территориальные органы Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанных серий лекарственного средства. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Учитывая требования ст. 45 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и Правил надлежащей производственной практики, утвержденных приказом Минпромторга России от 14.06.2013 № 916, служба по надзору в сфере здравоохранения предписывает Федеральная ООО «ПРАНАФАРМ» предоставить в Росздравнадзор отчет о проведенном расследовании по факту выявления недоброкачественного лекарственного средства «БИСОПРОЛОЛ-ПРАНА, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 180320, 360620, 620819 «ПРАНАФАРМ» производства 000(Россия), включая информацию о предпринимаемых корректирующих и (или) предупреждающих действиях. Запрашиваемые сведения необходимо предоставить в срок до 24.12.2020 на электронную почту control ls@roszdravnadzor.ru с последующей досылкой на бумажном носителе.

Врио руководителя

14

Д.В. Пархоменко