



Министерство здравоохранения и
социального развития Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 46 28; 698 46 11

28.06.2012 № 04И-559/12

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
лекарственного препарата

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам
Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании полученной информации от ООО «Окружной центр контроля качества» сообщает о принятом ООО «БРИСТОЛ-МАЙЕРС-СКВИББ» решении отозвать декларации о соответствии:

-РОСС ИТ.ФМ08.Д46119 от 22.07.2009 на лекарственный препарат «Кеналог, суспензия для инъекций 40 мг/мл 1 мл, ампулы (5), упаковки контурные пластиковые (поддоны) (1), коробки картонные» серии 9F55191 производства «Бристол-Майер Сквибб С.р.Л.», Италия;

-РОСС ИТ.ФМ08.Д46120 от 22.07.2009 на лекарственный препарат «Кеналог, суспензия для инъекций 40 мг/мл 1 мл, ампулы (5), упаковки контурные пластиковые (поддоны) (1), коробки картонные» серии 9F55192 производства «Бристол-Майер Сквибб С.р.Л.», Италия.

О выявлении указанных серий данного лекарственного препарата субъекты обращения лекарственных средств информированы письмом Росздравнадзора от 05.07.2011 №04И-504/11.

Росздравнадзор предлагает ООО «БРИСТОЛ-МАЙЕРС-СКВИББ» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственного препарата, сопровождающихся указанными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данных серий лекарственного средства, поступивших в обращение по указанным декларациям о соответствии, и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии их из обращения

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения данных серий лекарственного препарата, сопровождающихся указанными декларациями о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя



Е.А.Тельнова