



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2056494

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

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

25.11.2015 № 01и-2016/15

На № _____ от _____

О поступлении информации
о выявлении недоброкачественного
лекарственного препарата

Субъекты обращения
лекарственных средств

ТERRITORIALНЫЕ 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 поступлении информации о выявлении БУ Омской области «ТERRITORIALНЫЙ Центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Омской области» лекарственного препарата, качество которого не отвечает установленным требованиям:

- Гексализ, таблетки для рассасывания 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные, производства «Лаборатории Бушара-Рекордати», Франция, владелец ООО «Сибирская региональная фармацевтическая компания-Омск», г. Омск, Омская область, показатель «Описание» (часть таблеток со сколами) – серии 14503.

ТERRITORIALНОМУ ОРГАНУ РОСЗДРАВНАДЗОРА ПО ОМСКОЙ ОБЛАСТИ ОБЕСПЕЧИТЬ КОНТРОЛЬ ЗА ИЗЪЯТИЕМ ИЗ ОБРАЩЕНИЯ И УНИЧТОЖЕНИЕМ В УСТАНОВЛЕННОМ ПОРЯДКЕ УКАЗАННОЙ ПАРТИИ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННОГО ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия иных партий указанной серии лекарственного препарата, а также мероприятия, предусмотренные статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании». О результатах информировать территориальный орган Росздравнадзора.

ТERRITORIALНЫМ ОРГАНАМ РОСЗДРАВНАДЗОРА ОБЕСПЕЧИТЬ КОНТРОЛЬ ЗА ИСПОЛНЕНИЕМ СУБЪЕКТАМИ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ФЕДЕРАЛЬНОГО ЗАКОНА ОТ 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 57) В ЧАСТИ СОБЛЮДЕНИЯ ЗАПРЕТА НА РЕАЛИЗАЦИЮ НЕДОБРОКАЧЕСТВЕННЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения указывает изготовителю (продавцам, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанной серии лекарственного препарата на необходимость проведения мероприятий, предусмотренных статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании».

Росздравнадзор предписывает изготовителю (продавцам, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней с момента получения данного письма представить сведения о проведенной работе, включая материалы проверки достоверности информации и программу мероприятий по предотвращению причинения вреда, на адрес: control_ls@roszdravnadzor.ru с последующей досылкой на бумажном носителе.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения обращает внимание, что непредставление или несвоевременное представление, либо представление заведомо недостоверных сведений в Росздравнадзор, а также невыполнение в установленный срок предписания, решения Росздравнадзора влечет ответственность, предусмотренную соответственно ст.19.7.8. и ч.21 ст.19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

Руководитель



М.А.Мурашко