

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. 3, 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 отзывается из обращения лекарственных средства:

1. Кардиомагнил, таблетки покрытые пленочной оболочкой 150 мг+30,39мг 30 шт. флаконы темного стекла, производства «Никомед ГмбХ», Германия, серий: -10932609, 10902537, 11004064, 10922771, 10932610, 10902534.
2. Кардиомагнил, таблетки покрытые пленочной оболочкой 150 мг+30,39мг 100 шт. флаконы темного стекла, производства «Никомед ГмбХ», Германия, серий: -11003539, 11022975, 11023987.
3. Кардиомагнил, таблетки покрытые пленочной оболочкой 75 мг+15,2мг 30 шт. флаконы темного стекла, производства «Никомед ГмбХ», Германия, серий: -10953462, 10952225.

Просим провести проверку наличия указанной выше серии и произвести возврат в наш адрес до 01.03.2016г. реализация, которых ранее была приостановлена.

Основание: Письмо ФС № 01И-60/16 от 20.01.2016г.

**Обращаем Ваше внимание:** перед тем, как вернуть остатки забракованного лекарственного средства обязательно предоставить претензию в претензионный отдел поставщика с указанием номера накладной по которой получили товар и получить ответ (разрешение) о возврате товара.

Контакты:  
8(343)311-02-00

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянский пл. 4, стр. 1, Москва, 109074

Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

20.01.2016 № 014-60/16

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



2063054

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

Об отзыве из обращения  
лекарственных препаратов

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения информирует о принятом ООО «Такеда Фармасьютикалс» решении отозвать из обращения нижеперечисленные серии лекарственных препаратов:

- «Кардиомагнил таблетки, покрытые пленочной оболочкой 150 мг+30,39 мг 30 шт., флаконы темного стекла» серий 10932609, 10902537, 11004064, 10922771, 10932610, 10902534 производства «Никомед ГмбХ» (Германия);
- «Кардиомагнил таблетки, покрытые пленочной оболочкой 150 мг+30,39 мг 100 шт., флаконы темного стекла» серий 11019461, 11023991, 11003539, 11009312, 11030064, 11019454, 11023989, 11019465, 11006298, 11009310, 11023975, 11023992, 11023990, 11005234, 11019195, 11005232, 11023987, 10918861, 11030063, 11024678, 10991739, 11009309 производства «Никомед ГмбХ» (Германия);
- «Кардиомагнил таблетки, покрытые пленочной оболочкой 75 мг+15,2 мг 30 шт., флаконы темного стекла» серий 10953462, 10952225 производства «Никомед ГмбХ» (Германия);
- «Кардиомагнил таблетки, покрытые пленочной оболочкой 75 мг+15,2 мг 100 шт., флаконы темного стекла» серий 10911519, 11026798 производства «Никомед ГмбХ» (Германия).

О приостановлении реализации указанных серий лекарственных препаратов субъекты обращения лекарственных средств информированы письмами Росздравнадзора: от 22.07.2015 №01И-1189/15, от 29.07.2015 №01И-1217/15, от 10.08.2015 №01И-1282/15, от 27.08.2015 №01И-1389/15, от 06.10.2015 №01И-1633/15, от 18.11.2015 №01И-1971/15, от 18.12.2015 №02И-2212/15, от 18.08.2015 №02И-1343/15, от 21.08.2015 №02И-1363/15, от 18.11.2015 №01И-1974/15, от 25.11.2015 №01И-2018/15, от 25.12.2015 №01И-2292/15.

Росздравнадзор предлагает ООО «Такеда Фармасьютикалс» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств предоставить в территориальный орган Росздравнадзора сведения, подтверждающие изъятие указанных серий лекарственных препаратов из обращения и возврат их поставщикам (декларанту).

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за изъятием из обращения вышеуказанных серий лекарственных препаратов. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.



М.А. Мурашко