



Министерство здравоохранения Российской Федерации

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

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

30.08.2012 № 044-790/12

На № _____ от _____

О проведении процедуры отзыва
партий 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 сообщает, что в связи с выявлением несоответствия лекарственного препарата «Буторфанол, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 2 мг/мл (ампулы) 1 мл №10» серий 241209, 251209, 261209, 271209, 281209, 291209, 301209, 010110, 020110, 030110, 040110, 050410, 060510 производства РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь, требованиям нормативной документации по показателю «Маркировка», ОАО «Мосхимфармпрепараты» им. Н.А.Семашко» проводится процедура отзыва из обращения реализованных организацией партий указанного лекарственного средства.

Росздравнадзор предлагает ОАО «Мосхимфармпрепараты» им. Н.А.Семашко» предоставить сведения о результатах процедуры отзыва партий лекарственного препарата.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных партий лекарственного препарата и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии их из обращения и возврате поставщику (ОАО «Мосхимфармпрепараты» им. Н.А.Семашко»).

Управлениям Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения вышеуказанных партий лекарственного препарата. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя

Е.А.Тельнова