



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; 698 46 11

06 ИЮЛ 2012

№ 04-11235/12

15/05-12

25.05.2012

На № 19/06-12

от

09.06.2012

✓ Субъектам обращения  
лекарственных средств

ЗАО «Институт молекулярной  
диагностики «Диафарм»

ул. Митрофанова, д.20, г. Люберцы,  
Московская область, 140009

Решение о дальнейшей реализации  
лекарственного препарата  
по результатам контроля качества

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании результатов контроля качества, проведенного ООО «Контрольно-аналитическая лаборатория «Фарманализ» (протоколы испытаний от 14.05.2012 № 378, от 04.06.2012 № 495) и КГКУЗ «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств министерства здравоохранения Хабаровского края (протокол испытаний от 25.04.2012 № 47), сообщает, что архивные образцы лекарственного препарата «Левомецетин-ДИА, капли глазные 0,25% 5 мл» серии 01012011 производства ЗАО «Институт молекулярной диагностики «Диафарм», образцы указанного препарата, забракованные ранее ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» (Гудермесский филиал), а также образцы, отобранные со склада ООО «Компания «Хабаровская Фармация», соответствуют требованиям нормативной документации Р N001408/01-030309 (ФСП 42-2250-07) по показателю «рН».

Росздравнадзор не возражает против дальнейшей реализации указанной серии данного лекарственного средства, соответствующей требованиям нормативной документации РN001408/01-030309 (ФСП 42-2250-07).

Врио руководителя

Е.А.Тельнова