



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

26.12.2012 № 04-21716/12  
2606 07.12.2012

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Решение о дальнейшей реализации  
лекарственного препарата  
по результатам контроля качества

Субъектам обращения  
лекарственных средств

ОАО «Фармстандарт-Томскхимфарм»

пр. Ленина, д. 211,  
г. Томск, 634009

Управление Росздравнадзора  
по Ханты-Мансийскому  
автономному округу – Югра и  
Ямало-Ненецкому  
автономному округу

ул. Карла-Маркса, д.18,  
г. Ханты-Мансийск, ХМАО-Югра, 628011

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании результатов контроля качества архивных образцов лекарственного препарата «Глюкоза, таблетки 500 мг (упаковки безъячейковые контурные) № 10» серии 500811 производства ОАО «Фармстандарт-Томскхимфарм», и образцов данного препарата, отобранных с аптечного склада ОАО «Фармимэкс», г. Москва, проведенного ФГБУ «Центр контроля качества лекарственных средств и медицинских измерений» Управления делами Президента Российской Федерации (протоколы испытаний от 28.11.2012 №№ АВ-62, АВ-63), сообщает, что данные образцы соответствуют требованиям нормативной документации ФСП 42-0553-5155-04, изм. № 1,2,3,4 и подлежат дальнейшей реализации.

Одновременно сообщаем, что в связи с отсутствием результатов независимой экспертизы качества образцов лекарственного препарата «Глюкоза, таблетки 500 мг (упаковки безъячейковые контурные) № 10» серии 500811 производства ОАО «Фармстандарт-Томскхимфарм», забракованных ранее ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» (филиал г. Екатеринбурга), выпуск в обращение данной партии не представляется возможным.

Управлению Росздравнадзора по Ханты-Мансийскому автономному округу-Югре и Ямало-Ненецкому автономному округу обеспечить контроль за изъятием и уничтожением партии указанного недоброкачественного лекарственного средства. О результатах информировать Росздравнадзор.

Одновременно сообщаем, что вопрос о дальнейшей реализации других партий указанной серии препарата может быть рассмотрен после предоставления сведений, подтверждающих качество лекарственного средства.

Врио руководителя

Е.А.Тельнова