



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

14.03.2013 № 16-3723/13  
242 28.01.2013

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 Кабардино-Балкарской Республике

ул. Пушкина, д. 101,  
г. Нальчик, Кабардино-Балкарская  
Республика, 360000

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 260211 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 16.07.2012 № АВ-40, от 19.12.2012 № АВ-66), 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 партия препарата «Глюкоза, таблетки 500 мг № 10» серии 260211 производства ОАО «Фармстандарт-Томскхимфарм», забракованная ранее Гудермесским филиалом ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора, не соответствует требованиям ФСП 42-0553-5155-04, изм. № 1,2,3,4 по показателю «Описание» (протокол испытаний ФГБУ «Центр контроля качества лекарственных средств и медицинских измерений» Управления делами Президента Российской Федерации от 16.07.2012 № АВ-41), подлежит изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке.

Управлению Росздравнадзора по Кабардино-Балкарской Республике 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 территориальным органом Росздравнадзора после предоставления субъектами обращения лекарственных средств сведений, подтверждающих качество лекарственного средства

Врио руководителя

М.А.Мурашко