



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



2008960

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

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

27.11.2014 № 0101-1879/14

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

**О поступлении информации  
о выявлении недоброкачественного  
лекарственного средства**

**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**

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о поступлении информации о выявлении лекарственного препарата, качество которого не отвечает установленным требованиям, в ходе проведения государственного контроля качества лекарственных средств:

Забракованые ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Тамбовский филиал):

- КардиАСК®, таблетки покрытые пленочной кишечнорастворимой оболочкой 50 мг 30 шт, упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные, производства ЗАО «Канонфарма продакшн», Россия (владелец ИП Толоконникова М.В., ул. Ленина, д. 43, р.п. Инжавино, Инжавинский район, Тамбовская область), показатель «Растворение. Буферная стадия» - серии 050414.

Территориальному органу Росздравнадзора по Тамбовской области обеспечить контроль за изъятием из обращения и уничтожением в установленном порядке указанной партии недоброкачественного лекарственного средства.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о приостановлении реализации иных партий вышеуказанной серии лекарственного средства.

Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия указанной серии лекарственного средства, о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанной серии лекарственного средства.

О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения указывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанной серии лекарственного средства на необходимость проведения мероприятий, предусмотренных статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании».

Росздравнадзор предписывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней от даты публикации информационного письма на официальном сайте Росздравнадзора представить сведения о проведенной работе, включая программу мероприятий по предотвращению причинения вреда, на адрес: control\_ls@roszdravnadzor.ru с последующей досыпкой на бумажном носителе.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения обращает внимание, что непредставление или несвоевременное представление, либо представление заведомо недостоверных сведений в Росздравнадзор, а также невыполнение в установленный срок предписания, решения Росздравнадзора влечет ответственность, предусмотренную соответственно ст.19.7.8. и ч.21 ст.19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

Врио руководителя



М.А.Мурашко