



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

РУКОВОДИТЕЛЬ

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

12.10.2018 № ОИЧ - 2402/18

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
лекарственных препаратов



2254739

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 информирует о принятом ЗАО «Канонфарма продакшн» решении отозвать из обращения нижеперечисленные серии лекарственных препаратов производства ЗАО «Канонфарма продакшн», Россия, в связи с отменой их государственной регистрации и исключения из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения:

- «Нейродолон, капсулы 100 мг 15 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серий 010117, 020317, 030317, 040317, 050317, 080817, 090817, 141117, 151117, 010418, 020418, 030418, 060718, 070718, 080718, 090718;

- «Нейродолон, капсулы 100 мг 15 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные» серий 120817, 140718, 150718;

- «Нейродолон, капсулы 100 мг 15 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 101116, 111116, 060317, 070317, 100817, 110817, 131117, 040418, 050418, 100718, 110718, 120718, 130718.

Росздравнадзор предлагает ЗАО «Канонфарма продакшн» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств предоставить в территориальный орган Росздравнадзора сведения, подтверждающие возврат указанных серий лекарственных препаратов поставщикам (производителю).

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за изъятием из обращения вышеуказанных серий лекарственных препаратов. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

М.А. Мурашко