



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации  
**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

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

08.08.2017 № ОДЦ-1915/17  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О поступлении информации  
о выявлении недоброкачественных  
лекарственных препаратов

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 ОГУ «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» (Липецкая область) лекарственных препаратов, качество которых не соответствует установленным требованиям:

- «Оксис Турбухалер, порошок для ингаляций дозированный 4,5 мкг/доза 60 доз (турбухалеры) (1), пачки картонные», производства «АстраЗенека АБ», Швеция, владелец ОГУП «Липецкфармация», г. Липецк, Липецкая область/поставщик ООО «Фармтехнологии», г. Ростов-на-Дону, Ростовская область, показатель «Маркировка» (на отдельных картонных пачках часть информации о переменных данных (дате производства, сроке годности, номере серии) размыта и не читается) - серии LAGB;
- «Оксис Турбухалер, порошок для ингаляций дозированный 9 мкг/доза 60 доз (турбухалеры) (1), пачки картонные», производства «АстраЗенека АБ», Швеция, владелец ОГУП «Липецкфармация», г. Липецк, Липецкая область/поставщик ООО «Фармтехнологии», г. Ростов-на-Дону, Ростовская область, показатель «Маркировка» (на отдельных картонных пачках часть информации о переменных данных (дате производства, сроке годности, номере серии) размыта и не читается) - серии NALS.

Территориальным органам Росздравнадзора по Липецкой и Ростовской областям обеспечить контроль за изъятием из обращения и уничтожением в установленном порядке указанных партий недоброкачественных лекарственных препаратов. О результатах информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия иных партий указанных серий лекарственных препаратов, а также мероприятия, предусмотренные статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002

№184-ФЗ «О техническом регулировании». О результатах информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за исполнением субъектами обращения лекарственных средств Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (статья 57) в части соблюдения запрета на реализацию недоброкачественных лекарственных средств.

Врио руководителя



Д.В. Пархоменко