

Министерство здравоохранения Российской Федерации

2129155

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

серии лекарственного средства

| Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074 Телефон: (499) 578 02 30; (495) 698 15 74 |
|---|
| 09.12.2016 No 014-2483/16 |
| Ha № or |
| |
| О прекращении обращения |

Субъекты обращения лекарственных средств

Территориальные органы Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением субъектов Российской Федерации

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения принято решение о прекращении обращения лекарственного средства «Тиамин-Виал, раствор внутримышечного введения 50 мг/мл 1 мл, ампулы темного стекла (10), пачки картонные» серии 131222 производства «Шаньдун Шэнлу Фармасьютикал Ко. Лтд.» (Китай) в связи с информацией о выявлении в рамках выборочного контроля качества экспертной организацией ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» лекарственных средств (Симферопольский Росздравнадзора филиал) несоответствия качества вышеуказанного лекарственного средства требованиям нормативной документации по показателю «Цветность», владелец партии лекарственного средства ГБУЗ Севастополя «Городская больница № 4» (ул. Леваневского, д. 25, г.ф.з. Севастополь).

Территориальному органу Росздравнадзора по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю обеспечить контроль за изъятием из гражданского оборота и уничтожением в установленном порядке указанной партии недоброкачественного лекарственного средства.

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 с момента получения информации о несоответствии лекарственного средства обязательным требованиям к качеству разработать и согласовать с Росздравнадзором программу мероприятий по предотвращению угрозы причинения вреда жизни и здоровью граждан.

М.А. Мурашко

С.А. Тарасова 8(499)578-01-27 in it is a