



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 15 74



219954

30.05.2014 № 024-755/14

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
серий лекарственных средств

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 на основании обращения представительства фирмы «Верваг Фарма ГмбХ и Ко.КГ» (Германия) о выявлении несоответствия архивных образцов лекарственных препаратов «Тиогаμμα, концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл 20 мл, ампулы темного стекла (5), поддоны картонные (1), пачки картонные», «Тиогаμμα, концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл 20 мл, ампулы темного стекла (5), поддоны картонные (2), пачки картонные» производства «Верваг Фарма ГмбХ и Ко.КГ», произведено «Солюфарм ГмбХ и Ко.КГ» (Германия) требованиям нормативной документации по показателю «Описание» и необходимости отзыва из обращения вышеуказанных лекарственных средств, сообщает о необходимости изъятия из обращения лекарственных препаратов «Тиогаμμα, концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл 20 мл, ампулы темного стекла (5), поддоны картонные (1), пачки картонные» серии 1010167, «Тиогаμμα, концентрат для приготовления раствора для инфузий 30 мг/мл 20 мл, ампулы темного стекла (5), поддоны картонные (2), пачки картонные» серии 1010167 производства «Верваг Фарма ГмбХ и Ко.КГ», произведено «Солюфарм ГмбХ и Ко.КГ» (Германия).

Росздравнадзор предлагает представительству фирмы «Верваг Фарма ГмбХ и Ко.КГ» (Германия) предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных серий лекарственных препаратов и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии их из обращения (возврате поставщику/производителю).

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием вышеуказанных серий лекарственных средств. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя

A handwritten signature in black ink, consisting of stylized, overlapping loops and strokes, representing the name D.V. Parхоменко.

Д.В.Пархоменко