



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

10.09.2018 № 014-2188/18

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
лекарственных препаратов



2247161

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 АО «Верофарм» решении отозвать из обращения нижеперечисленные серии лекарственных препаратов производства АО «ВЕРОФАРМ» (Россия) в связи с отменой их государственной регистрации и исключением из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения:

- «Ардалон, капсулы 100 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серии 90917;

- «Ардалон, капсулы 100 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 70917, 80917, 10218, 20418, 30418.

Одновременно информируем о прекращении действия деклараций о соответствии на данные серии лекарственных препаратов: № РОСС RU.МД07.Д03791 от 31.10.2017 (серии 90917), № РОСС RU.МД07.Д03789 от 31.10.2017 (серии 70917), № РОСС RU.МД07.Д03790 от 31.10.2017 (серии 80917), № РОСС RU.МД07.Д04494 от 16.03.2018 (серии 10218), № РОСС RU.МД07.05008 от 19.06.2018 (серии 20418), № РОСС RU.МД07.Д05167 от 12.07.2018 (серии 30418).

Росздравнадзор предлагает АО «Верофарм» 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