



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

26.02.2019 № *014-582/19*

На № _____ от _____

О прекращении действия
деклараций о соответствии

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 принятом АО «ВЕРОФАРМ» решении прекратить действие деклараций о соответствии на нижеперечисленные лекарственные препараты производства АО «ВЕРОФАРМ», Россия, в связи с выявлением несоответствия требованиям нормативной документации по показателю «Описание»:

- 1) «Церебро, капсулы 400 мг 14 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные»:
 - № РОСС RU.МД07.Д04114 от 27.12.2017 (серия 931217);
 - № РОСС RU.МД07.Д04211 от 29.01.2018 (серия 941217);
 - № РОСС RU.МД07.Д04212 от 29.01.2018 (серия 951217);
 - № РОСС RU.МД07.Д04821 от 14.05.2018 (серия 150218);
 - № РОСС RU.МД07.Д04823 от 14.05.2018 (серия 170318);
 - № РОСС RU.МД07.Д05166 от 12.07.2018 (серия 320518).
- 2) «Церебро, капсулы 400 мг 14 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные»:
 - № РОСС RU.МД07.Д04926 от 31.05.2018 (серия 280418).

Росздравнадзор предлагает АО «ВЕРОФАРМ» предоставить сведения об изъятии из обращения данных серий лекарственных препаратов, выпущенных в гражданский оборот на основании перечисленных деклараций о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств предоставить в территориальный орган Росздравнадзора сведения, подтверждающие изъятие из обращения указанных серий лекарственных препаратов, выпущенных в гражданский оборот на основании перечисленных деклараций о соответствии.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием данных серий лекарственных препаратов, выпущенных в гражданский оборот на основании перечисленных деклараций о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

М.А. Мурашко