



Субъектам обращения  
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения

ТЕРРИТОРИАЛЬНЫЙ ОРГАН  
ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
ПО РЕСПУБЛИКЕ КОМИ

(ТЕРРИТОРИАЛЬНЫЙ ОРГАН  
РОСЗДРАВНАДЗОРА  
ПО РЕСПУБЛИКЕ КОМИ)

167000, г. Сыктывкар, ул. Куратова, д. 18  
тел.: (8212) 24-08-96, факс: (8212) 21-43-73  
E-mail: info@reg11.roszdravnadzor.ru

15.11.2018 № 01-37/472

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О приостановлении реализации  
лекарственного препарата

Территориальный орган Росздравнадзора по Республике Коми на основании письма Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 12.11.2018г. № 5383 и Протоколу испытаний №541ГКФА-10/18 от 09.11.2018г. сообщает о выявлении несоответствия требованиям нормативного документа по показателям качества "Растворение" и "Посторонние примеси" лекарственного препарата "Вормин", таблетки 100мг бшт., упаковки ячейковые контурные (4), пачки картонные" серии ET167E6004 производства Кадила Фармасьютикалз Лимитед, Индия на территории Республики Коми.

Территориальный орган Росздравнадзора по Республике Коми предлагает субъектам обращения лекарственных средств и медицинским организациям провести проверку наличия указанного препарата, а также мероприятия, предусмотренные ст.38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании».

Субъектам обращения лекарственных средств также обеспечить исполнение ст. 57 Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

О результатах сообщить в Территориальный орган Росздравнадзора по Республике Коми в кратчайшие сроки.

Руководитель

М.Е. Абрамова