**Региональный центр мониторинга безопасности лекарственных средств ОГАУЗ “ТОКБ» информирует медицинских специалистов о следующем:**

**ОБЕСПЕЧЕНИЕ НАСЕЛЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ И ИЗДЕЛИЯМИ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ**

Росздравнадзором сообщено об отзыве производителями из обращения отдельных партий следующих лекарственных препаратов:

- "Бифосин(R), крем для наружного применения 1% 30 г" серий 171217, 191217, производства ОАО "Синтез", Россия. Данные серии выпущены ОАО "Синтез" из фармацевтической субстанции "Бифоназол" серии 20140316 (письмо Росздравнадзора от 23.10.2018 N 01И-2490/18);

- "Глюкоза, раствор для внутривенного введения 40% 10 мл, ампулы (10), пачки картонные" серии 281216, производства ФКП "Армавирская биофабрика", Россия (письмо Росздравнадзора от 23.10.2018 N 01И-2489/18);

- "Цефтриаксон, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1 г, флаконы (50), коробки картонные "Для стационаров" серии 3561217, производства ОАО "Синтез", Россия (письмо Росздравнадзора от 23.10.2018 N 01И-2488/18);

- "Вакцина паротитно-коревая культуральная живая" лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения 1 доза, ампулы (10), пачки картонные" серий М00176, М00177, М00178, М00179, М00200, М00201, М00202, М00203, производства ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России, Россия (письмо Росздравнадзора от 23.10.2018 N 01И-2486/18);

- "Цитрамон П, таблетки 10 шт., упаковки безъячейковые контурные" серии 40118, производства ОАО "Уралбиофарм", Россия (письмо Росздравнадзора от 16.10.2018 N 02И-2427/18).

Росздравнадзором сообщено об отзыве производителями из обращения отдельных партий следующих медицинских изделий:

- "Воск стоматологический погружной GEO-DIP оранжевый (GEO-DIP dipping wax, orange)", REF 4823200, дата производства 08-06-17, производства "Ренферт ГмбХ", Германия, регистрационное удостоверение N ФСЗ 2011/09516 от 01.02.2012, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 17.10.2018 N 01И-2445/18);

- "Бинты марлевые стерильные и нестерильные медицинские по ГОСТ 1172-93", производства ООО "НЬЮФАРМ", Россия, регистрационное удостоверение от 22.01.2010 N ФСР 2010/06612, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 12.10.2018 N 01И-2399/18);

- "Цемент пломбировочный силикатный "Силицин Плюс" по ТУ 9391-001-66884762-2010", производства ООО "Полимер-Стоматология", Россия, регистрационное удостоверение от 20.04.2011 N ФСР 2010/09314, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 12.10.2018 N 01И-2401/18);

- "Диализатор синтетический "B series", производства "Бейн Медикал Эквипмент (Гуанчжоу) Ко., Лтд.", Китай, регистрационное удостоверение от 02.11.2012 N ФСЗ 2011/10846, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2388/18);

- "Шприцы стерильные инъекционные однократного применения с иглами и без игл", производства "СФ Медикал Продактс ГмбХ", Германия, регистрационное удостоверение от 11.08.2015 N ФСЗ 2009/05672, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2378/18);

- "Процедурный комплект Matoset ST-051, состоящий из стерильных медицинских изделий и инструментов в отдельных упаковках (комплектах) Matoset под товарным знаком "matopat" для процедурных кабинетов и хирургических вмешательств", производства АО "ТЗМО С.А.", Польша, сопровождаемый сведениями о регистрационном удостоверении N ФСЗ 2011/09631 от 28.04.2011 (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2384/18);

- "Расходные материалы AQUISEL для взятия, транспортировки и хранения проб крови в лабораторных исследованиях in vitro - Пробирки с пробками и ингибитором свертывания проб крови (К3-ЭДТА, 0,25 мл)",  12 x 55 mm, cut 7 mm, кат N/REF 1501136, LOT 171007, использовать до 2019-05, производства "Aquisel S.L.", Испания, регистрационное удостоверение N ФСЗ 2008/01329 от 02.04.2008 (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2372/18);

- "Шприцы стерильные инъекционные однократного применения с иглами и без игл", производства "СФ Медикал Продактс ГмбХ", Германия, регистрационное удостоверение от 11.08.2015 N ФСЗ 2009/05672, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2374/18);

- "Насос инфузионный", производства "Хьюнан Бьонд Медикал Текнолоджи Ко., Лтд.", Китай, регистрационное удостоверение от 23.04.2018 N РЗН 2013/1058, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2373/18);

- "Катетеры сосудистые, интервенционные и интродьюсеры", производства "Эрроу Интернешнл Инк.", США, регистрационное удостоверение от 26.07.2013 N РЗН 2013/918, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2375/18);

- "Импланты для пластики твердой мозговой оболочки DuraGen, DuraGen Plus, Suturable DuraGen", производства "Интегра ЛайфСайенсис Корпорейшн", USA, регистрационное удостоверение N ФСЗ 2011/09820 от 30.05.2011 (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2389/18);

- "Система офтальмологическая микрохирургическая Стелларис/Стелларис ПС (Stellaris/Stellaris PC)", производства "Бауш энд Ломб, Инкорпорейтед", США, регистрационное удостоверение от 09.08.2018 N РЗН 2017/6430, срок действия не ограничен (письмо Росздравнадзора от 09.10.2018 N 01И-2377/18).

07/11/2018