



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



225710

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

01.08.2014 № 014-1131/14

На № _____ от _____

Во изменение письма Росздравнадзора
от 10.07.2014 №01И-986/14

Субъекты обращения
лекарственных средств

Территориальные органы
Федеральной службы по надзору в
сфере здравоохранения

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

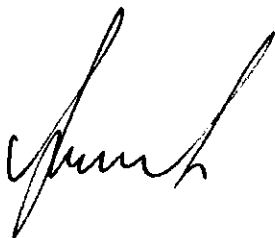
Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании сведений, предоставленных Федеральной службой по аккредитации, касающихся отмены действия ранее выданного сертификата соответствия РОСС FR.ФМ13.А16266 от 11.02.2014 информирует, что во изменение письма Росздравнадзора от 10.07.2014 №01И-986/14 текст в редакции: «...Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании сведений, предоставленных ЗАО «Санофи Россия», информирует о возобновлении реализации лекарственного средства «АКТ-ХИБ (конъюгированная вакцина для профилактики инфекции, вызываемой *Haemophilus influenza* типа b), лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения в комплекте с растворителем натрия хлорида раствор 0,4%» серий К1010-2/растворитель J8204, К1019-1/растворитель J8205 производства «Санофи Пастер С.А.» (Франция), сопровождающегося сертификатами соответствия РОСС FR.ФМ13.А16266 от 11.02.2014, РОСС FR.ФМ13.А16267 от 11.02.2014 соответственно, обращение которого ранее было приостановлено (письма Росздравнадзора от 20.03.2014 № 01И-364/14, от 16.04.2014 №01И-545/14)...» следует читать в редакции: «...Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании сведений, предоставленных ЗАО «Санофи Россия», информирует о возобновлении реализации лекарственного средства «АКТ-ХИБ (конъюгированная вакцина для профилактики инфекции, вызываемой *Haemophilus influenza* типа b), лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения в комплекте с растворителем натрия хлорида раствор 0,4%»

серии K1019-1/растворитель J8205 производства «Санофи Пастер С.А.» (Франция), сопровождающегося сертификатом соответствия РОСС FR.ФМ13.А16267 от 11.02.2014, обращение которого ранее было приостановлено письмом Росздравнадзора от 16.04.2014 №01И-545/14...»

Врио руководителя



М.А.Мурашко