



2306623

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

24.06.2019 № 014-1567/19

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

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

Об отзыве из обращения  
лекарственных препаратов  
«МОДЭЛЛЬ МАМ»

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения информирует, что в связи с отменой государственной регистрации лекарственного средства «МОДЭЛЛЬ МАМ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 0,075 мг» (регистрационное удостоверение ЛП-002412 от 31.03.2014) и исключением его из государственного реестра лекарственных средств, ООО «Тева» принято решение отозвать из обращения нижеперечисленные лекарственные препараты производства «Оман Фармасьютикал Продактс Ко. ЛЛС» (Оман):

- «МОДЭЛЛЬ МАМ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,075 мг № 28, блистер (1), пачки картонные» серии 6DX057B;
- «МОДЭЛЛЬ МАМ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0,075 мг № 28, блистеры (3), пачки картонные» серии 6DX057C.

Росздравнадзор предлагает ООО «Тева» 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 (декларанту).

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за изъятием из обращения вышеуказанных серий лекарственных препаратов. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

М.А. Мурашко