

Министерство здравоохранения Российской Федерации

2249291

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская	пл.	4,	стр.	1,	Москва,	109074
Телефон: (4	95)	698	3 45	38;	(495) 693	8 15 74

14092	018 No 014	- 2252 /18
Ha №	от	1000 / 110

Об отзыве из обращения лекарственных средств «Капреомицин-Ферейн $^{\text{®}}$, порошок 500 мг, 750 мг, 1000 мг»

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 информирует о принятом ПАО «Брынцалов-А» решении отозвать из обращения нижеперечисленные серии лекарственных препаратов, произведенные из фармацевтической субстанции «Капреомицина сульфат» серии 160902, о необходимости изъятия которой субъекты обращения лекарственных средств информированы письмом Росздравнадзора от 27.08.2018 № 02И-2053/18:

- «Капреомицин-Ферейн®, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1000 мг» производства ПАО «Брынцалов-А», Россия, серий 010617, 021117, 031117;
- «Капреомицин-Ферейн®, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 750 мг» производства ПАО «Брынцалов-А», Россия, серий 011117;
- «Капреомицин-Ферейн[®], порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг» производства ПАО «Брынцалов-А», Россия, серий 011117.

Росздравнадзор предлагает ПАО «Брынцалов-А» предоставить сведения об изъятии из обращения перечисленных 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 (производителю).

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

М.А. Мурашко