



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

17.12.2019 № 01ч - 3044/19

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О снятии лекарственного  
средства с посерийного выборочного  
контроля качества и переводе на  
выборочный контроль качества



2336181

Субъекты обращения  
лекарственных средств

Территориальные органы  
Федеральной службы по надзору в  
сфере здравоохранения

Медицинские организации

Органы управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения принято решение о снятии с посерийного выборочного контроля качества и переводе на выборочный контроль качества лекарственного средства «Нутрифлекс 48/150 липид, эмульсия для инфузий, контейнеры пластиковые строенные 1250 мл (камера с раствором глюкозы с электролитами 500 мл, камера с раствором аминокислот с электролитами 500 мл, камера с жировой эмульсией 250 мл) пакеты пластиковые (5), коробки картонные (для стационаров)» производства «Б.Браун Мельзунген АГ» (Германия), на основании экспертных заключений ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Санкт-Петербургский филиал), ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Казанский филиал) о соответствии серий 182048052, 183618051, 192718051 (протоколы испытаний от 03.12.2019 №№ 1901ДК-10/19, 1902ДК-10/19, 1903ДК-10/19; от 06.12.2019 №№ 1664ДК-08/19, 1665ДК-08/19, 1666ДК-08/19; от 12.12.2019 №№ 1901ДКд-10/19, 1902ДКд-10/19, 1903ДКд-10/19) требованиям нормативной документации.

М.А. Мурашко