



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

14.09.2018 № 014-2252/18

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_



2249291

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 средств  
«Капреомицин-Ферейн<sup>®</sup>, порошок 500 мг,  
750 мг, 1000 мг»

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

14.09.2018

М.А. Мурашко