



Министерство здравоохранения и
социального развития
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ**

109074, Москва, Славянская пл., д. 4, стр. 1
тел.: 698 46 28, 698 46 11

22.07.2008г. № 014-454/08

На № _____ от _____

О приостановлении обращения
лекарственного средства

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора по
субъектам Российской Федерации

Центры контроля качества

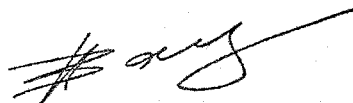
Филиалы ФГУ «НЦ ЭСМП»
Росздравнадзора

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании информации, поступившей от Управления Росздравнадзора по Иркутской области, о случае возникновения летального исхода после инфузионного введения лекарственных средств «Церебролизин, раствор для инъекций (ампулы темного стекла) 10 мл» серии 704507 производства «Эбеве Фарма Гесс.м.б.Х.Нфг.КГ, Австрия, и «Натрия хлорида 0,9%-200 мл» серии 920108 производства ОАО «Красфарма», Россия, а также о резком ухудшении состояния другого пациента после введения аналогичной системы, включающей лекарственное средство «Церебролизин, раствор для инъекций (ампулы темного стекла) 5 мл» серии 709047 производства «Эбеве Фарма Гесс.м.б.Х.Нфг.КГ, Австрия, приостанавливает обращение лекарственных средств: «Церебролизин, раствор для инъекций (ампулы темного стекла) 10 мл» серии 704507 производства «Эбеве Фарма Гесс.м.б.Х.Нфг.КГ, Австрия, «Церебролизин, раствор для инъекций (ампулы темного стекла) 5 мл» серии 709047 производства «Эбеве Фарма Гесс.м.б.Х.Нфг.КГ, Австрия и «Натрия хлорида 0,9%-200 мл» серии 920108 производства ОАО «Красфарма», Россия, на территории Российской Федерации.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств, о результатах которой проинформировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с Порядком, предусмотренным письмом Росздравнадзора от 08.02.2006 № 01И-92/06 «Об организации работы территориальных управлений Росздравнадзора с информацией о недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средствах».

Руководитель



Н.В.Юргель