



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации



2059752

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РУКОВОДИТЕЛЬ**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074

Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

01.12.2015 № 01И-2053/15

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О возобновлении реализации  
лекарственного средства

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 на основании результатов контроля качества образцов лекарственного препарата «Пентоксифиллин, раствор для внутривенного и внутриартериального введения 20 мг/мл 5 мл № 10» серий Т040914, Т051014, Т061014, Т071114, Т010215, производства ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России, выпущенных из субстанции «Пентоксифиллин» серии РЕХFN1P502 производства «Хемагис Лтд» (Израиль), проведенного Красноярским филиалом ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (протоколы испытаний от 28.10.2015 № № 549ДК-05/15, 550ДК-05/15, 551ДК-05/15, 552ДК-05/15), Екатеринбургским филиалом ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (протокол испытаний от 11.08.2015 № 593ГК-04/15), сообщает, что данные образцы соответствуют требованиям утвержденной нормативной документации и подлежат дальнейшей реализации.

О приостановлении указанных серий лекарственного препарата «Пентоксифиллин, раствор для внутривенного и внутриартериального введения 20 мг/мл 5 мл № 10» субъекты обращения лекарственных средств информированы письмом Росздравнадзора от 22.09.2015 № 01И-1543/15.

М.А.Мурашко