



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

13.07.2021 № 014-893/21

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О необходимости изъятия  
лекарственного препарата  
«Нексиум» («Нексиум®»)



2448652

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 полученных сведений от ООО «АстраЗенека Фармасьютикалз» о нахождении в обращении на территории Российской Федерации лекарственного средства «Нексиум, порошок для раствора для инъекций и инфузий 40 мг» серии РСНЛ, имеющего маркировку первичной, вторичной упаковок и инструкцию по медицинскому применению на украинском языке (на упаковке торговое наименование указано в редакции «Нексиум®»), сообщает об изъятии из обращения данных серий лекарственного средства.

По информации ООО «АстраЗенека Фармасьютикалз» серия РСНЛ данного лекарственного препарата выпущена производителем для реализации на территориях Украины и Малайзии, ее ввоз на территорию Российской Федерации и ввод в гражданский оборот на территории Российской Федерации в установленном порядке не осуществлялись.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств и медицинским организациям провести проверку наличия упаковок указанной серии лекарственного средства, о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения упаковок указанной серии лекарственного средства.

О результатах проведенной работы информировать Росздравнадзор.

Обращаем внимание субъектов обращения лекарственных средств, что поставки в Российскую Федерацию зарегистрированного на территории Российской

Федерации лекарственного препарата «Нексиум<sup>®</sup>, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения 40 мг» прекращены с июля 2019 года по решению компании AstraZeneca.



А.В. Самойлова