



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  
www.roszdravnadzor.ru

20.07.2022 № Отис-799 / 22

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О новых данных по безопасности  
лекарственного препарата  
Менопур®  
(МНН – Менотропины)

Субъекты обращения  
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по организации и проведению фармаконадзора доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств и специалистов в области здравоохранения письмо ООО «Ферринг Фармасетикалз» о новых данных по безопасности и планируемом внесении изменений в инструкцию по медицинскому применению лекарственного препарата Менопур® (Менотропины), лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ+75 МЕ ЛГ.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

А.В. Самойлова

**Информационное письмо для специалистов в области здравоохранения**

Исх. № 76/2022-07 от 12.07.2022г.

Компания ООО «Ферринг Фармасетикалз» выражает Вам своё почтение и информирует о планируемых изменениях в текстах инструкции по медицинскому применению и общей характеристики лекарственного препарата на препарат **Менопур®**, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ.

Настоящим письмом Компания хотела бы проинформировать специалистов здравоохранения, что планируются редакционные правки в разделы «Способ применения и дозы. Ановуляция (включая СПКЯ)» и «Способ применения и дозы. Контролируемая гиперстимуляция яичников с целью индукции роста множественных фолликулов при проведении ВРТ» текущей версии Инструкции по медицинскому применению на препарат Менопур®. Предполагаемые правки касаются необходимого объема исследований для мониторинга ответа яичников с целью подбора дальнейшей схемы лечения. Аналогичные правки будут также внесены в общую характеристику лекарственного препарата.

Текущая редакция	Новая редакция
<p>Дальнейшую схему лечения подбирают после мониторинга ответа яичников на проводимую терапию на основании результатов ультразвукового исследования (УЗИ) <u>в сочетании с определением концентрации эстрадиола в плазме крови.</u></p>	<p>Дальнейшую схему лечения подбирают после мониторинга ответа яичников на проводимую терапию на основании результатов ультразвукового исследования (УЗИ) <u>или комбинации результатов УЗИ с определением концентрации эстрадиола в плазме крови.</u></p>

Компания обращает внимание, что предлагаемые правки отражают позицию Компании в отношении применения препарата Менопур<sup>®</sup>, а также согласуются с Клиническими Рекомендациями, утвержденными Министерством Здравоохранения Российской Федерации 24 июня 2021 года <sup>1</sup>.

Компания обращает внимание, что на текущий момент внесение данных изменений невозможно ввиду прохождения обязательной процедуры приведения регистрационного досье на лекарственный препарат **Менопур<sup>®</sup>, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ** в соответствии с требованиями Евразийского Экономического Союза согласно Решению Совета ЕЭК от 03.11.2016 № 78 «О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения». Компания обращает внимание, что текст в новой редакции будет включен в соответствующие разделы листка-вкладыша и общей характеристики лекарственного препарата после их утверждения в рамках процедуры приведения регистрационного досье на лекарственный препарат в соответствии с требованиями Союза. Описанные выше текущая и новая редакция основываются на тексте одобренной на текущий момент в Российской Федерации Инструкции по медицинскому применению.

#### **Сообщения о подозреваемых нежелательных реакциях**

С целью осуществления мониторинга безопасности лекарственного препарата **Менопур<sup>®</sup>, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения, 75 МЕ ФСГ + 75 МЕ ЛГ** Компания напоминает о необходимости передачи сообщений о подозреваемых нежелательных реакциях, развившихся у пациента на фоне приема указанного препарата.

В случае возникновения вопросов просьба обращаться по контактам, указанным ниже:

1. **Представительство Компании в Российской Федерации**

ООО «Ферринг Фармасетикалз»

115054, г. Москва, Космодамианская наб., д. 52, стр. 4

Тел.: +7 (495) 287-0343

Факс: +7 (495) 287-0342

Электронная почта: [SafetyMailboxRussia@ferring.com](mailto:SafetyMailboxRussia@ferring.com)

2. Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения Российской Федерации  
109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1  
Тел: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30  
Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.ru

С уважением,  
Директор по регуляторным вопросам  
ООО «Ферринг Фармасетикалз»



Швецова А.С.

<sup>1</sup> Клинические рекомендации – Женское бесплодие – 2021-2022-2023 (24.06.2021) –  
Утверждены Минздравом РФ.  
URL: [https://cr.minzdrav.gov.ru/recomend/641\\_1?ysclid=15hx1vojup141985109](https://cr.minzdrav.gov.ru/recomend/641_1?ysclid=15hx1vojup141985109)