



**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**  
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

**ПЕРВЫЙ  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,  
Москва, ГСП-4, 127994

тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

14.03.2017 № 20-3/358  
На № 2022310 от 02.03.2017

МП АО «Эли Лилли Восток  
С.А.», Россия

Пресненская наб., д. 10  
г. Москва, 123317

**Решение об отмене государственной  
регистрации лекарственного препарата  
и исключении его из государственного  
реестра лекарственных средств**

Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 32 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» принято решение об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения лекарственного препарата (регистрационное удостоверение П N015141/01-2003 от 11.08.2009 выдано Лилли Франс, Франция):

Хуматроп®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Соматропин

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 6 мг, 12 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Лилли Франс, Франция

2 rue de colonel Lilly, 67640 Fegersheim, France

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом МП АО «Эли Лилли Восток С.А.» заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.



И.Н. Караманян