



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

**СТАТС-СЕКРЕТАРЬ-
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

06.11.2018 № 20-3/2094
На № 2118370 от 12.10.2018

Представительство АО
«Санофи-авентис груп»
(Франция), Россия

ул. Тверская, д. 22
г. Москва, 125009

**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 N010110 от 15.12.2011 выдано Санофи Пастер С.А., Франция):

МЕНИНГО А+С®

(вакцина для профилактики менингококковых инфекций
полисахаридная серогрупп А и С)

(торговое наименование лекарственного препарата)

Вакцина для профилактики менингококковых инфекций

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного и
подкожного введения в комплекте с растворителем, 0.5 мл/доза

(лекарственная форма, дозировка)

Санофи Пастер С.А., Франция

1541, avenue Marcel Merieux, 69280 Marcy l'Etoile, France

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
Представительство АО «Санофи-авентис груп» заявления об отмене
государственной регистрации лекарственного препарата.



Д.В. Костенников