



**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

26.12.2018 № 20-3/2421
На № 2-140195 от 04.12.2018

Представительство
"Д-р Редди`с Лабораторис
Лтд.", Россия

Овчинниковская наб., д. 20,
стр. 1, г. Москва, 115035

**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 N011324/01 от 16.04.2012 выдано Д-р Редди`с Лабораторис Лтд., Индия):

Норилет®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Норфлоксацин

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

таблетки покрытые оболочкой, 200 мг, 400 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Д-р Редди`с Лабораторис Лтд., Индия

8-2-337, Road № 3, Banjara Hills, Hyderabad, Telengana – 500034, India

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительство фирмы "Д-р Редди`с Лабораторис Лтд." заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.



Д.В. Костенников