



**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

08.05.2019 № *20-3/485*
На № *2-52907* от *26.04.2019*

ООО «Тева», Россия

ул. Валовая, д. 35
г. Москва, 115054

**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 ЛП-002412 от 31.03.2014 выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль):

МОДЭЛЛЬ МАМ

(торговое наименование лекарственного препарата)

Дезогестрел

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 0.075 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Меркле ГмбХ, Германия

Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany

Оман Фармасьютикал Продактс Ко. ЛЛС, Султанат Оман

Plot No. 101, Raysut Industrial Estate, Salalah, Sultanate of Oman

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом ООО «Тева» заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

Д.В. Костенников