



**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

03.04.2019 № 20-3/1158

На № _____ от _____

ООО "Медикал Девелопмент
Эдженси"
121096, г. Москва,
ул. Василисы Кожинной, д. 1,
офис 803.6

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



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьями 29 и 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-002201 от 23.08.2013, выдано Фоур Вентурес Энтерпрайсез, Инк, США):

Мигренол® Экстра

(торговое наименование лекарственного средства)

Ацетилсалициловая кислота+Кофеин+Парацетамол

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного средства)

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

(лекарственная форма, дозировка)

**Ультратаб Лабораториз Инк., США
50 Toc Drive, Highland, NY 12528**

(наименование и адрес места осуществления производства)

в связи с неподтверждением государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения по результатам экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения лекарственного препарата.

Приложение:
копия экспертного заключения ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России в
1 экз. на 14 л.



Д.В. Костенников