



**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

13.08.2013 № 20-3/1429

На № _____ от _____

ООО «МСД Фармасьютикалс»,
Россия

119021, Москва,
ул. Тимура Фрунзе, д. 11, стр. 1

**Решение об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата
и исключения 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 N012844/02 от 20.07.2011 г. выдано Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия):

ПегИнтрон®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Пэгинтерферон альфа-2b

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)
лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения,
50 мкг, 80 мкг, 100 мкг, 120 мкг, 150 мкг

(лекарственная форма, дозировка)

Шеринг-Плау Лабо Н.В., Бельгия
Industriepark 30, B-2220, Heist-op-den-Berg, Belgium;
АО «ОРТАТ», Россия
157092, Костромская обл., Сусанинский район,
с. Северное, мкр-н Харитоново

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
ООО «МСД Фармасьютикалс», Россия заявления об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата.

Д.В. Костенников

