



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)**

**СТАТС-СЕКРЕТАРЬ –
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

11.06.2020 № 10-3/969

На № _____ от _____

ООО «Свикс Биофарма»,
Россия

ул. 1-я Тверская Ямская, д. 23,
стр. 1, эт. 5, пом. V, ком. 4
125047

**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-001159 от 11.11.2011 выдано Алекссион Фарма ГмбХ, Швейцария):

Солирис®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Экулизумаб

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

**Алекссион Фарма Интернешнл Оперейшнс Анлимитед Компани,
Ирландия**

College Business and Technology Park, Blanchardstown, Dublin 15, Ireland

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

А.В. Дронова