



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

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

10.10.2020 № 10-3/21.95

На № _____ от _____

**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-003601 от 04.05.2016 г. выдано ООО "АРС", Россия):

Реплика

(торговое наименование лекарственного препарата)

Прегабалин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы, 75 мг, 150 мг, 300 мг

(лекарственная форма, дозировка)

**Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ"
(ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ"), Россия**

171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино,
ул. Заводская д. 1

Скан Биотек Лтд, Индия

Khasra No 1027/28/30/37, Selaqui Industrial Area, Central Hope Town,
Dehradun (Uttarakhand), India

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения
ООО "АРС", Россия заявления об отмене государственной регистрации
лекарственного препарата.

В.С. Фисенко