



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

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

30.04.2020 № 20-3/1428

На № _____ от _____

ООО «Бристол-Майерс Сквибб»,
Россия

ул. Земляной Вал, д. 9
г. Москва,
105064

**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 П N015873/01 от 30.06.2009 г. выдано Бристол-Майерс Сквибб Компани, США):

Максипим®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Цефепим

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**порошок для приготовления раствора для внутривенного и
внутримышечного введения, 500 мг, 1000 мг**

(лекарственная форма, дозировка)

Корден Фарма Латина С.п.А, Италия

Via Del Murillo Km 2,800, 04013 - Sermoneta, (LT), Italy

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения Бристол-Майерс Сквибб Компани, США заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

В.С. Фисенко