



**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

ООО «ЮСБ Фарма», Россия

1-й Красногвардейский проезд, д. 15
г. Москва,
123100

04.10.2021 № 20-3/2788

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-001489 от 08.02.2012 г. выдано ЮСБ Мэньюфэкчуринг Айлэнд Лтд., Ирландия):

Ньюпро®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Ротиготин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

пластырь трансдермальный, 2 мг/24 ч, 4 мг/24 ч, 6 мг/24 ч, 8 мг/24 ч

(лекарственная форма, дозировка)

**ЮСБ Мэньюфэкчуринг Айлэнд Лтд., Ирландия
Shannon Industrial Estate, Shannon, Co. Clare, Ireland**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев