



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

ООО "Натива", Россия
ул. Октябрьская, д. 13
г. Красногорск,
Московская обл., 143402

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

04.10.2021 № 20-3-4169243/п/ПРО

На № _____ от _____

**Решение об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата и
исключения его из государственного
реестра лекарственных средств**



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьями 29 и 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-003788 от 17.08.2016, выдано ООО «Натива», Россия)

Леналидомид-натив

(торговое наименование лекарственного средства)

Леналидомид

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного средства)

капсулы, 2.5 мг, 5 мг, 7.5 мг, 10 мг, 15 мг, 20 мг, 25 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Общество с ограниченной ответственностью «Натива»

(ООО «Натива»), Россия

Московская обл., Красногорский район, с. Петрово-Дальнее

(наименование и адрес места осуществления производства)

в связи с неподтверждением государственной регистрации лекарственного препарата для медицинского применения по результатам экспертизы отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения лекарственного препарата.

Приложение: копия экспертного заключения ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России в 1 экз. на 11 л.

С.В. Глаголев