



**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

22.11.2021 № 25-6/3083

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 П N014262/02 от 29.07.2008 выдано Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария):

Рекормон®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Эпоэтин бета

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для внутривенного и подкожного введения,

2000 МЕ/0.3 мл, 10000 МЕ/0.6 мл, 20000 МЕ/0.6 мл, 30000 МЕ/0.6 мл

(лекарственная форма, дозировка)

Рош Диагностикс ГмбХ, Германия

Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительством Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд (Швейцария), Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев