



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

ООО «Тева», Россия

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

ул. Валовая, д. 35

г. Москва,

115054

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

12.01.2022 № 25-6/3

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-004184 от 15.03.2017 г. выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль):

Нооджерон-Тева

(торговое наименование лекарственного препарата)

Мемантин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль

18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba, Israel

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев