



**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 «Амджен», Россия

Пресненская наб., д. 8, стр. 1,
7 этаж, пом. 1, комната 9
г. Москва,
123112

09.02.2022 № 25-6/36/8

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 N011221/02 от 09.06.2010 г. выдано Амджен Европа Б.В., Нидерланды):

Нейпоген

(торговое наименование лекарственного препарата)

Филграстим

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для подкожного введения,
30 млн. ЕД/0.5 мл, 48 млн. ЕД/0.5 мл

(лекарственная форма, дозировка)

Амджен Европа Б.В., Нидерланды

Minervum 7061, 4817 ZK Breda, The Netherlands

Общество с ограниченной ответственностью "Добролек"

(ООО "Добролек"), Россия

115446, г. Москва, Коломенский проезд, д. 13 А

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев