



**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

ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия

1103, Gyomroi st. 19-21,
Budapest, Hungary

19.04.2012 № 25-6/380

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-001125 от 03.11.2011 г. выдано ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия):

Периндоприл-Рихтер

(торговое наименование лекарственного препарата)

Периндоприл

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

таблетки, 4 мг, 8 мг

(лекарственная форма, дозировка)

АО "ГЕДЕОН РИХТЕР-РУС", Россия

140342, Московская обл., Егорьевский район, пос. Шувое, ул. Лесная, д.40

ОАО "Гедеон Рихтер", Венгрия

1103 Gyomroi st. 19-21, Budapest, Hungary

ООО "Гедеон Рихтер Польша", Польша

5, J. Poniatowski Str., 05-825 Grodzisk Mazowiecki, Poland

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения
ОАО «Гедеон Рихтер», Венгрия заявления об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата.

С. В. Глаголев