



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

**СТАТС-СЕКРЕТАРЬ-
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

10.07.2018 № 20-3/1275
На № 2072515 от 22.06.2018

ООО «Шайер Биотех Рус»,
Россия

ул. Тимура Фрунзе, д. 11
стр. 1, этаж 6, пом. I,
г. Москва, 119021

**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 N015648/01 от 24.04.2009 выдано Баксалта Инновейшнз ГмбХ, Австрия):

Рекомбинат®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Октоког альфа

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения,

250 МЕ, 500 МЕ, 1000 МЕ

(лекарственная форма, дозировка)

Баксалта Бельгия Мануфекчуриг СА, Бельгия

Boulevard Rene Branquart 80, Lessines, 7860, Belgium

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
ООО «Шайер Биотех Рус» заявления об отмене государственной регистрации
лекарственного препарата.



Д.В. Костенников