



**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

03.08.2023 № 25-6/426

На № _____ от _____

АО «Рош-Москва», Россия

Трубная площадь, д. 2,
пом. I, эт. 1, ком. 42,
г. Москва,
107031

**Решение об отмене регистрационного
удостоверения лекарственного препарата
и исключении его из единого
реестра**

Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии с подпунктом «а» пункта 160 главы X Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 N 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" принято решение об отзыве (отмене) регистрационного удостоверения лекарственного препарата и исключении лекарственного препарата из единого реестра (регистрационное удостоверение ЛП-№(000358)-(РГ-RU) от 13.09.2021 г. выдано Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария):

Мабтера®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Ритуксимаб

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для подкожного введения, 1600 мг

(лекарственная форма, дозировка)

**Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария
Wurmisweg, 4303 Kaiseraugst, Switzerland**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом АО «Рош-Москва, Россия заявления об отмене регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев