



**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

30.09.2024 № 25-6/786

На № _____ от _____

Акционерное общество
«Рош-Москва, Россия

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

**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 N013704/01 от 25.12.2007 выдано Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария):

Пегасис®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Пэгинтерферон альфа-2а (40 кДа)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)
раствор для подкожного введения, 135 мкг/0.5 мл, 180 мкг/0.5 мл

(лекарственная форма, дозировка)

Акционерное общество "ОРТАТ" (АО "ОРТАТ"), Российская Федерация
157092, Костромская обл., Сусанинский район,
с. Северное, мкр. Харитоново

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, Российская Федерация» заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев