



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

22.10.2021 № 20-3/2961

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 Р N000619/01 от 26.02.2008 г. выдано ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России, Россия):

Простакор®

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**лиофилизат для приготовления раствора для
внутримышечного введения, 5 мг**

(лекарственная форма, дозировка)

**Федеральное государственное унитарное предприятие
"Научно-производственное объединение по медицинским
иммунобиологическим препаратам "Микроген"**

**Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России), Россия**

450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России, Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С. В. Глаголев