



**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

28.03.2020 № 20-3/1968

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

ООО «Такеда Фармасьютикалс»

Ул. Усачева, д. 2, стр. 1  
г. Москва,  
119048

**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 N014383/01 от 10.09.2008 г. выдано Баксалта ЮС Инк., США):

**Гемофил® М**

(торговое наименование лекарственного препарата)

**Фактор свертывания крови VIII**

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного  
введения, 220-1700 МЕ

(220-450 МЕ, 451-849 МЕ, 850-1240 МЕ, 1241-1700 МЕ)

(лекарственная форма, дозировка)

**Баксалта ЮС Инк., США**

1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks,  
CA, 91320, United States

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения  
Баксалта ЮС Инк, США заявления об отмене государственной регистрации  
лекарственного препарата.



**В.С. Фисенко**