



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74



2317117

Субъекты обращения
лекарственных средств

07.08.2019 № 014-1918 / 19

На № _____ от _____

Об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата
Ринокленил

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств и специалистов в области здравоохранения, что 03.07.2019 Министерством здравоохранения Российской Федерации принято решение об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения лекарственного препарата Ринокленил (МНН – Беклометазон), спрей назальный дозированный, 100 мкг/доза (прилагается). Решение принято на основании подачи заявления уполномоченного юридического лица ООО «Къези Фармасьютикалс».

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

М.А. Мурашко



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

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4.
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

03.04.2019 № 20-3/1157

На № _____ от _____

ООО «Къези Фармасьютикалс»,
Россия

127015, Москва,
ул. Вятская, д. 27, стр. 13

**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 ЛС-002467 от 29.12.2011 г. выдано Къези Фармацевтичи С.п.а., Италия):

Ринокленил

(торговое наименование лекарственного препарата)

Беклометазон

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

спрей назальный дозированный, 100 мкг / доза

(лекарственная форма, дозировка)

Къези Фармацевтичи С.п.а., Италия

Via Palermo 26/A, 43100 Parma, Italy

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
ООО «Къези Фармасьютикалс», Россия заявления об отмене государственной
регистрации лекарственного препарата.

Д.В. Костенников