

**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

03.06.2024 № 25-6/4944

На №

от

ООО «Зентива Фарма»

ул. Новослободская, д. 31,
стр. 4, помещ. VI
г. Москва,
127030

Департамент регулирования обращения лекарственных средств и медицинских изделий, рассмотрев письмо компании ООО «Зентива Фарма» от 22.05.2024 № МО-24-0044 (вх. 2-108336 от 24.05.2024), сообщает следующее.

Лекарственный препарат Лизегора, имплантат, 3.6 мг, зарегистрирован в Российской Федерации, регистрационное удостоверение ЛПИ-005605 от 21.06.2019, владелец регистрационного удостоверения Зентива к.с., Чешская Республика.

В соответствии с пунктом 6 приложения № 28, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 12.03.2022 № 353 «Об особенностях разрешительной деятельности в Российской Федерации» (далее – Постановление № 353), действие регистрационных удостоверений, срок действия которых истекает в период со дня вступления в силу указанного постановления по 31.12.2024, продлено на 12 месяцев.

На основании вышеизложенного срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения, указанного в обращении, продлен до 21.06.2025.

Вместе с тем сообщаем, что Постановлением № 353 не предусмотрена замена и выдача нового бланка регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения с новой датой окончания срока действия регистрационного удостоверения.

Дополнительно отмечаем, что в соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и приказом Минздрава России от 09.02.2016 № 80н «Об утверждении порядка ведения государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения» государственный реестр лекарственных средств является федеральной информационной системой, содержащей сведения о лекарственных препаратах для медицинского применения, прошедших государственную регистрацию, фармацевтических субстанциях, входящих в состав лекарственных препаратов для медицинского применения, и фармацевтических субстанциях, произведенных для реализации, и размещен на официальном сайте Минздрава России, в сети «Интернет» по адресу: <http://grls.rosminzdrav.ru/>.

Сведения, содержащиеся в государственном реестре, являются открытыми и общедоступными.

Заместитель директора Департамента
регулирования обращения лекарственных
средств и медицинских изделий

С.В. Семечева

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Министерства Здравоохранения
Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 4F118A295287572102420E7BDD5C67E5
Кому выдан: Семечева Светлана Владимировна
Действителен: с 04.03.2024 до 28.05.2025