



Исх. QA-21
от 12.04.2017 г.

Всем заинтересованным лицам

Уважаемые дамы и господа,

Компания ООО «Такеда Фармасьютикалс» (далее – Компания) выражает Вам свое почтение и настоящим письмом сообщает об аннуляции регистрационного удостоверения П N015850/01 от 28.05.2009 г. (дата переоформления РУ 17.06.2014 г.) на лекарственный препарат «Преднизолон» (раствор для внутривенного и внутримышечного введения 25 мг/мл), производства «Такеда Австрия ГмбХ», Австрия, в связи с принятым решением о прекращении производства лекарственного препарата.

Данное решение связано со сложностями технологического процесса и отсутствием планов на дальнейшее возобновление производства.

На основании вышеизложенного все серии данного лекарственного препарата, циркулирующие на территории Российской Федерации, подлежат отзыву из обращения.

Компания приносит свои извинения за любые неудобства и благодарит за внимание к нашим препаратам.

С уважением,
Генеральный директор
ООО «Такеда Фармасьютикалс»



Потапов А.Ю.

Исп.: Сукова Е.П.
Eugeniya.sukova@takeda.com