



Исх. № ФМА-011 от 01.12.2020 г.

Уважаемая Ольга Юрьевна!

От лица АО «Рош-Москва» выражаем Вам свое почтение и в ответ на Ваш запрос на предоставление информации о статусе регистрации препарата ридиплам в России, а также дальнейшем обеспечении пациентов-участников программы дорегистрационного доступа (далее «Программа») сообщаем следующее.

26 ноября 2020 года Министерство здравоохранения РФ выдало регистрационное удостоверение на лекарственный препарат «Эврисди» (МНН — ридиплам).

Согласно условиям Программы, с момента регистрации препарата ридиплам в РФ, АО «Рош-Москва» завершает прием запросов от лечащих врачей-неврологов о включении пациентов со СМА в Программу.

Понимая необходимость обеспечения непрерывности терапии и, учитывая требования законодательства об обращении лекарственных средств в РФ, компания планирует продолжить поставки препарата «Эврисди» для всех пациентов, которые на сегодняшний день начали терапию в рамках Программы, или для которых препарат находится на территории РФ, а прием начнется в ближайшее время. Продолжение поставок планируется до ввода в гражданский оборот первых коммерческих партий препарата. Планируемый срок ввода — май 2021 года.

Мы благодарим Вас за сотрудничество и будем рады ответить на возможные вопросы.

С наилучшими пожеланиями,

Екатерина Фадеева

Руководитель медицинского отдела АО «Рош-Москва»