



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

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

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

15.11.2017 № 20-3/1951
На № 2130565 от 13.11.2017

ЗАО «Сандоз», Россия

Ленинградский пр-т., д. 72,
корп. 3
г. Москва, 125315

**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 ЛП-000770 от 29.09.2011 выдано Сандоз д.д., Словения):

Амиодарон Сандоз®

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

таблетки, 200 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Салютас Фарма ГмбХ, Германия

Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом
ЗАО «Сандоз» заявления об отмене государственной регистрации
лекарственного препарата.



С.А. Краевой