



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

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

27.05.2019 № 20-3/884
На № 2-55047 от 06.05.2019

АО «Производственная
фармацевтическая компания
Обновление», Россия

633621, Новосибирская обл.,
Сузунский район, р.п. Сузун,
ул. К. Зятькова, д. 18

**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-002749 от 10.12.2014 г. выдано ЗАО «Производственная фармацевтическая компания Обновление» (ЗАО «ПФК Обновление»), Россия):

Цианокобаламин буфус

(торговое наименование лекарственного препарата)

Цианокобаламин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для инъекций, 0.2 мг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

Закрытое акционерное общество «Производственная фармацевтическая
компания Обновление» (ЗАО «ПФК Обновление»), Россия

630071, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения ЗАО «Производственная фармацевтическая компания Обновление» (ЗАО «ПФК Обновление»), Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

Н.А. Хорова