



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

Представительство Корпорации
«Юнифарм, Инк» (США), Россия

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

ул. Шаболовка,
д. 31, стр. Б, подъезд 5
г. Москва
115162

19.05.2021 № 20-3/1889

На № _____ от _____

**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 ЛС-000548 от 06.05.2010 г. выдано Юнифарм, Инк., США):

Витрум® Кардио омега-3

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы

(лекарственная форма, дозировка)

Юнифарм Инк, США

350 Fifth Avenue, Suite 6701, New York, NY 10118, USA

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительством Корпорации «Юнифарм, Инк» (США), Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев