



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

ФГУП СПбНИИВС ФМБА России,
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. Свободы, д. 52
г. Красное Село,
Санкт-Петербург
198320

19.05.2021 № 20-3/1906

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 ЛП-001113 от 03.11.2011 г. выдано ФГУП СПбНИИВС ФМБА России, Россия):

Блеомицетина гидрохлорид

(торговое наименование лекарственного препарата)

Блеомицин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 5 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Федеральное государственное унитарное предприятие "Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП СПбНИИВС ФМБА), Россия
198320, г. Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, д. 52

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения ФГУП СПбНИИВС ФМБА России, Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев