



**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

19.05.2011 № 20-3/1903

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-001701 от 05.12.2011 г. выдано Корпорации «Юнифарм, Инк», США):

Арта® Хондроитин

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы, 250 мг, 500 мг, 750 мг

(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