



**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

30.06.2021 № 20-3/2334

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-000708 от 29.09.2011 г. выдано Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Россия):

Ультера

(торговое наименование лекарственного препарата)

S-Пантопразол

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)  
таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, 20 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Эмкюр Фармасьютикалз Лтд., Индия

C-4/13, M.I.D.C., Bhosari, Pune - 411 026, India

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс"), Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С. В. Глаголев