



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

**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

04.10.2021 № 20-3/2783

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

ООО «Фрезениус Каби», Россия

Ленинградский проспект, д. 37,  
корп. 9, эт. 3, пом. XXIV, ком. 15  
г. Москва,  
125167

**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 П N012345/01 от 27.12.2011 г. выдано Фрезениус Каби Дойчланд ГмбХ, Германия):

**Пропофол Фрезениус**

(торговое наименование лекарственного препарата)

**Пропофол**

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**эмульсия для внутривенного введения, 10 мг/мл**

(лекарственная форма, дозировка)

**Фрезениус Каби Австрия ГмбХ, Австрия**

**Hafnerstrasse 36, A-8055 Graz, Austria**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом ООО «Фрезениус Каби», Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев