



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

ООО «Тева», Россия

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

ул. Валовая, д. 35
г. Москва, 115054

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

22.02.2022 № 25-6/60

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 ЛСР-006120/10 от 30.06.2010 выдано Актавис Групп АО, Исландия):

Кальций-Д3 Актавис

(торговое наименование лекарственного препарата)

-

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

таблетки жевательные [мятные, шоколадные]

(лекарственная форма, дозировка)

ПТ Актавис Индонезия

Jl. Raya Bogor Km. 28 Jakarta 13710, Indonesia

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом ООО «Тева» заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев