



**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

ООО «Тева», Россия

ул. Валовая, д. 35  
г. Москва,  
115054

22.02.2022 № 25-6/68

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-005928/08 от 28.07.2008 г. выдано Актавис Групп ПТС ехф., Исландия):

**Антабус**

(торговое наименование лекарственного препарата)

**Дисульфирам**

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**таблетки шипучие, 200 мг, 400 мг**

(лекарственная форма, дозировка)

**Кемвелл Биофарма Пвт. Лтд., Индия  
34th KM, Tumkur Road, T-Begur, Nelamangala,  
Bangalore Rural-562 123, India**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев