



**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

АО «ГлаксoСмитКляйн Трейдинг»,
Россия

Пресненская наб., 10
г. Москва,
123112

09.02.2022 № 25-6/33/2

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 П N016050/01 от 13.11.2009 г. выдано ВииВ Хелскер Великобритания Лимитед, Великобритания):

Комбивир®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Зидовудин + Ламивудин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 300 мг + 150 мг

(лекарственная форма, дозировка)

ГлаксoСмитКляйн Фармасьютикалз С.А., Польша

189 Grunwaldzka Str., 60-322, Poznan, Poland

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом АО «ГлаксoСмитКляйн Трейдинг», Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев