



**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 «ИТФ», Россия

Проспект Андропова,  
д. 18, корп. 6,  
г. Москва,  
115432

22.02.2022 № 25-6/84

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 ЛС-002247 от 04.05.2010 г. выдано Италфармако С.п.А., Италия):

Мамифол

(торговое наименование лекарственного препарата)

Фолиевая кислота

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

таблетки, 0.4 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Италфармако С.п.А., Италия

Viale Fulvio Testi 330, 20126 Milano, Italy

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев