



**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

Представительство АО «Санофи-авентис групп» (Франция), Россия

ул. Тверская, 22,
г. Москва,
125009

22.02.2022 № 25-6/59

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 N012168/01 от 13.04.2009 г. выдано Санофи Индия Лимитед, Индия):

Проктоседил® М

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы ректальные

(лекарственная форма, дозировка)

Санофи Индия Лимитед, Индия

**Plot №708/6, behind Samnath Temple, Samnath Road, Dabhel,
Nani Daman-396215, India**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительством АО «Санофи-авентис групп» (Франция), Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев