



**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 Компания «Бакстер», Россия

Ленинградское шоссе,  
д. 16А, стр. 1  
г. Москва  
125171

22.02.2022 № 25-6/04

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 N013325/01 от 17.03.2008 г. выдано Биеффе Медитал С.п.А., Италия):

**Раствор для перитонеального диализа  
с глюкозой и низким содержанием кальция**  
(торговое наименование лекарственного препарата)

**Растворы для перитонеального диализа**  
(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)  
**раствор для перитонеального диализа с глюкозой, 1.36 %, 2.27 %, 3.86 %**  
(лекарственная форма, дозировка)

**Биеффе Медитал С.п.А., Италия**  
**Via Nuova Provinciale, 23034, Grosotto, Italy**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев