



**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

09.02.2022 № 25-6/35/2

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 N011302/01 от 27.08.2010 г. выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль):

Ревалид-Тева

(торговое наименование лекарственного препарата)

Поливитамины + прочие препараты

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы

(лекарственная форма, дозировка)

**Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани, Венгрия
4042 Debrecen, Pallagi ut. 13, Hungary**

(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