



**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 «Такеда Фармасьютикалс»,
Россия

ул. Усачева, 2, стр. 1
Москва,
119048

20.09.2022 № 25-6/489

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 ЛСР-009449/08 от 26.11.2008 г. выдано Бакстер АГ, Австрия):

Партобулин СДФ

(торговое наименование лекарственного препарата)

Иммуноглобулин человека антирезус Rho(D)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для внутримышечного введения, 1250 МЕ/мл

(лекарственная форма, дозировка)

Бакстер АГ, Австрия

Industriestrasse 72, A-1221, Vienna, Austria

Lange Allee 24, A-1221 Vienna, Austria

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев