



**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 «БАЙЕР», Россия

ул. 3-я Рыбинская д. 18, стр. 2  
Москва,  
107113

23.11.2022 № 25-6/619

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 N014659/02 от 14.05.2009 г. выдано Байер Ой, Финляндия):

**Бонефос®**

(торговое наименование лекарственного препарата)

**Клодроновая кислота**

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**капсулы, 400 мг**

(лекарственная форма, дозировка)

**Байер Ой, Финляндия**

**Pansiontie 47, 20210 Turku, Finland**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

С.В. Глаголев