



**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 «Джонсон & Джонсон»,  
Россия

ул. Крылатская, д. 17, корп. 3  
г. Москва,  
121614

10.09.2023 № 25-6/31

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-007756/08 от 01.10.2008 г. выдано ООО «Джонсон & Джонсон», Россия):

Реминил®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Галантамин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы пролонгированного действия, 8 мг, 16 мг, 24 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Янссен-Силаг С.п.А., Италия

Via C. Janssen, 04100 Borgo S. Michele, Latina, Italy

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения ООО «Джонсон & Джонсон», Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

С.В. Глаголев