



**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минздрав России)  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

Рахмановский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994  
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-60-58

25.08.2010 № 20-3/1666

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Представительство фирмы Биотест  
Фарма ГмбХ в России

ул. Вавилова, д. 5, корп. 3  
г. Москва  
119334

**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 N011844/01 от 20.07.2011 г. выдано Биотест Фарма ГмбХ, Германия):

**Интраглобин**

(торговое наименование лекарственного препарата)

**Иммуноглобулин человека нормальный**

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

**раствор для инфузий, 50 мг/мл**

(лекарственная форма, дозировка)

**Биотест Фарма ГмбХ, Германия**

**Landsteinerstrasse 5, D-63303 Dreieich, Germany**

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительством фирмы Биотест Фарма ГмбХ в России заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

**В.С. Фисенко**

Полякова А.А.  
(495) 627 24 00 (4912)