



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

ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА

Рахмановский пер., 3, Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

25.08.2020 № 20-3/1667

На № _____ от _____

ООО «Тева», Россия

ул. Валовая, д. 35
г. Москва,
115054

**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 ЛС-000334 от 31.03.2010 г. выдано Меркле ГмбХ, Германия):

Н-АЦ-Ратиофарм

(торговое наименование лекарственного препарата)

Ацетилцистеин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

порошок для приготовления раствора

для приема внутрь, 100 мг, 200 мг, 0.6 г

(лекарственная форма, дозировка)

Меркле ГмбХ, Германия

Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

В.С. Фисенко