



**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

16.09.2020 № 10-3/1870

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

АО ГлаксоСмитКляйн Трейдинг,  
Россия

Ленинградский пр-кт, 37А, корп. 4  
г. Москва,  
125167

**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 N014716/01 от 16.10.2008 г. выдано ЗАО «ГлаксоСмитКляйн Трейдинг», Россия):

Зантак®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Ранитидин

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 25 мг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

ГлаксоСмитКляйн Мэньюфэкчуринг С.п.А., Италия  
Strada Provinciale Asolana 90, San Polo di Torrile Parma, 43056, Italy

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи владельцем регистрационного удостоверения АО «ГлаксоСмитКляйн Трейдинг», Россия заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

В.С. Фисенко