



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

04.12.2013 № 20-3/2142

На № _____ от _____

ООО «Пфайзер Инновации»,
Россия

123112, г. Москва, Пресненская
наб., д. 10
БЦ «Башня на набережной»
(Блок С)

**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-000556/09 от 29.01.2009 г. выдано Пфайзер Инк, США):

Превенар® (вакцина пневмококковая полисахаридная конъюгированная адсорбированная)

(торговое наименование лекарственного препарата)

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)
суспензия для внутримышечного введения, 0.5 мл/доза

(лекарственная форма, дозировка)

Вайет Медика Айеленд, Ирландия

Grange Castle International Business Park, Clondalkin, Dublin 22, Ireland

Вайет Фармасьютикалз, Соединенное Королевство

New Lane Havant, Hampshire P09 2NG, United Kingdom

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

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

Д.В. Костенников