



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)
СТАТС-СЕКРЕТАРЬ –
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

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

29.11.2017 № 30-3/2126
На № 2125488 от 01.11.2017

**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 N013018/01 от 17.07.2008 выдано Шанта Биотекникс Лимитед, Индия):

**Шанвак-В (вакцина против гепатита
В рекомбинантная дрожжевая адсорбированная)**

(торговое наименование лекарственного препарата)

Вакцина для профилактики вирусного гепатита В

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)

суспензия для внутримышечного введения, 20 мкг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

Шанта Биотекникс Лимитед, Индия

Survey No. 274, Athvelli Village, Medchal

Mandal - 501 401, Ranga Reddy District, Andhra Pradesh, India

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании подачи уполномоченным юридическим лицом Представительство АО «Санофи-авентис групп» (Франция) заявления об отмене государственной регистрации лекарственного препарата.

Д.В. Костенников