



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74



Субъекты обращения  
лекарственных средств

07.05.2019 № Одч-1172/19

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Об отмене государственной  
регистрации лекарственных  
препаратов ООО «Тева»

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств и специалистов в области здравоохранения, что Министерством здравоохранения Российской Федерации приняты решения об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения следующих лекарственных препаратов:

- Аторвокс (аторвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг, 40 мг (регистрационное удостоверение ЛСР-001350/08 от 29.02.2008, выдано Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия);
- Фозиноприл-Тева (фозиноприл), таблетки, 10 мг, 20 мг (регистрационное удостоверение ЛП-001837 от 13.09.2012, выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль);
- Амиодарон (амиодарон), таблетки, 200 мг (регистрационное удостоверение П N013459/01 от 25.11.2009, выдано Балканфарма - Дупница АД, Болгария);
- Корди Кор (амлодипин), таблетки, 5 мг, 10 мг (регистрационное удостоверение ЛС-001653 от 13.09.2011, выдано АО «Активис», Исландия);
- Атенолол (атенолол), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг (регистрационное удостоверение П N013492/01-2001 от 13.12.2011, выдано Балканфарма - Дупница АД, Болгария);
- Нифедипин (нифедипин), таблетки покрытые оболочкой, 10 мг (регистрационное удостоверение П N015233/01 от 12.05.2008, выдано Балканфарма - Дупница АД, Болгария);
- Обзидан (пропранолол), таблетки, 40 мг (регистрационное удостоверение П N011665/01 от 24.01.2012, выдано АО «Активис Групп», Исландия);
- Коринфар® УНО (нифедипин), таблетки пролонгированного действия, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг (регистрационное удостоверение ЛС-001381 от 19.09.2011, выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль);

- Дилтиазем-Тева (дилтиазем), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 30 мг, 60 мг (регистрационное удостоверение П N012863/01 от 05.05.2008, выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль);
- Дилтиазем-Тева (дилтиазем), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 120 мг, 240 мг (регистрационное удостоверение ЛСР-008980/08 от 17.11.2008, выдано Тева Фармацевтические Предприятия Лтд., Израиль);
- Зорстат<sup>®</sup> (симвастатин), таблетки покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг (регистрационное удостоверение П N015618/01 от 08.04.2009, выдано Плива Хрватска д.о.о., Республика Хорватия).

Решения Министерства здравоохранения Российской Федерации приняты на основании подачи уполномоченным юридическим лицом заявлений об отмене государственной регистрации лекарственных препаратов.

Врио руководителя



Д.В. Пархоменко