



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

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

ООО "Росбио", Россия

192019, г. Санкт-Петербург,
ул. Мельничная, 12, лит."А"

На № 11.07.2017 от № 20-3-4026418/ИД/ИЗМфс

**Решение о внесении изменений в
документы, содержащиеся в досье на
фармацевтическую субстанцию**



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и на основании представленного заявления № 76230 (вх. № 4026418 от 13.10.2016) и документов по результатам проведенных экспертиз принято решение о внесении изменений в документы, содержащиеся в досье на фармацевтическую субстанцию:

Хлоргексидин

(торговое наименование лекарственного средства)

Хлоргексидин

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного средства)

субстанция-раствор, 20 %

(форма выпуска)

ООО "Росбио", Россия

192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 10, лит. "А"

301150, Тульская обл., Дубенский р-н,

село Воскресенское, ул. Заводская, д. 1-а

(наименование и адрес места осуществления производства)

Р N002769/01 от 13.04.2009

(номер и дата реестровой записи)

Р N002769/01-110717

(нормативная документация)

В соответствии с принятым решением, в досье фармацевтической субстанции вносятся следующие изменения:

- Изменение в нормативную документацию.

К решению о внесении изменений
согласованные документы.

прилагаются

Приложение:

нормативная документация № Р N002769/01-110717 - 12 л. в 1 экз.

Директор Департамента
государственного регулирования
обращения лекарственных средств



А. Г. Цындымеев