

***Исключение из государственного реестра лекарственных средств фармацевтической субстанции, произведенной для реализации***

В соответствии с пунктом 2 части 13 статьи 34 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в случае подачи разработчиком лекарственного средства или производителем лекарственного средства либо уполномоченным ими другим юридическим лицом заявления об исключении из государственного реестра лекарственных средств фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, Россельхознадзор принимает решение об исключении из государственного реестра лекарственных средств фармацевтической субстанции, произведенной для реализации.

В случае, если заявление об исключении из государственного реестра лекарственных средств фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, подает юридическое лицо уполномоченное разработчиком лекарственного средства или производителем фармацевтической субстанции, одновременно с заявлением предоставляется копия документа на русском языке, заверенного в установленном порядке и подтверждающего правомочность данного заявления (*доверенность*).