

Додаток 4
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію)
лікарських засобів (медичних
імунобіологічних препаратів) та
внесення змін до реєстраційних
матеріалів»
від 15.03.2022 № 486

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО В ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ, ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ
МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Підстава	Процедура
1.	ВІРГАН	гель очний, 1,5 мг/г; по 5 г у тубі з наконечником, що загвинчується ковпачком; по 1 тубі в картонній коробці	Лабораторія Зеа	Франція	Фарміла-Зеа Фармачеутичі С.п.а	Італія	засідання НТП № 05 від 10.02.2022	Відмовити у затвердженні - виправлення технічних помилок, згідно пп.1 п. 2.4. розділу VI наказу МОЗ України від 26.08.2005 р. № 426 (у редакції наказу МОЗ України від 23.07.2015р. № 460): - технічні помилки в українській транслітерації найменування Заявника (РП № UA/9379 від 21.03.2019 р.). Затверджено: Заявник: Лабораторія Зеа, Франція; Запропоновано: Заявник: ЛАБОРАТУАР ТЕА, Франція - технічні помилки в українській транслітерації найменування Виробника (РП № UA/9379 від 21.03.2019 р.). Затверджено: Виробник: Фарміла – Зеа Фармачеутичі С.п.а, Італія/ Farmila – Thea Farmaceutici S.p.a., Italy Запропоновано: Виробник: ФАРМІЛА-ТЕА ФАРМАЦЕУТИЧІ С.П.А., Італія/ FARMILA-THEA FARMACEUTICI S.P.A., Italy, виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування та в тексті маркування упаковки лікарського засобу не рекомендовано до затвердження, оскільки зазначене виправлення не відповідає матеріалам реєстраційного дос'є, які представлені в архіві

В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ