



МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАОУЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

ПРИКАЗ

21.02.2019 № 221

г.Мінск

г.Минск

О возобновлении действия
регистрационного удостоверения на
лекарственное средство
ТЕРБИНАФИН

В соответствии с пунктом 14 Положения о порядке и условиях государственной регистрации (подтверждения государственной регистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций, внесения изменений в регистрационное досье, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2015 г. № 254 «О государственной регистрации (подтверждении государственной регистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций и внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. №1269», и согласно рекомендациям комиссии по лекарственным средствам и фармацевтическим субстанциям Министерства здравоохранения Республики Беларусь (протокол от 21 января 2019 г. № 1), ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Возобновить с даты принятия настоящего приказа действие регистрационного удостоверения № 15/12/1599 от 30.12.2015 на лекарственное средство

ТЕРБИНАФИН таблетки 125мг в контурной ячейковой упаковке №10x1; таблетки 250мг в контурной ячейковой упаковке №10x1, заявитель/производитель: РУП «Белмедпрепараты», Республика Беларусь

в связи с устранением производителем обстоятельства, повлекшего приостановление действия регистрационного удостоверения.

2. Запретить производителю выпуск лекарственного средства дозировкой 125мг до окончания срока действия регистрационного удостоверения.

3. Считать утратившим силу пункт 1 приказа Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 декабря 2018 г. № 1405 «О приостановлении действия регистрационного удостоверения на лекарственное средство ТЕРБИНАФИН».

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Шило В.Д.

Министр

В.А. Малашко