



МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЗАГАД

18.03.19 № 306

г.Мінск

ПРИКАЗ

г.Минск

О приостановлении действия  
регистрационного удостоверения на  
лекарственное средство  
ГЛИЦИН ОЗОН

На основании части шестнадцатой статьи 8 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 года «О лекарственных средствах» и в соответствии с пунктом 13 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», в связи с отказом ООО «Озон», Российская Федерация (далее – заявитель) от проведения назначенной Министерством здравоохранения Республики Беларусь инспекционной проверки промышленного производства лекарственного средства на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики Республики Беларусь, и согласно рекомендациям комиссии по лекарственным средствам и фармацевтическим субстанциям Министерства здравоохранения Республики Беларусь (протокол от 21 января 2019 г. № 1), ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Приостановить с даты принятия настоящего приказа действие регистрационного удостоверения № 8934/09/11/15 от 14.01.2015 на лекарственное средство ГЛИЦИН ОЗОН таблетки подъязычные 100мг в контурной ячейковой упаковке №50х1, заявитель/производитель: ООО «Озон», Российская Федерация, до получения положительных результатов инспекционной проверки промышленного производства лекарственного средства на соответствие требованиям Надлежащей производственной практики Республики Беларусь, но на срок не более шести месяцев.

2. Действие настоящего приказа не распространяется на лекарственное средство, указанное в пункте 1 настоящего приказа, ввезенное на территорию Республики Беларусь и допущенное к реализации в соответствии с законодательством до даты принятия настоящего приказа.

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

Министр



В.А. Малашко