

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 07 вересня 2023 року № 1593

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Підстава	Процедура
1.	<b>ЗІЛОН ФОРТЕ (БУЛО: КСИЛОН ФОРТЕ )</b>	сироп 3 мг/мл по 100 мл у флаконі №1	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТ Ю "ЄВРО ФАРМА ІНТЕРНЕСНЛ"	Україна	ЮРОПІЕН ІДЖІПШЕН ФАРМАС'ЮТІКАЛ ІНДАСТРІЗ	Єгипет	засідання НЕР № 20 від 20.10.2022 засідання НТР № 41 від 29.12.2022	<b>Відмовити у державній реєстрації</b> лікарського засобу на етапі спеціалізованої експертизи у зв'язку з ненаданням відповідей на зауваження у встановлений законодавством термін згідно пункту 3.6 розділу III Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення, затвердженого наказом МОЗ від 26 серпня 2005 р. № 426 (у редакції наказу МОЗ України від 04 січня 2013 р. № 3)

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**