

Берінгер Інгельхайм РЦВ ГмБХ енд Ко КГ

Вих. № RA-UA-657/23
від 30.11.2023

Берінгер Інгельхайм РЦВ
ГмБХ енд Ко КГ
Представництво в Україні

**Міністерство охорони здоров'я України
Фармацевтичне Управління**

**ДП «Державний експертний центр
Міністерства охорони здоров'я України»**

**Державна служба України з лікарських
засобів та контролю за наркотиками**

**Тема: Інформація щодо стратегічного комерційного рішення про
припинення виробництва лікарського засобу**

**ГЛЮРЕНОРМ® таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 6
блістерів у картонній коробці (Р.п. № UA/0331/01/01)**

Шановні колеги,

Компанія, «Берінгер Інгельхайм» не лише розробляє нові лікарські засоби, але й постійно переглядає свій існуючий портфель з урахуванням стратегічного напрямку, потреб пацієнтів, потенційних удосконалень, а також різних зовнішніх чинників.

Після ретельної оцінки компанія «Берінгер Інгельхайм» ухвалила стратегічне комерційне рішення про припинення виробництва лікарського засобу ГЛЮРЕНОРМ®.

Наразі компанія працює над планом дій, і найближчим часом передбачається припинити виробництво не пізніше жовтня-листопада 2024 року, а також виробничу операцію пакування не пізніше грудня 2024 року на заводі Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція.

Ми хотіли б скористатися цією можливістю, щоб надати вам більш докладну інформацію щодо припинення виробництва ГЛЮРЕНОРМ®.

Останнє виробництво ЛЗ ГЛЮРЕНОРМ® для України наразі заплановане не пізніше жовтня-листопада 2024 року, а подання заяви на відкликання реєстраційного посвідчення на жовтень-листопад 2027 року.

У процесі впровадження ми будемо намагатися підтримувати з вами контакт і працювати разом для підтримки добробуту пацієнтів, забезпечуючи безперервність надання медичної допомоги.

*Якщо у вас виникнуть запитання, будь ласка, зв'яжіться з нами.
Дякуємо за Вашу постійну підтримку.*

З повагою,

—
*Директор Представництва
Берінгер Інгельхайм
РЦВ ГмбХ енд Ко КГ в Україні*



Віторт Інна Михайлівна