



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ**

НАКАЗ

Київ

№ _____

**Про залишення заяв про отримання
дозволу на паралельний імпорт
лікарських засобів без руху**

Відповідно до статті 78 Закону України «Про лікарські засоби» № 2469-IX, Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12 серпня 2015 року № 647 та пункту 2 розділу II Порядку надання дозволу на паралельний імпорт лікарського засобу, внесення змін до дозволу на паралельний імпорт лікарського засобу, призупинення, скасування та припинення дії дозволу на паралельний імпорт лікарського засобу, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 17.02.2025 № 277 (далі – Порядок)

НАКАЗУЮ:

1. Залишити без руху:

- Заяву від 10.11.2025 № 1 (Заявник: ТОВ «Юрія-фарм») на отримання дозволу на паралельний імпорт лікарського засобу MEROPENEM/ANFARM 500mg/VIAL – у зв'язку з тим що:

матеріали досьє подані заявником до Держлікслужби без супровідного листа;

матеріали досьє оформлені з порушенням вимог Порядку, зокрема Заява складена не за формою, визначеною Додатком 1 до Порядку.

- Заяву від 10.11.2025 № 2 (Заявник: ТОВ «Юрія-фарм») на отримання дозволу на паралельний імпорт лікарського засобу MEROPENEM/ANFARM 1000mg/VIAL – у зв'язку з тим що:

матеріали досьє подані заявником до Держлікслужби без супровідного листа;

матеріали досьє оформлені з порушенням вимог Порядку, зокрема Заява складена не за формою, визначеною Додатком 1 до Порядку.

Рішення органу державного контролю про залишення заяви без руху можуть бути повністю або в частині оскаржені в адміністративному та/або судовому порядку відповідно до законодавства.



УВ
Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками
№1711-25 від 12.11.2025
КЕП: Ісаєнко Р. М. 12.11.2025 18:41
3FAA9288358EC0030400000064562600797CCB00

2. Департаменту контролю якості лікарських засобів та крові поінформувати заявників, зазначених у пункті 1 цього Наказу, про необхідність усунення виявлених невідповідностей у термін 10 робочих днів з дня отримання цього Наказу шляхом надання до Держлікслужби наступних документів:

- супровідного листа, що складається за зразком, розміщеним на вебсайті Держлікслужби, датується та підписується заявником;
- заяви за формою, наведеною у Додатку 1 до Порядку.

3. Контроль за виконанням цього наказу покладаю на директора Департаменту контролю якості лікарських засобів та крові Юлію ЗАРУДСЬКУ.

Голова

Роман ІСАЄНКО