



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
(МОЗ України)

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web: http://www.moz.gov.ua, код ЄДРПОУ 00012925

11. 12. 15 № 18-02/Dy-1/3642-15/7875/38946 На № 295/12 від 12.11.2015

✓ **Народному депутату України**
Сольвару Р.М.

Народному депутату України
Мельничуку І.І.

Шановний Руслане Миколайовичу!
Шановний Іване Івановичу!

Міністерство охорони здоров'я України розглянуло Ваш депутатський запит, оголошений на засіданні Верховної Ради України 13 листопада 2015 року, про надання інформації щодо причин відсутності знеболювальних препаратів, які в обов'язковому порядку мають бути наявні в медичних аптечках для надання першої медичної допомоги на транспорті, та заходів, які реалізуються на державному рівні для вирішення цього питання.

Знеболювальний лікарський засіб БУТОРФАНОЛУ ТАРТРАТ, розчин для ін'єкцій 0,2 % по 1 мл у шприцах-тюбиках № 5, який входить до складу медичних аптечок транспортних засобів, зареєстровано в Україні, реєстраційне посвідчення № UA/5087/01/01, виробник ТОВ «Стиролбіофарм», м. Горлівка, Донецька обл., Україна. У зв'язку із проведенням антитерористичної операції ТОВ «Стиролбіофарм» призупинило свою діяльність, відповідно випуск цього лікарського засобу у шприц-тюбиках не відбувається, препарат відсутній на ринку України.

Враховуючи вищенаведене, під час зустрічі, ініційованої МОЗ України, з вітчизняними виробниками лікарських засобів було обговорено питання можливості організації випуску препарату БУТОРФАНОЛУ ТАРТРАТ саме у шприц-тюбиках на виробничих дільницях інших вітчизняних виробників, проте лінії для виробництва лікарських засобів у шприц-тюбиках відсутні на інших вітчизняних фармацевтичних підприємствах України.

Також інформуємо, що 23.07.2015 ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод» подано до МОЗ України заяву про державну реєстрацію лікарського засобу «Бутолар», розчин для ін'єкцій 2 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул в касеті, 275 ампул в коробці, реєстраційні матеріали на який проходять експертизу в ДП «Державний експертний центр МОЗ України» відповідно до Порядку проведення експертизи реєстраційних

Верховної Ради України

16.12.2015 17:34

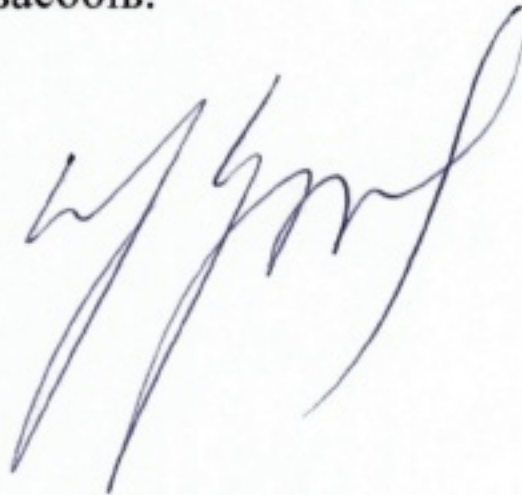
ВХ 314666

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 України від 26.08.2005 № 426.

МОЗ України всебічно сприяє відновленню виробництва лікарського засобу БУТОРФАНОЛУ ТАРТРАТ з метою належної комплектації медичних аптек транспортних засобів.

З повагою

Міністр



Олександр КВІТАШВІЛІ

