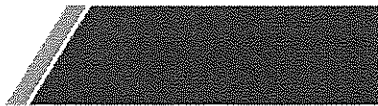




AGENȚIA MEDICAMENTULUI
ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE



GUVERNUL
REPUBLICII MOLDOVA

ORDIN
mun. Chișinău

"31" ianuarie 2024

Nr. *1904-20047*

*Ref.: Cu privire la anularea certificatelor
de înregistrare a produselor medicamentoase*

În temeiul art. 11, alin. (2) al Legii nr. 1456-XII din 25.05.1993 „Cu privire la activitatea farmaceutică” și Ordinul Ministerului Sănătății nr. 739 din 23.07.2012 „Cu privire la reglementarea autorizării produselor medicamentoase de uz uman și introducerea modificărilor postautorizare”, luând în considerare solicitarea producătorului,

ORDON:

1. A anula certificatele de înregistrare a produselor medicamentoase autorizate în Republica Moldova la solicitarea producătorului, conform anexei;
2. Controlul executării prevederilor prezentului ordin mi-l asum.

Director general

Dragoș GUTU

Agencia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale
Medicines and Medical Devices Agency

Republica Moldova, MD-2028, Chișinău, str. Korolenko, 2/1
tel. +373 22 884 301, e-mail: office@amdm.gov.md; Web: www.amdm.gov.md



Anexă
la ordinul AMDM
Nr. 404-AMDM din
31.01.2024

LISTA
certificatelor de înregistrare anulate

Nr. d/o	Denumirea produsului medicamentos	Forma farmaceutică	Concentrația, doza	Nr. de înregistrare	Data înregistrării
Franța Mylan S.A.S. (prod.: McDermott Laboratories T/A Mylan Dublin Biologics, Irlanda)					
1.	Ogivri®	pulbere pentru concentrat pentru soluție perfuzabilă	150 mg, N1	26331	22.07.2020
Cehia Zentiva k.s. (prod.: Zentiva k.s., Cehia)					
2.	Uroflow® 1	comprimate filmate	1 mg, N14x2	27335	29.11.2021