

**ПЕРЕЛІК
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО
ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ІНФАНРИКС™ ІПВ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКА (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ	суспензія для ін'єкцій у попередньо заповнених одноразових шприцах № 1 та № 10 у комплекті з голкою	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.	Бельгія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ІНФАНРИКС™ ІПВ/INFANRIX™ IPV Комбінована вакцина для профілактики дифтерії, правця, кашлюка (ацелюлярний компонент) та поліомієліту); зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/13939/01/01
2.	ПЛАЗМА КРОВІ ЛЮДИНИ HUMAN BLOOD PLASMA	рідина зморожена (субстанція) у контейнерах для крові та її компонентів (гемаконах) для виробництва стерильних лікарських форм	ІМУНА ФАРМ а.с.	Словацька Республіка	Станції переливання крові (Центри крові) Словацької Республіки, Чеської Республіки та Литви (м. Вільнюс)	Словацька Республіка, Чеська Республіка та Литва (м. Вільнюс)	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ (вилучення незначного показника якості); зміна у методах випробування АФІ (інші зміни в методах випробування (інші зміни у методах випробування (включаючи заміну або доповнення) АФІ; вилучення виробничої ділянки; уточнення назви лікарського засобу; уточнення лікарської форми	-	не підлягає	UA/13953/01/01