

Додаток 2  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
21.08.2013 №747

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),  
ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ЯКИХ ВНОСЯТЬСЯ ЗМІНИ**

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення/сертифікат про державну реєстрацію
1.	ДИСПОРТ® / DYSPORT® Комплекс ботулінічний токсин типу А - гемаглютинін 500 ОД	Порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 ОД у флаконах № 1	IPSEN BIOPHARM LIMITED, Великобританія	ІПСЕН ФАРМА, Франція	Зміни І типу	432/09-300200000
2.	Лаферобіон® (інтерферон альфа-2b рекомбінантний)	Супозиторії по 150 000 МО, або 500 000 МО, або 1 000 000 МО, або 3 000 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці № 3, або № 5, або № 10	ПрАТ "БІОФАРМА", Україна	ПрАТ "БІОФАРМА", Україна	Зміни ІІ типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	534/11-300200000

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення/сертифікат про державну реєстрацію
3.	ЛІНЕКС® (LINEX®)	Капсули у флаконі № 32; капсули у блістері: по 8 капсул у блістері, по 2 блістери (2x8) в упаковці або по 4 блістери (4x8) в упаковці	Лек фармацевтична компанія д.д., підприємство компанії Сандоз, Словенія	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Зміни I типу	507/11-300200000
4.	НЕУЛАСТИМ / NEULASTIM®	Розчин для ін'єкцій по 6 мг/0,6 мл у попередньо наповненому шприці № 1	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Зміни I типу	669/12-300200000
5.	ПРІОРИКС™ / PRIORIX™ Комбінована вакцина для профілактики кору, епідемічного паротиту та краснухи, in bulk	Ліофілізований порошок для ін'єкцій у мультидозових (10 доз) флаконах № 220 у комплекті з розчинником в окремій упаковці (вода для ін'єкцій)	GlaxoSmithKline Biologicals s.a., Бельгія	GlaxoSmithKline Export Limited, Велика Британія	Зміни II типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	463/10-300200000

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення/сертифікат про державну реєстрацію
		по 5 мл в ампулах № 336 та у мультидозових (2 дози) флаконах № 480 у комплекті з розчинником в окремій упаковці (вода для ін'єкцій) по 1,0 мл в ампулах № 100				