

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ, 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.	Хуміра® (Humira®)	Розчин для ін'єкцій по 40 мг / 0,8 мл у попередньо наповнених шприцах № 1 або № 2 у комплекті з серветками	Абботт Лабораторіс С.А. / Abbott Laboratories S.A.	Швейцарія	Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG; Тестування: Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ / AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG; Випуск серій: Еббві Біотекнологджі ГмбХ / AbbVie Biotechnology GmbH; Вторинне пакування: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Німеччина	Виправлення технічної помилки в наказі МОЗ від 15.11.2013 № 976 в написанні форми випуску: <i>Було: Розчин для ін'єкцій по 40 мг / 0,8 мл у шприцах № 1 або № 2 у комплекті з серветками</i>	за рецептом	-	756/09-300200000