

Додаток 3  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
23.01.2014 № 67

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО  
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Ресстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер ресстраційного посвідчення</b>
1.	<b>РеФакто® AF/ReFacto® AF фактор коагуляції крові людини VIII рекомбінантний (мороктоког альфа)</b>	Порошок для розчину для ін'єкцій по 250 МО, 500 МО, 1000 МО та по 2000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 4 мл у попередньо наповненому шприці та стерильним набором	Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн / Pfizer H. C. P. Corporation	США	Ваєт Фарма С.А. / Wyeth Farma S.A.; виробник розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ та Ко. КГ / Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG	Іспанія; Німеччина	Зміни I та II типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	за рецептом	-	870/12-300200000