

**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.	<b>ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ТУБЕРКУЛЬОЗУ ЗІ ЗМЕНШЕНИМ ВМІСТОМ АНТИГЕНУ (БЦЖ-М)</b>	ліофілізат для суспензії для внутрішньошкірного введення по 0,5 мг (20 доз) в ампулах № 5 в комплекті з розчинником (розчин натрію хлориду 0,9 % для ін'єкцій) по 2,0 мл в ампулах № 5	ТОВ «ІмБіоІмпекс»,	Україна	НДІЕМ ім. М.Ф.Гамалєї РАМН (філія «МЕДГАМАЛ» НДІЕМ ім. М.Ф.Гамалєї РАМН)	Росія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу			232/11-300200000
2.	<b>ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2b ЛЮДИНИ РЕКОМБІНАНТНИЙ (СУБСТАНЦІЯ)</b>	розчин (заморожений) у флаконах по 1 мл, 5 мл, 15 мл, 50 мл та 100 мл	ТОВ «Фармапарк»	Російська Федерація	ТОВ «Фармапарк»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у біологічному/імунобіологічному/імунохімічному методі випробування; внесення уточнень на підставі експериментальних отриманих виробником результатів щодо проведення випробувань за показниками методів			621/12-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контролю якості діючої речовини «Опис», «Прозорість», «Кольоровість»			
3.	ІНТРОН А®	розчин для ін'єкцій по 18 млн МО і 25 млн МО у мультидозованих флаконах № 1, по 18 млн МО, 30 млн МО і 60 млн МО у мультидозованих шприц-ручках № 1 у комплекті з голками та серветками; по 18 млн МО, 30 млн МО і 60 млн МО у мультидозованих шприц-ручках № 1 у комплекті з голками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія; Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	Бельгія/Ірландія/США	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1123 від 23.12.2013</b> щодо написання виробників в процесі внесення змін (було – Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія; Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США)	за рецептом		330/09-300200000