

**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.	ЕУВАКС В/ЕУВАХ В ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИК И ГЕПАТИТУ В, РЕКОМБІНАНТ НА РІДКА	суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (1,0 мл або 0,5 мл) у флаконах №1, №10, №20	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ЕлДжі Лайф Сайнсіс Лтд.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва у зв'язку зі змінами у адресній системі Кореї; зміна юридичної адреси виробника без зміни місця виробництва; зміни до розділу Маркування АНД (зазначення на упаковках назви та адреси виробника українською мовою); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування	за рецептом		123/14-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
2.	ФСМЕ-ІМУН / FSME-IMMUN ФСМЕ-ІМУН ДЖУНІОР / FSME-IMMUN JUNIOR ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ І КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА А ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА	суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза для дорослих) або 0,25 мл (1 доза для дітей) у попередньо заповненому одноразовому шприці № 1	БАКСТЕР АГ	Австрія	БАКСТЕР АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		875/12-300200000