

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), 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.	Гардасил / Gardasil® Вакцина проти вірусу папіломи людини (типів 6, 11, 16, 18) квадривалентна рекомбінантна, in bulk	Суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у флаконах № 480 або у попередньо наповнених шприцах одноразових № 100	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк. / Merck Sharp & Dohme Idea Inc.	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Корп. / Merck Sharp & Dohme Corp.; Мерк Шарп і Доум Б.В. / Merck Sharp & Dohme B.V.	США; Нідерланди	Реєстрація терміном на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13053/01/01

**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.	АЛЬФАПЕГ® Пегінтерферон альфа-2b	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 80 мкг, 100 мкг, 120 мкг або 150 мкг у флаконах № 1 в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій)	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна II типу - зміна заявника (1.1 II), передача прав власника Сертифікату про державну реєстрацію медичного імунобіологічного препарату іншій юридичній особі. Введення змін з наступного виробничого циклу після затвердження	за рецептом	не підлягає	886/12-30020000
2.	Альфарекін® / Alpharekin® Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 млн МО, 3 млн МО, 5 млн МО у флаконах № 10; по 1 млн	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна II типу - зміна заявника (1.1 II), передача прав	за рецептом	не підлягає	564/10-30020000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		МО; 3 млн МО; 5 млн МО у флаконах № 5 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) у флаконах або ампулах; по 1 млн МО, 3 млн МО, 5 млн МО, 9 млн МО, 18 млн МО у флаконах №1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) у флаконах або ампулах					власника Сертифікату про державну реєстрацію медичного імунобіологічного препарату іншій юридичній особі. Введення змін з наступного виробничого циклу після затвердження			
3.	ЕУВАКС В / EUVAX В Вакцина для профілактики гепатиту В рекомбінантна рідка	Суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (1,0 мл або 0,5 мл) або по 10 доз (5,0 мл або 10,0 мл) у флаконах № 1, № 10 або № 20	ПАТ "ФАРМАК"	Україна	LG Life Sciences, Ltd.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів на медичний імунобіологічний препарат: зміна найменування заявника Введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження			123/09-300200000