

**ПЕРЕЛІК**  
**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО У**  
**ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ, ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННІ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**  
**ТА ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

<b>№ п/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Підстава</b>	<b>Процедура</b>
1.	БРОНХОФІТ	збір по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку; по 1,5 г у фільтр-пакеті № 20	ТОВ "Науково-виробнича фармацевтична компанія "ЕЙМ"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича фармацевтична компанія "ЕЙМ"	Україна	засідання ТЕК № 28 від 09.08.2016	<b>Відмовити у затвердженні зміни</b> - виправлення технічної помилки у розділі «Упаковка» щодо інформації про стікер, який наклеюють на клапани пачки, оскільки дане виправлення не відповідає вимогам наказу МОЗ України від 26.08.2005 р. № 426 (у редакції наказу МОЗ України від 23.07.2015 № 460) (згідно наданої документації від виробника відбулася зміна стікеру)
2.	ТАУМІТ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ "Хаїлвел"	Україна	Цяньцзян Юнань Фармасьютикал Ко., Лтд	Китай	засідання ТЕК № 29 від 16.08.2016	<b>Відмовити у затвердженні зміни</b> – зміну I типу - зміна адреси виробництва АФІ, оскільки не виконується умова 1 за п. А.4. Додатку 17 до Порядку: Виробнича ділянка та усі виробничі операції залишаються незмінними

Начальник Управління  
фармацевтичної діяльності та  
якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський