

Додаток  
до наказу Міністерства охорони здоров'я  
України «Про внесення змін до  
реєстраційних матеріалів на лікарські  
засоби, які застосовуються для здійснення  
заходів, спрямованих на запобігання  
виникненню та поширенню, локалізацію та  
ліквідацію коронавірусної хвороби  
(COVID-19)»  
від 29 березня 2021 року № 587

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

№ п/ п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>КВЕРТИН</b>	таблетки жувальні по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці; по 90 таблеток у контейнерах; по 90 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Зміни II типу - Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміни у терапевтичних показаннях (додавання нового терапевтичного показання або зміна у затвердженому показанні) - Зміни внесені до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Показання" (додано: "У складі комплексного лікування пневмонії, яка викликана коронавірусною інфекцією COVID-19, у дорослих") та як наслідок до розділів: "Фармакологічні властивості", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження.	без рецепта	UA/0119/02/01
2.	<b>КОРВІТИН®</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 5 флаконів з ліофілізатом у касеті; по 1 касеті у пеналі з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Зміни II типу - Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміни у терапевтичних показаннях (додавання нового терапевтичного показання або зміна у затвердженому показанні) - Зміни внесені до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Показання" (додано: "У складі комплексного лікування пневмонії, яка викликана коронавірусною інфекцією COVID-19, у дорослих") та як наслідок до розділів: "Фармакологічні властивості", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження.	за рецептом	UA/8914/01/01

Генеральний директор  
Директорату фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА