

Додаток 2
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
12.07.2013 № 599

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ЯКИХ ВНОСЯТЬСЯ ЗМІНИ**

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення/сертифікат про державну реєстрацію
1.	Акт-ХІВ (Акт-НІВ) Вакцина для профілактики інфекцій, спричинених <i>Haemophilus</i> типу <i>b</i> , кон'югована, суха	Ліофілізований порошок по 1 дозі для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з розчинником по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою (або 2-ма окремими голками)	ЗАТ "Санофі-Авентіс", Угорщина; Санофі Пастер С.А., Франція	Санофі Пастер С.А., Франція	Зміни I та II типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	235/12-300200000
2.	БІОЛАКТ®/BIOLACT®	Капсули по 300 мг; по 15 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці	Селл Біотек Ко. Лтд (Cell Biotech Co. Ltd), Корея	Новахім Індастріз Лімітед (Novachem Industries Limited), Сполучене Королівство	Зміни I та II типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	757/09-300200000

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення/сертифікат про державну реєстрацію
3.	Лаферон-ФармБіотек®	Супозиторії ректальні з активністю 250 тис. МО, 500 тис. МО, 1 млн МО або 3 млн МО на 1 супозиторій вагою 1,0 г у контурній чарунковій упаковці № 10 (5x2)	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек", Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек", Україна	Зміни I типу	668/12-300200000
4.	ФЛЮАРИКС™ / FLUARIX™ Інактивована спліт-вакцина для профілактики грипу	Суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з фіксованою голкою № 1, № 10	GlaxoSmithKline Biologicals, Branch of SmithKline Beecham Pharma GmbH & Co.KG, Німеччина	GlaxoSmithKline Export Limited, Великобританія	Зміни II типу, що не обумовлюють необхідність перереєстрації	122/08-300200000

Начальник Управління лікарських засобів та медичної продукції

Л. Коношевич