

Додаток 2
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
07/05/2013 № 363

**ПЕРЕЛІК
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ**

№ № п/ п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство- виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АДП-Біолік	Суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) або 1 мл (2 дози) в ампулах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13005/01/01
2.	АКДП-Біолік	Суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) або 1 мл (2 дози) в ампулах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13006/01/01
3.	ГЕРЦЕПТИН® / HERCEPTIN®	Ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 20 мл у флаконі № 1	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Вторинне пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13007/01/01

№ № п/ п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство- виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
			<p>Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина</p>			

№ № п/ п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство- виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
4.	ГЕРЦЕПТИН® / HERCEPTIN®	Ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 440 мг у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 20 мл у флаконі № 1	Дженентек Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Вторинне пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Розчинник: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13007/01/02
5.	ЙОГУРТ РОЗЕЛЬ Бактеріальний препарат для нормалізації та корекції мікрофлори кишечника	Капсули № 75, № 30	Institut Rosell Inc., Canada / Інститут Розель Інк., Канада	Institut Rosell Inc., Canada / Інститут Розель Інк., Канада	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13008/01/01

№ № п/ п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство- виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
6.	ЙОГУРТ РОЗЕЛЬ Бактеріальний препарат для нормалізації та корекції мікрофлори кишечника	Таблетки № 100	Institut Rosell Inc., Canada / Інститут Розель Інк., Канада	Institut Rosell Inc., Canada / Інститут Розель Інк., Канада	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13008/02/01

**Начальник Управління лікарських
засобів та медичної продукції**

Л. Коношевич