

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ ПРОПОНУЄТЬСЯ ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	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 внесено 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 внесено 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**

**О.О. Комаріда**