

**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.	КВЕРТИН	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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: 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 показання: У складі комплексного лікування хронічної ішемічної хвороби серця (стабільної стенокардії напруження II-III функціонального класу) на тлі гіпертонічної хвороби I-II стадії у пацієнтів віком 60-75 років, та як наслідок оновлено інформацію в розділах "Фармакологічні властивості" та "Спосіб застосування та дози" відповідно до матеріалів реєстраційного дос'є. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження.	без рецепта	UA/0119/02/01

В.о. Генерального директора Директорату

фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ