



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

ВКЛАДКА ДО РЕЕСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ № UA/14526/01/01

Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ
України від 21.01.2016 р. № 31

Відповідно до постанови Кабінету Міністрів України від 26.05.2005
№ 376 "Про затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації)
лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію
(перереєстрацію)" до тексту реєстраційного посвідчення внесено такі
зміни:

Попередня редакція	Редакція зі змінами
Розділ "Виробник(и) лікарського засобу": ПрАТ "БІОФАРМА" Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 9	Розділ "Виробник(и) лікарського засобу": ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" <i>Юридична адреса:</i> Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37 <i>Адреса місця впровадження діяльності:</i> Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 9

Вкладка оформлена: 22 січня 2016 р.

В.о. начальника Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції



ВРП 020929