



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

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

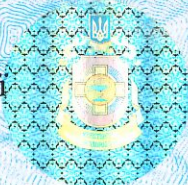
Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ
України від **15.09.2016 р.** № **973**

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 вписано такі
зміни:

Попередня редакція	Редакція зі змінами
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	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 - виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37 - вторинне пакування, випуск серій

Вкладка оформлена: **19 вересня 2016 р.**

Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції



Г. М. Лясовський

ВРП 021196