



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№UA/8737/01/01

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу затверджене
наказом МОЗ України від 01.10.2018 № 1770.

Згідно зі статтею 9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 "Про
затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських
засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)"

лікарський засіб

РИЦИНОВА ОЛІЯ,

олія

перереєстрований в Україні **безстроково.**

Термін дії реєстраційного посвідчення на території України **необмежений.**

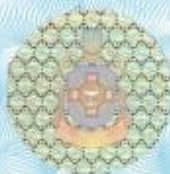
*Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки здійснюється
відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом
Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898,
зарєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340
(у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року
№ 996).*

Заявник та його місцезнаходження

ПАТ "Лубнифарм"

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16

Реєстраційне посвідчення оформлене 02.10.2018.



РП 026018

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **РИЦИНОВА ОЛІЯ**

Лікарська форма, дозування:
олія

Шлях введення: *пероральний*

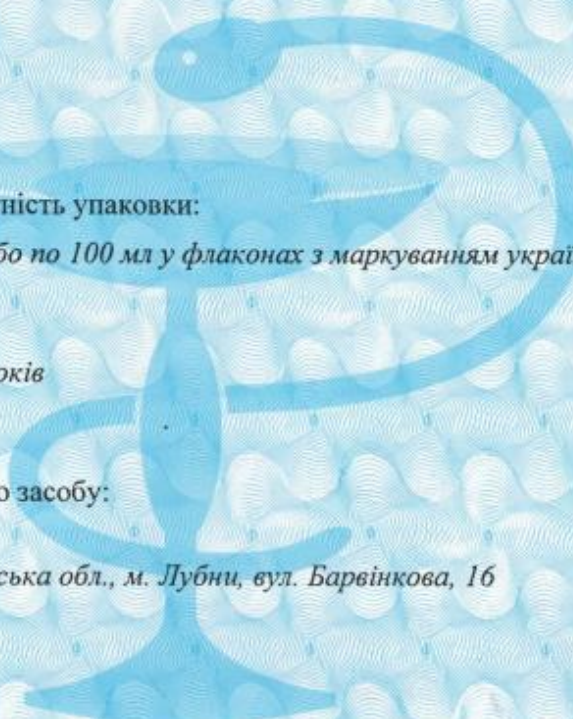
Код АТХ: *A06A B05*

Показання:
Запори

Вид, розмір та комплектність упаковки:
по 30 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

Термін придатності: *5 років*

Виробник(и) лікарського засобу:
ПАТ "Лубнифарм"
Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма, дозування:

*РИЦИНОВА ОЛІЯ,
олія*

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Діючі речовини:

рицинова олія (Oleum Ricini)

Допоміжні речовини:

відсутні

Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції



Т.М. Лясковський



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

ВКЛАДКА ДО РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ №

UA/8737/01/01

Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ
України від 17.12.2019 р. № 2488

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 "Заявник та його місцезнаходження": ПАТ "Лубнифарм" Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16	Розділ "Заявник та його місцезнаходження": АТ "Лубнифарм" Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16

Вкладка оформлена 18 грудня 2019 року

Начальник відділу з питань
фармацевтичної діяльності
Департаменту реалізації політик



Т.М. Ляковський

ВРП 035391



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

ВКЛАДКА ДО РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ №UA/8737/01/01

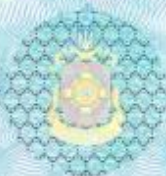
Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ
України від 17.12.2019 р. № 2488

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": ПАТ "Лубнифарм" Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16	Розділ "Виробник(и) лікарського засобу": АТ "Лубнифарм" Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16

Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження.
Вкладка оформлена 18 грудня 2019 року

Начальник відділу з питань
фармацевтичної діяльності
Департаменту реалізації політик



Т.М. Лясковський