



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ
НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ № UA/14455/01/02

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу затверджене наказом МОЗ України від 15.06.2020 № 1394.

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

ЦЕДОКСИМ®,

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг

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, зареєстрованого 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

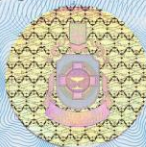
Абрил Формулейинз Пвт. Лтд.

17406-А, Міноча Колоні, Батінда - 151001, Індія

Abryl Formulations Pvt. Ltd.

17406-А, Minocha Colony, Bathinda - 151001, India

Реєстраційне посвідчення оформлене 17.06.2020.



РП 029203