



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я  
м. Київ

## РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ № UA/14416/01/02

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу затверджене  
наказом МОЗ України від 26.06.2020 № 1466.

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

**АБИФЛОКС®,**

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг**

**перереєстрований в Україні безстроково.**

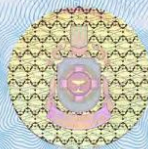
Термін дії реєстраційного посвідчення на території України **необмежений.**

*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,  
зарєєстрованого 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 Формулейшнз Пвт. Лтд.  
17406-А, Міноча Колоні, Батінда-151001, Індія  
Abryl Formulations Pvt. Ltd.  
17406-A, Minocha Colony, Bathinda-151001, India*

Реєстраційне посвідчення оформлене 02.07.2020.



РП 029231