

/////•

міністерство охорони здоров'я

м. Київ

РЕЕСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕІ на лікарський засіб

№ UA/20527/01/01

Рішення про державну *реєстрацію* лікарського засобу затверджене наказом МОЗ України від 12.07.2024 № 1216.

> Згідно зі статтями 9, 91 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

ПАНТОПРАЗОЛ,

порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг

зареєстрований в Україні терміном на 5 років.

Термін дії реєстраційного посвідчення на території України до 12 липня 2029 року.

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 15.07.2024.





ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: ПАНТОПРАЗОЛ

Лікарська форма, дозування:

порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг

Шлях введення: внутрішньовенний (згідно з інструкцією для медичного застосування)

Код ATX: A02B C02

Показання:

//////<u>*</u>

//// • /////// •

//////ii

- Рефлюкс-езофагіт.

- Виразка шлунка та дванадцятипалої кишки.

- Синдром Золлінгера — Еллісона та інші гіперсекреторні патологічні стани.

Вид, розмір та комплектність упаковки:

по 1 або 5, або 10 флаконів у картонній упаковці з маркуванням українською мовою

Термін придатності: 2 роки

Виробник(и) лікарського засобу:

Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед Село Бхагванпур, Техсіл Дера Бассі, Дістрікт Сахібзада Аджит Сінгх Нагар, Пенджаб – 140507, Індія Abryl Laboratories Private Limited Village Bhagwanpur, Tehsil Dera Bassi, District Sahibzada Ajit Singh Nagar, Punjab -140507, India

ВИСНОВКИ ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма, дозування:

ПАНТОПРАЗОЛ,

E //////E

порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Діючі речовини:

1 флакон містить пантопразолу натрію сесквігідрату еквівалентно пантопразолу 40 мг

Допоміжні речовини:

динатрію едетат, натрію гідроксид

В.о. Начальника Фармацевтичного управління

Олександр ГРІЦЕНКО



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я м. Київ

ВКЛАДКА ДО РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ України від **08.11.2024 р.** № **1877**

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 "Термін придатності":	Розділ "Термін придатності":
2 роки	3 роки

Вкладка оформлена

12 листопада 2024 року

В.о. начальника Фармацевтичного управління



Олександр ГРІЦЕНКО



міністерство охорони здоров'я м. Київ

ВКЛАДКА ДО РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№ UA/20527/01/01

Зміни до реєстраційного посвідчення затверджені наказом МОЗ України від 08.11.2024 р. № 1877

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 (перересстрацію)" до тексту реєстраційного посвідчення внесено такі зміни:

Попередня редакція Редакція зі змінами Розділ "Назва лікарського засобу": Розділ "Назва лікарського засобу": ПАНТОПРАЗОЛ АБРИЛ ПАНТОПРАЗОЛ

Вкладка оформлена

12 листопада 2024 року

В.о. начальника Фармацевтичного управління



Олександр ГРІЦЕНКО