



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Рахмановский пер., 3, г. Москва, ГСП-4, 127994
тел.: 628-44-53, факс: 628-50-58

ООО "НИК", Россия
ул. Малая Пироговская, д. 1А,
офис 422, г. Москва, 119435

На № 05.02.2014 № 20-3-439347/ИД/ИЗМ
от _____

**Решение о внесении изменений в
документы, содержащиеся в
регистрационном досье на
зарегистрированный лекарственный
препарат для медицинского
применения**



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 30 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и на основании представленного заявления № 36887 (вх. № 439347 от 23.09.2013) и документов по результатам проведенных экспертиз принято решение о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения:

Панавир®

(торговое наименование лекарственного средства)

Полисахариды побегов Solanum tuberosum

(международное непатентованное или группировочное (химическое) наименование лекарственного средства)

раствор для внутривенного введения, 0.04 мг/мл

(лекарственная форма, дозировка)

ОАО "Мосхимфармпрепараты" им. Н.А. Семашко", Россия

115172, г. Москва, ул. Большие Каменщики, д. 9

ООО "Эллара", Россия

601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца

Штольверка, д. 20, стр. 2

ООО Медицинский центр "Эллара", Россия

601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца

Штольверка, д. 20

(наименование и адрес места осуществления производства)

Р N000299/02 от 07.11.2011

(номер регистрационного удостоверения, дата регистрации)

ООО "Национальная Исследовательская Компания", Россия
301414, Тульская обл., Суворовский р-н, г. Чекалин, ул. Набережная, д. 3

(наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение)

Р N000299/02-071111

(нормативная документация)

В соответствии с принятым решением в регистрационное досье вносятся следующие изменения:

изменение в инструкцию по применению лекарственного препарата ("Показания к применению", "Применение при беременности и в период грудного вскармливания", "Способ применения и дозы").

К решению о внесении изменений прилагаются согласованные документы.

Приложение:

ведомость изменений № 4 к инструкции по применению - 4 л. в 1 экз.

Директор Департамента
государственного регулирования
обращения лекарственных средств

А. Г. Цындымеев