

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
06.07.2018 № 1270
Реєстраційне посвідчення
№ UA/0232/03/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
23.04.2020 № 945

Заявник, країна: BiiV Хелскер ЮК Лімітед, Велика Британія
ViiV Healthcare UK Limited, United Kingdom

Виробник, країна: ГлаксоСмітКляйн Інк., Канада
GlaxoSmithKline Inc., Canada

ЗМІНИ
ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

RETROVIR™

РЕТРОВІР™

**розчин оральний, 10 мг/мл
по 200 мл у флаконі № 1**

ЗМІНИ У РОЗДІЛІ «УПАКОВКА»

Попередня редакція	Нова редакція
По 200 мл розчину у флаконі зі скла з пластиковою кришкою та поліетиленовим тампоном, упаковані в картонну коробку. Упаковка містить також шприц ємкістю 10 мл для перорального дозування, який слід приєднати до флакона перед застосуванням.	По 200 мл розчину у флаконі зі скла з пластиковою кришкою та поліетиленовим тампоном, упаковані в картонну коробку. Упаковка містить також шприц ємкістю 10 мл або 1 мл для перорального дозування, який слід приєднати до флакона перед застосуванням.

**Керівник відділу реєстрації
ТОВ «ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна»**



О.М. Швець

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє