



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

**РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ  
НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ  
(МЕДИЧНИЙ ІМУНОБІОЛОГІЧНИЙ ПРЕПАРАТ)**

**№UA/18630/01/01**

Рішення про державну реєстрацію лікарського засобу (медичного імунобіологічного препарату) з метою екстреного застосування затверджене наказом МОЗ від 09.03.2021 № 419.

Згідно із статтею 9<sup>2</sup> Закону України "Про лікарські засоби" та постановою Кабінету Міністрів України від 8 лютого 2021 р. № 95 "Деякі питання державної реєстрації вакцин або інших медичних імунобіологічних препаратів для специфічної профілактики гострої респіраторної хвороби COVID-19, спричиненої коронавірусом SARS-CoV-2, під зобов'язання для екстреного медичного застосування" лікарський засіб (медичний імунобіологічний препарат)

**КОРОНАВАК**

**ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ COVID-19 (ВИРОЩЕНА З ВИКОРИСТАННЯМ  
КЛІТИН VERO), ІНАКТИВОВАНА,  
суспензія для ін'єкцій**

zareestrovano v Ukraїni strokom na odin rik z mozhlivіstyu prodovhennya na odin rik.

Строк дії реєстраційного посвідчення на території України до 09 березня 2022 року.

Лікарський засіб (медичний імунобіологічний препарат) зареєстрований з метою екстреного застосування під зобов'язання проведення постреєстраційних досліджень з безпеки (за наявності ризиків) / проведення постреєстраційних досліджень з ефективності (якщо розуміння захворювання або клінічної методології вказує на необхідність суттєвого перегляду попередніх оцінок щодо ефективності).

Граничний строк виконання зобов'язань до 09 березня 2022 року.

Заявник та його місцезнаходження

Sinovac Life Sciences Co., Ltd., Китайська Народна Республіка  
Будівля 1, № 21, вулиця Тяньфу, Промислова База Біомедицини Дасін-Наукового Парку  
Чжунгуаньцунь, район Дасін, Пекін, Китайська Народна Республіка  
Sinovac Life Sciences Co., Ltd., P.R. China  
Building 1, No. 21, Tianfu St., Daxing Biomedicine Industrial Base of Zhongguancun Science Park,  
Daxing District, Beijing, P.R. China

Реєстраційне посвідчення оформлене 10.03.2021



РПМ 000387