

ЭМИЙН АЮУЛГҮЙ БАЙДЛЫН МЭДЭЭЛЛИЙН ТАЙЛАН Эм судлалын салбар зөвлөл, 202412.18 (№10)							
№	Эмийн нэр	Үйлдвэрлэгч, улс	Бүртгүүлсэн байгууллагын нэр	Байгууллагын төрөл	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээллийн тайлангийн хугацаа	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт	Дүгнэлт
1	Тиоцетам для ин.	JSC галичфарма Украин	“Ази-фарма” ХХК	ЭХНБ	2019.09.02 – 2024.05.16	Өөрчлөлт байхгүй	Тиоцетам® тарилгын уусмалын үр нөлөө, аюулгүй байдлыг эмнэлзүйн туршилтаар судалсан. Эмнэлзүйн туршилтын явцад гарсан үр дүн нь пирацетам идэвхтэй бодис ба тиазолийн хүчил морфолиний давсыг хослуулан хэрэглэсэн нь өвчтөний биеийн байдал, өвчний динамик байдалд эерэг нөлөө узуулж байгааг харуулсан байна. Үүний нотолгоо бол Глазго, Рэнкин, батерейны психометрийн тест, сэтгэл гутрал, астенияг бууруулах зэрэг үзүүлэлтүүийн сайжралтаас харагдаж байна Судалгааны үр дүн нь бие махбодийн үзүүлэлт, өвчтөнүүдийн биеийн байдлын сайжралтын эерэг динамикийг харуулсан Эмнэлзүйн туршилтын явцад ноцтой гаж нөлөө илрээгүй Тиоцетам®, тарилгын уусмалыг хэрэглэх үр дүн, аюулгүй байдал нь эмнэлзүйн туршилтын үр дүн, мэргэжилтнүүдийн зөвлөмж, хэрэглэх заалтын дагуу өвчтөнүүдийн эмнэлзүйн туршлага, эмнэлзүйн туршилтын өгөгдөл, мета-шинжилгээнд үндэслэсэн болно. Энэ тайланд бүртгэлээс хойших хугацаанд тарилгын уусмал болох Тиоцетам®-ийг эмнэлгийн нөхцөлд хэрэглэх, эрсдэл ба үр ашгийн
2	Л-лизин асценат для ин. 1мг/мл	JSC галичфарма Украин	“Ази-фарма” ХХК	ЭХНБ	2019.09.02 – 2024.05.16	Өөрчлөлт байхгүй	Л- Лизин тарилгын уусмалын үр нөлөө, аюулгүй байдлыг эмнэлзүйн туршилтаар судалсан. Л-лизин асцинант 1мг/мл, тарилгын уусмалын үр нөлөө, аюулгүй байдлыг 1500 гаруй өвчтөн оролцсон эмнэлзүйн туршилтыг үндэслэн дүгнэсэн. Эдгээр судалгааны мета-шинжилгээ нь дараах үр дүнг харуулсан байна. Л-лизин асцинатын хэрэглээ нь стандарт эмчилгээний булгийн 6.63% -иас 21.87%-иар гавлын

3	Синглон® (монтелукаст)	Унгар Улс	Геден Рихтер	Төлөөлөгчийн газар	31/07/2021 – 30/07/2024	PSUP-д хамарсан клиникийн судалгаа, гаж нөлөөний илрэл болон, шинжлэх ухааны нийтлэлээс олдсон мэдээллээс үзэхэд, эмчилгээний заалтын дагуу хэрэглэж болох өвчтөнд, эмийн ач тус болон эрсдэлийн профайл (benefit-risk profile) өөрчлөгдөөгүй.	Эмийн үр дүн болон эрсдэлийн үнэлгээ (benefit-risk profile) заалтын дагуу хэрэглэх өвчтөнд өөрчлөгдөөгүй буюу зохистой гэж үзсэн. Эмийн Аюулгүй Байдлын тайланд орсон судалгаанаас дүгнэхэд, шинээр эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой асуудал илрээгүй учир, шинэ арга хэмжээ авах шаардлагагүй гэж үзсэн.
4	Гекса спрей	Mylan Laboratoties Limited БНЭУ	“Ази-фарма” ХХК	ЭХНБ	2022.08.22 – 2024.10.21	Тайлант хугацаанд үйлдвэрлэгчид гаж нөлөөний тохиолдлын тайлан ирээгүй бөгөөд тайлангийн хугацаанд цуглуулсан эрүүл мэндийн нийт үзлэгийн тохиолдлуудаас үзэхэд мөн гаж нөлөө бүртгэгдээгүй байна. Тайлан бэлтгэх бүхийл хугацаанд HEXASPRAY-ийг хэрэглэх үед гаж нөлөө бага гарсан, эмнэлзүйн ашиг тус өндөр болохыг төрөл бүрийн эх сурвалжаас авсан судалгаанд үндэслэн, хэрэглэх ашиг тус болон эрсдэлийн харьцаа өөрчлөгдсөнийг нотлох баримт байгаагүй.	Энэхүү PSUR-ийн тайланг гаргах үеэр баталгаажуулсан шинэ гаж нөлөө гараагүй бөгөөд аюулгүй байдлын бүх асуудлыг одоогийн SmPC аль хэдийн зохих ёсоор шийдвэрлэсэн. BOUCHARA –RECODARI-ийн лабораториас хүлээн авсан судалгааны эмхэтгэлийн мэдээллээс болон илэрсэн тохиолдлуудад үндэслэн HEXASPRAY-ийн ашиг тус/эрсдэл нь эерэг хэвээр байна. Эмнэлзүйн туршилтын явцад ноцтой гаж нөлөө илрээгүй .
5	Натрийн хлорид 0.45% - 100мл, 250мл, 500мл	Монгол улс	Энхийн шүүдэр ХХК	ЭХНБ	2024.1	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөөний тохиолдол бүртгэгдээгүй. (100мл болон 500 мл хэмжээсийг үйлдвэрлээгүй болно.)

6	Аланил глутамин бан амин хүчил /18/	Сычуань Келун фармацевтика л эмийн үйлдвэр, БНХАУ	Түвшин Энэрэл ХХК	ЭХНБ	2024.04.20- 2024.10.20	Эмийн аюулгүй байдал алдагдсан болон эмийн гаж нөлөө гарсан зүйл одоогоор байхгүй	Тайлангын хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно
7	Левифлоксацины гидрохлорид ба Натрийн хлоридын тарилгын шингэн 500мг/100мл	Сычуань Келун фармацевтика л эмийн үйлдвэр, БНХАУ	Түвшин Энэрэл ХХК	ЭХНБ	2024/02/01 –2024/08/01	Эмийн аюулгүй байдал алдагдсан болон эмийн гаж нөлөө гарсан зүйл одоогоор байхгүй	Тайлангын хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно
8	Гуровитаген 500мг	Тайвань Биотеч эмийн үйлдвэр,	Түвшин Энэрэл ХХК	ЭХНБ	10/29/2024	Эмийн аюулгүй байдал алдагдсан болон эмийн гаж нөлөө гарсан зүйл одоогоор байхгүй	Тайлангын хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно
9	Флуконазол 50мг, капсултай эм	Тунфарм эмийн үйлдвэр, Монгол	Мөнхийн тун ХХК	Эмийн үйлдвэр	2019.01.27- 2024.09.30	Өөрчлөлт ороогүй	Бүртгэлийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй тул хэрэглэх зааварт өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй байна.
10	Умифеновир 100мг, капсул	Тунфарм эмийн үйлдвэр, Монгол	Мөнхийн тун ХХК	Эмийн үйлдвэр	2021.09.23- 2024.10.24	Өөрчлөлт ороогүй	Бүртгэлийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй тул хэрэглэх зааварт өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй байна.
11	Умифеновир 200мг, капсул	Тунфарм эмийн үйлдвэр, Монгол	Мөнхийн тун ХХК	Эмийн үйлдвэр			
12	Пантопразол 40мг, капсул	Тунфарм эмийн үйлдвэр, Монгол	Мөнхийн тун ХХК	Эмийн үйлдвэр	2022.02.14- 2024.10.24	Өөрчлөлт ороогүй	Бүртгэлийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй тул хэрэглэх зааварт өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй байна.
13	Пантопразол 20мг, капсул	Тунфарм эмийн үйлдвэр, Монгол	Мөнхийн тун ХХК	Эмийн үйлдвэр			

14	Гербион сироп 150мл №1 сироп жоргүй ОУН: Таван салаа + Жамба	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар	2020.02.21- 2023.02.20	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно.
15	Панзинорм форте Н 2000ед №30 бүрхүүлтэй шахмал жоргүй олгох ОУН: Панкреатин, ХН: Панзинорм форте Н	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар	2019.03.01- 2024.02.29	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно.
16	Монкаста 10мг №28 бүрхүүлтэй шахмал жороор олгох ОУН: Монтелукаст ХН: Монкаста	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар	2021.07.31- 2024.07.30	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно.
17	Налгезин форте 550мг №10 бүрхүүлтэй шахмал эм ОУН: Напроксены натри ХН: Налгезин форте	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар	2020.08.04- 2023.08.03	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно.
18	Нольпаза 20мг №14, №28 бүрхүүлтэй шахмал жороор олгох, ОУН: Пантопразол	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар	2020.08.24- 2023.08.23	Өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр ашиг, үр дүнтэй холбоотой өөр ямар ч шинэ мэдээлэл гараагүй болно. Аюулгүй байдлын талаар өөр ямар нэгэн шинэ асуудал

19	Нольпаза 40мг №14, №28 бүрхүүлтэй шахмал жороор олгох ХН: Нольпаза	Krka, d. d., Novo mesto, Словени	КРКА	Төлөөлөгчийн газар		Өөрчлөлт ороогүй	тогтоогдоогүй тул эрсдлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авахыг санал болгоогүй бөгөөд бүтээгдэхүүний мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй болно.
20	ЭВРИСДИ®risdiplam	F.Hoffmann-La Roche Ltd, Basel Switzerland Roche Registration GmbH, Emil- Barell-Strasse 1, 79639 Grenzach- Wyhlen, Germany	МОНОС ТРЕЙД ХХК	ЭХНБ	024.10.01- 2024.10.14	Тайлангийн хугацаанд аюулгүй байдлын шинэ өөрчлөлт, үр дүн илрээгүй болно	тус бэлдэмлийн тайлант хугацаанд аюулгүй байдлын тайланд дэлгэрэнгүй дүн шинжилгээ хийгдсэн бөгөөд аюулгүй байдлын тайлангийн давамж ба/эсвэл ноцтой өөрчлөлт ороогүй болно. Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь өмнөх мэдээлэл, өгөгдөл, аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Фармаковижиланс систем менежментийн тайланд
21	Кальци-Д3 Никомед, 500 мг +200 сая ОУН жүржийн амттай зажилдаг шахмал	Asker Contract Manufacturing AS Норвеги	Монос Фарма трейд ХХК	ЭХНБ	2019.11.11 – 2022.10.31	Аюулгүй байдалтай холбоотой ноцтой өөрчлөлт PSUR-т ороогүй. Аюулгүй байдлын 2022 оны 10 сарын 31- ны тайлан мэдээллэх хугацааны төгсгөлд хүчин төгөлдөр бөгөөд PSUR-т орсон аюулгүй байдалын мэдээлэл ба үр ашгийн үнэлгээний лавлагаа мэдээлэл болгон ашигласан.	Тайлангийн хугацаанд батлагдсан бүх заалтад байгаа бүтээгдэхүүний лавлагааны мэдээллийн дагуу Кальций-Д3 Никомед -ийн ашиг тус- эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээг өөрчлөх шинэ мэдээлэл гараагүй байна. Аюулгүй байдлын лавалгааны мэдээлэл нь өмнөх хуримтлагдсан туршлага болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэлтэй нийцэж байна. Ашиг-эрсдэлийн харьцаанд ямар нэгэн өөрчлөлт орсон тухай баримт байхгүй байна. Одоогоор эрсдэлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авах шаардлагагүй.

22	Ацикlostад 400мг, 800мг шахмал	ШТАДА Арцнаймиттель А.Г., Герман	Монос Фарма трейд ХХК	ЭХНБ	2018.06.10 – 2023.06.09; 2023.06.10 – 2024.06.09.	Аюулгүй байдалтай холбоотой ноцтой өөрчлөлт PSUR-т ороогүй. Аюулгүй байдлын 2024 оны 6 сарын 09- ны тайлан мэдээллэх хугацааны төгсгөлд хүчин төгөлдөр бөгөөд PSUR-т орсон аюулгүй байдалын мэдээлэл ба үр ашгийн үнэлгээний лавлагаа мэдээлэл болгон ашигласан.	Дүгнэлтэд, энэ тайланд үнэлэгдсэн өгөгдлүүд нь ацикловирын тэнцвэртэй аюулгүй байдлын үзүүлэлтийг баталж, батлагдсан заалт(ууд)ыг эмчлэхэд аюулгүй, үр дүнтэй болохыг харуулж байна. Аюулгүй байдлын өгөгдлүүд нь өмнөх нийт туршлага болон лавлах аюулгүй байдлын мэдээлэл (RSI)-тэй нийцэж байна. Ашиг- эрсдлийн харьцаа өөрчлөгдөөгүй. Иймд одоогийн RSI-г өөрчлөх шаардлагагүй гэж үзэж байна.
23	Метрогил 5мг/мл 100мл, №1 судсанд тарих уусмал	Юник Фармасьютика л Лабораториз (Дж.Б. Кемикалс энд Фармасьютика лс Лтд. Салбар), Энэтхэг	Монос Фарма трейд ХХК	ЭХНБ	2019.01.01 – 2024.08.31	Аюулгүй байдалтай холбоотой ноцтой өөрчлөлт PSUR-т ороогүй. Аюулгүй байдлын 2024 оны 08 сарын 31- ны тайлан мэдээллэх хугацааны төгсгөлд хүчин төгөлдөр бөгөөд PSUR-т орсон аюулгүй байдалын мэдээлэл ба үр ашгийн үнэлгээний лавлагаа мэдээлэл болгон ашигласан.	Тайлангийн хугацаанд батлагдсан бүх заалтад байгаа бүтээгдэхүүний лавлагааны мэдээллийн дагуу Метрогил тарилгын уусмалын ашиг тус- эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээг өөрчлөх шинэ мэдээлэл гараагүй байна. Аюулгүй байдлын лавалгааны мэдээлэл нь өмнөх хуримтлагдсан туршлага болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэлтэй нийцэж байна. Ашиг-эрсдэлийн харьцаанд ямар нэгэн өөрчлөлт орсон тухай баримт байхгүй байна. Одоогоор эрсдэлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авах шаардлагагүй.

24	Псило-Бальзам 1% 20г гель	Нижфарм ХК, ОХУ	Монос Фарма трейд ХХК	ЭХНБ	2020.02.10 – 2024.10.31	Аюулгүй байдалтай холбоотой ноцтой өөрчлөлт PSUR-т ороогүй. Аюулгүй байдлын 2024 оны 10 сарын 31- ны тайлан мэдээллэх хугацааны төгсгөлд хүчин төгөлдөр бөгөөд PSUR-т орсон аюулгүй байдалын мэдээлэл ба үр ашгийн үнэлгээний лавлагаа мэдээлэл болгон ашигласан.	Тайлангийн хугацаанд батлагдсан бүх заалтад байгаа бүтээгдэхүүний лавлагааны мэдээллийн дагуу Псило- Бальзам гель-ийн ашиг тус- эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээг өөрчлөх шинэ мэдээлэл гараагүй байна. Аюулгүй байдлын лавалгааны мэдээлэл нь өмнөх хуримтлагдсан туршлага болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэлтэй нийцэж байна. Ашиг-эрсдэлийн харьцаанд ямар нэгэн өөрчлөлт орсон тухай баримт байхгүй байна. Одоогоор эрсдэлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авах шаардлагагүй.
25	Фемилекс® 100мг №10, үтрээний лаа	Нижфарм ХК, ОХУ	Монос Фарма трейд ХХК	ЭХНБ	2020.06.23 – 2024.10.31	Аюулгүй байдалтай холбоотой ноцтой өөрчлөлт PSUR-т ороогүй. Аюулгүй байдлын 2024 оны 10 сарын 31- ны тайлан мэдээллэх хугацааны төгсгөлд хүчин төгөлдөр бөгөөд PSUR-т орсон аюулгүй байдалын мэдээлэл ба үр ашгийн үнэлгээний лавлагаа мэдээлэл болгон ашигласан.	Тайлангийн хугацаанд батлагдсан бүх заалтад байгаа бүтээгдэхүүний лавлагааны мэдээллийн дагуу Фемилекс - ийн ашиг тус-эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээг өөрчлөх шинэ мэдээлэл гараагүй байна. Аюулгүй байдлын лавалгааны мэдээлэл нь өмнөх хуримтлагдсан туршлага болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэлтэй нийцэж байна. Ашиг-эрсдэлийн харьцаанд ямар нэгэн өөрчлөлт орсон тухай баримт байхгүй байна. Одоогоор эрсдэлийг бууруулах нэмэлт арга хэмжээ авах шаардлагагүй.
26	BC Ванкомицин 1г инж №10 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг	BCWORLD PHARM Co.,Ltd; БНСУ	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2017.01.01 - 2024.05.31	2020 онд Европын эмийн агентлагийн “Эмийн хяналтын эрсдэлийн үнэлгээний хороо (PRAC)” Ванкомицин эмтэй холбоотой зөвлөмжийг зарлав. Тэд батлагдсан үр нөлөөг өөрчлөөгүй боловч бүтээгдэхүүний мэдээлэлд маш	BC Ванкомицин тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг эмийн энэхүү тайлангийн хугацаанд эмийн гаж нөлөөтэй холбоотой сөрөг үр нөлөө бүртгэгдээгүй. 2020 оноос хойш Европын эмийн агентлагийн “Эмийн хяналтын эрсдэлийн үнэлгээний хороо (PRAC)” нь аутоиммун цус задра

27	Мепем 1г инж / Меропенем/ №10 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг	BCWorld Health Care (Bio&Chemical R&D); БНСУ	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2020.03.27 - 2024.08.30	Өөрчлөлт илрээгүй	Эмийн эрсдэл ба үр ашгийн тэнцвэр өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд батлагдсан хэрэглэх зааврын дагуу хэрэглэхэд аюулгүй ба нэмэлт тандалт хийх шаардлагагүй.
28	Амоксапен /Амоксициллин/ 500 мг №100 капсул	Remedica Ltd – Кипр	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2023.01.31 2024.10.01	Өөрчлөлт ороогүй.	Тайлангын хугацаанд аюулгүй байдлын тандалт судалгаанд хамрагдаж буй эмийн гаж нөлөө, аюулгүй байдлаас сэргийлэх, эмийн зохистой хэрэглээний талаар сургалтыг эмнэлгийн мэргэжилтэн, иргэдийн дунд зохион байгуулан ажиллаж байгаа болно. Уг бүтээгдэхүүний талаар МУ эмийн бүртгэлд бүртгүүлэн оруулж ирснээс хойш манай компанийн дотоод хяналтын албанд санал гомдол болон эмийн гаж нөлөө мэдээлэх хуудсанд чанар, аюулгүй байдал, гаж нөлөөний гомдол ирээгүй болно.йгуулан ажиллаж байгаа болно. Уг бүтээгдэхүүний талаар МУ эмийн бүртгэлд бүртгүүлэн оруулж ирснээс хойш манай компанийн дотоод хяналтын албанд санал гомдол болон эмийн гаж нөлөө мэдээлэх хуудсанд чанар, аюулгүй байдал, гаж нөлөөний гомдол ирээгүй болно.
29	Нейронокс 200 нэгж лиофильжүүлсэн цагаан нунтаг	Солонгос Улс	“Сити медлакс” ХХК	ЭХНБ	2017.02.23 - 2025.02.23	Өөрчлөлт байхгүй	Эмийн аюулгүй байдлын тайланд орох өөрчлөлтийн мэдээлэл байхгүй
30	Пекол 137.15 гр ууж хэрэглэх нунтаг	Cachet Pharmaceutical Pvt.,Ltd БНЭУ	Омбол ХХК	ЭХНБ	2020.09.16- 2024.09.16	Өөрчлөлт ороогүй	Эрсдэл ач тусын үнэлгээнд өөрчлөлт байхгүй, эмийн мэдээлэлт өөрчлөлт ороогүй.

31	Салбутино, 100мкг/доз- 200доз	Тэгш-Анар ХХК - Jewim Pharmaceutical (Shandong) Co.,Ltd, БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК	ЭХНБ	2019.12.18- 2024.03.18	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 12 - ы тайлангийн хугацаанд шинээр ноцтой сөрөг урвалууд илрээгүй, тул эмийн хяналттай холбоотой ямар нэгэн арга хэмжээ авах шаардлагагүй байна. Астмын анхны тусламж үзүүлэх эмчилгээнд сальбутамолын даралтат ингалятор нь маш үр дүнтэй бөгөөд хэрэглэхэд өвчтөнд тохиромжтой. Мөн энэ нь хлорофторкарбон (CFC)-гүй, аюулгүй байдал нь сайн хангагдсан хэрэглээнд нэвтрүүлэхэд тохиромжтой бүтээгдэхүүн юм.
32	МЕКСИДОЛ 125МГ №30	"Фармасофт" ОХУ	"ЭНТО" ХХК	ЭХНБ	2020/03/12- 2024/11/12	Тайлангийн хугацаанд аюулгүй байдлын шинэ өөрчлөлт, гаж нөлөө илрээгүй болно.	Тайлангийн хугацаанд урьдчилан судлагдаагүй тодорхой бус гаж нөлөө илрээгүй, үр ашиг, эрсдлийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй тул эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй
33	МЕКСИДОЛ 125МГ №50	"Фармасофт" ОХУ	"ЭНТО" ХХК	ЭХНБ	2020/03/12- 2024/11/12	Тайлангийн хугацаанд аюулгүй байдлын шинэ өөрчлөлт, гаж нөлөө илрээгүй болно.	Тайлангийн хугацаанд урьдчилан судлагдаагүй тодорхой бус гаж нөлөө илрээгүй, үр ашиг, эрсдлийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй тул эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах шаардлагагүй

34	Лецихол 300 /Поливитамин+эрдэс бодис+Лецитин/ зөөлөн капсул	PT. Pertiwi Agung, Индонези	Монфа трейд ХХК	ЭХНБ	2023/01/01-2023/12/31	Өөрчлөлт ороогүй	Лецихол 300 эмийн аюулгүй байдлын тайлангийн жилийн хугацаанд үйлдвэрлэгчид гаж нөлөөний тохиолдолын тайлан ирээгүй. Тайлангийн хамрах хугацаанд үйлдвэрлэгчид бүтээгдэхүүнийг хэтрүүлэн хэрэглэх, буруу хэрэглэх талаар мэдээлэл бүртгэгдээгүй ба эмчилгээний алдаатай тохиолдол мөн бүртгэгдээгүй. Тайлангийн хугацаанд 828,600 орчим капсул зах зээлд борлуулагдсан байна. Индонезийн Хүнс, Эмийн агентлагт 2003 оны 09-р сард бүртгэн зөвшөөрөл авсан ба 2023 оны байдлаар 6 улсад нийлүүлэгдэж байна. Маркетингийн зөвшөөрлийг татгалзсан буюу буцаан татаагүй тухай үйлдвэрлэгчээс ирүүлсэн аюулгүй байдлын тайланд дурдсан байна.
35	Предникорт 125 /Метилпреднизолон 125мг тарилгын нунтаг	PT.Otto Pharmaceutical Industries , Индонези	Монфа трейд ХХК	ЭХНБ	2023/01/01-2023/12/31	Өөрчлөлт ороогүй	Предникорт 125 тарилгын нунтагыг эмийн аюулгүй байдлын тайлангийн жилийн хугацаанд үйлдвэрлэгчид гаж нөлөөний тохиолдолын тайлан ирээгүй бөгөөд тайлангийн хугацаанд цуглуулсан эрүүл мэндийн нийт үзлэгийн тохиолдолуудаас үзэхэд мөн гаж нөлөө бүртгэгдээгүй. Тайлангийн хугацаанд 1,080 орчим флакон зах зээлд нийлүүлэгдсэн байна. Индонезийн Хүнс, Эмийн агентлагт 2013 оны 03-р сард бүртгэн зөвшөөрөл авсан ба 2024 оны байдлаар 5 улсад нийлүүлэгдэж байгаа мэдээлэл ирүүлсэн байна. Маркетингийн зөвшөөрлийг татгалзсан буюу буцаан татаагүй тухай үйлдвэрлэгчээс ирүүлсэн аюулгүй байдлын тайланд дурдсан байна.

36	Проза / Эхинацеи пурпура + Витамин С + Цайр/ шахмал	PT. Pertiwi Agung, Landson, Индонези	Монфа трейд ХХК	ЭХНБ	2023/01/01- 2023/12/31	Өөрчлөлт ороогүй	Проза эмийн аюулгүй байдлын тайлангийн жилийн хугацаанд гаж нөлөөний тохиолдол үйлдвэрлэгчид бүртгэгдээгүй бөгөөд аюулгүй байдлын тайлангийн хугацаанд цуглуулсан эрүүл мэндийн нийт үзлэгийн тохиолдлуудаас үзэхэд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй. Индонезийн Хүнс, Эмийн агентлагт 1997 оны 01-р сарын 29-нд бүртгүүлсэн ба 2023 оны байдлаар 4 улсад бүртгүүлэн 49500 ширхэг нийлүүлэгдсэн тухай мэдээлэл ирүүлсэн байна. Маркетингийн зөвшөөрлийг цуцалсан буюу буцаан татаагүй тухай үйлдвэрлэгчээс ирүүлсэн аюулгүй байдлын тайланд дурдсан байна.
37	Левацин / Левифлоксацин / 500 мг №18 Хальсан бүрхүүлт шахмал	PT. Bernofarm Pharmaceutical Company	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2022 оны 01 - 2023 оны 12 сар	Өөрчлөлт илрээгүй	Левацин бүрхүүлтэй шахмал (Левифлоксацин 500 мг) нь хэрэглэх заавар, тун болон савлагааны хавсралтад дурдсан бүх урьдчилан сэргийлэх арга хэмжээг дагаж мөрдвөл аюулгүй байдаг. Тайлангийн хугацаанд ашиг тус болон эрсдэлийн үнэлгээтэй холбоотой мэдээлэл илрээгүй. Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй байна. Тайлангийн хугацаанд Левацин бүрхүүлтэй шахмал эмийг хэрэглэхэд үр дүн муутай (эмийн үр дүн муутай) гэсэн мэдээлэл гараагүй байна.
38	Нифедипин 10мг/20мг, хальсан бүрхүүлтэй шахмал	Украин улс	Тэгш-Анар ХХК - PJSC "Technolog"	ЭХНБ	2023.07.25- 2024.05.24	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар тайлангийн хугацаанд зах зээлийн дараах тандалт судалгаанд эмийн бүтээгдэхүүний аюулгүй байдал, үр нөлөө, түүний дотор тодорхойлсон болзошгүй эрсдэлийг эмийн зааварт хангалттай тайлбарласан тул эмийн чанарыг хүлээн зөвшөөрөх боломжтой, тайлант хугацаанд

39	Лидокаин 40мг/2мл, тарилгын уусмал	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК - Guizhou Tiandi Pharmaceutical Co., Ltd.	ЭХНБ	2023.01.01- 2023.12.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар аюулгүй байдлын мэдээлэл нь аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цуглуулсан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэв.
40	Метоклопрамид 10мг-2мл, тарилгын уусмал	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК - Guizhou Tiandi Pharmaceutical	ЭХНБ	2023.01.01- 2023.12.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цугласан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй тул уг бүтээгдэхүүнийг ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэсэн.
41	Пантопразол, 40мг, тарилгын нунтаг	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК - Reyoung Pharmaceutical	ЭХНБ	2023.01.01- 2023.06.30	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цугласан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй тул уг бүтээгдэхүүнийг ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэсэн.
42	Тетрациклин 1%- 3г, нүдний тосон түрхлэг	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК- Jiangxi Xier Kangtai Pharmaceutical	ЭХНБ	2023.01.01- 2023.12.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цугласан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй тул уг бүтээгдэхүүнийг ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэсэн.
43	Неожинакс 250мг + 100мг + 100.000 ОУН	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК- Jiangxi Xier Kangtai Pharmaceutical Co.,Ltd	ЭХНБ	2023.01.01- 2023.12.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 - ы өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цугласан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй тул уг бүтээгдэхүүнийг ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэсэн.

44	Спектино, 2г	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК-Shandong Lukang Pharmaceutical Co.,Ltd	ЭХНБ	2015.01.01-2019.12.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын нэгдсэн мэдээллийн үнэлгээ, үр ашиг/эрсдэлийн шинжилгээнд үндэслэн батлагдсан бүтээгдэхүүний аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах болон/эсвэл арга хэмжээ авах шаардлагагүй. Энэхүү бүтээгдэхүүнийг цаашид ашиглахыг зөвлөж болно.
45	Аквивит Д3, 375мкг/мл-10мл	Украйн	Тэгш-Анар ХХК-Technolog PJSC	ЭХНБ	2024.01.24-2024.07.24	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар PJSC "Technolog" нь фармаковижилансийн эрсдлийг багасгах талаар нэмэлт арга хэмжээг хэрэгжүүлэх шаардлагагүй гэж үзсэн. Иймээс тайлангийн хугацаанд илэрсэн бүх өгөгдөл нь AQUAVIT-D3, аман уусмал, 375 мкг (15,000 IU) эмнэлгийн хэрэглээнд үргэлжлүүлэн хэрэглэж болохыг бататган харуулж байна гэж дүгнэх боломжтой.
46	Парацетамол лаа, 250мг	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК-Jiangxi Xier Kangtai Pharmaceutical Co.,Ltd	ЭХНБ	2022.01.01-2023.05.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын тухай шинэчлэгдсэн тайланд үндэслэн өмнөх цугласан мэдээлэл болон аюулгүй байдлын лавлагааны мэдээлэл (CDSI)-тай зөрчилдөх зүйл байхгүй тул уг бүтээгдэхүүнийг ердийн хэрэглээнд аюулгүй гэж дүгнэсэн.
47	Пресин-35, 35мг	БНХАУ	Тэгш-Анар ХХК-Reyoung Pharmaceutical Co.,Ltd	ЭХНБ	2021.01.01-2021.05.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар Аюулгүй байдлын нэгдсэн мэдээллийн үнэлгээ, үр ашиг/эрсдэлийн шинжилгээнд үндэслэн батлагдсан бүтээгдэхүүний аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах болон/эсвэл арга хэмжээ авах шаардлагагүй. Энэхүү эмийг цаашид ашиглахыг зөвлөж болно.

48	Ранитидин, 150мг	Украин	Тэгш-Анар ХХК- Technolog PJSC	ЭХНБ	2023.08.13- 2024.05.24	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар Бүртгэгдсэн заалт тус бүр, болон тайлант хугацаанд өвчтөнүүдийн холбогдох дэд бүлгүүдийн хувьд эмийн ашиг тус/эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээний талаарх шинэ мэдээлэл илрээгүй. Аюулгүй байдлын нэгдсэн мэдээллийн үнэлгээнд үндэслэн бүтээгдэхүүний аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах болон/эсвэл арга хэмжээ авах шаардлагагүй. Энэ бүтээгдэхүүнийг цаашид зориулалтаар ашиглахыг зөвлөж болно.
49	Но-Х-Ша, 20мг/мл	Украин	Тэгш-Анар ХХК- Lekhim-Kharkiv JSC	ЭХНБ	2021.02.01- 2024.01.31	Тайлангийн хугацаанд эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд орсон өөрчлөлт байхгүй	2024 оны 11 сарын 22 -ий өдрийн байдлаар Тайлангийн хугацаанд аюулгүй байдлын шинэ асуудал илрээгүй. Бүртгэгдсэн заалт тус бүр, түүнчлэн тайлант хугацаанд өвчтөнүүдийн холбогдох дэд бүлгүүдийн хувьд эмийн ашиг тус/эрсдэлийн ерөнхий үнэлгээний талаарх шинэ мэдээлэл ирээгүй. Аюулгүй байдлын нэгдсэн мэдээллийн үнэлгээ, үр ашиг/эрсдэлийн шинжилгээнд үндэслэн батлагдсан бүтээгдэхүүний аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах болон/эсвэл арга хэмжээ авах шаардлагагүй. Энэ эмийг цаашид эмнэлгийн зориулалтаар ашиглахыг зөвлөж болно.
50	Geworin tablet	БНСУ	Палома ХХК / Samjin Pharmaceutical Co., Ltd	ЭХНБ	2024 оны 11 сар хүртэл	Байхгүй	Тайлант хугацаанд аюулгүй байдлын шинэ өөрчлөлт үр дүн илрээгүй. Геворин эм нь Монгол улсад анх 2010 онд бүртгэгдсэн бөгөөд эмийн бүртгэлийн хугацаа сунгах бүрт 5 жил тутамд эмийн аюулгүй байдлын хугацаат тайланг илгээж ажилласан. Энэхүү тайлангаар ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй, гаж нөлөөний мэдээ бүртгэгдээгүйг тайлагнасан болно.

51	Левацин инфузи / Левифлоксацин / 500 мг №18 Хальсан бүрхүүлт шахмал	PT. Sanbe Farma	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2022 оны 01 - 2023 оны 12 сар	Өөрчлөлт илрээгүй	• Левацин инфузи тарилгын шингэн (Левифлоксацин 500мг-100мл) нь хэрэглэх заавар, тун болон савлагааны хавсралтад дурдсан бүх урьдчилан сэргийлэх арга хэмжээг дагаж мөрдвөл аюулгүй байдаг. • Тайлангийн хугацаанд ашиг тус болон эрсдэлийн үнэлгээтэй холбоотой мэдээлэл илрээгүй. • Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй байна. • Тайлангийн хугацаанд Левацин инфузи тарилгын шингэн эмийг хэрэглэхэд үр дүн муутай (эмийн үр дүн муутай) гэсэн мэдээлэл гараагүй байна.
52	Меросан 1 / меропенем / 1 г №1 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг	PT. Sanbe Farma	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2022 оны 01 - 2023 оны 12 сар	Өөрчлөлт илрээгүй	• Меросан 1 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг (меропенем 1г) нь хэрэглэх заавар, тун болон савлагааны хавсралтад дурдсан бүх урьдчилан сэргийлэх арга хэмжээг дагаж мөрдвөл аюулгүй байдаг. • Тайлангийн хугацаанд ашиг тус болон эрсдэлийн үнэлгээтэй холбоотой мэдээлэл илрээгүй. • Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй байна. • Тайлангийн хугацаанд Меросан 1 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг эмийг хэрэглэхэд үр дүн муутай (эмийн үр дүн муутай) гэсэн мэдээлэл гараагүй байна.
53	Пеластин /Циластатин + Имипенем/ №1 500 мг + 500 мг №18 тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг	PT. Sanbe Farma	Монгол Фарм ХХК	ЭХНБ	2022 оны 01 - 2023 оны 12 сар	Өөрчлөлт илрээгүй	• Пеластин тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг (Циластатин 500мг, Имипенем 500мг) нь хэрэглэх заавар, тун болон савлагааны хавсралтад дурдсан бүх урьдчилан сэргийлэх арга хэмжээг дагаж мөрдвөл аюулгүй байдаг. • Тайлангийн хугацаанд ашиг тус болон эрсдэлийн үнэлгээтэй холбоотой мэдээлэл илрээгүй. • Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй байна. • Тайлангийн хугацаанд Пеластин тарилгын уусмал бэлтгэх нунтаг эмийг хэрэглэхэд үр дүн муутай (эмийн үр дүн муутай) гэсэн мэдээлэл гараагүй байна.

54	Отипакс 15мл 16(гр) чихний дусаалга	Biocodex, БНФУ	Өлзий Дэн	ЭХНБ	2023.09.19- 2024.09.18	Эмийн аюулгүй байдал алдагдсан болон эмийн гаж нөлөө гарсан зүйл одоогор байхгүй	Эмийн аюулгүй байдал алдагдсан болон эмийн гаж нөлөө гарсан зүйл одоогор байхгүй
55	ТОВАТИЕМ НИЙЛМЭЛ МӨХЛӨГ	"TOWA Pharmaceutical Co.,Ltd." Япон Улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2021.07.01 – 2024.06.30	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
56	Прокайн гидрохлорид тарилга 2%-2ml №50 "ФУСО"	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон Улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.31	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
57	Плеамин-П тарилга "ФУСО" 200мл №1	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.32	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
58	Хай Плеамин-С тарилга 10% "ФУСО" 10%- 20мл, №1	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.33	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
59	Биоген тарилга 50мг "ФУСО" 50мг-20мл №50	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.34	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
60	Плевита С тарилга "ФУСО"Рибофла вин 6.355мг + Тиамин 10мг + Аскорбины хүчил 200мг №50	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.35	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
61	Витамин Ц тарилга 2гр "ФУСО", Аскорбины хүчил 2000мг тун 10мл №50	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.36	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.
62	Биотин тарилга 1мг "ФУСО", Витамин В7 буюу Биотин, тун 1мг- 2мл №50	"FUSO Pharmaceutical Industires, Ltd." Япон улс	Аялуун фарм ХХК	ЭХНБ	2020.01.01 – 2024.10.37	Үгүй	Тайлангийн хугацаанд гаж нөлөө бүртгэгдээгүй.

63	Итомед 50мг №40	«Pro.Med.Cs Praha a.s.»/ “ПРО.МЕД. ЦС Прага а.о”, Чех улс	“Анар Арвижих” ХХК	ЭХНБ	01.07.2019 - 30.06.2022	Гайлангийн хугацаанд:- Лиценз эзэмшигч эсвэл аливаа бүртгэл зохицуулах байгууллагаас аюулгүй байдлыг хянахад бэлдмэлтэй холбоотой аюулгүй байдлын хязгаарлалт эсвэл бусад арга хэмжээ авах эсвэл санал болгох шаардлагагүй. Үйлдвэрлэгчийн дагуу аюулгүй байдлын	Итоприд агуулсан бэлдмэлийг батлагдсан бүх заалтын болон эмийн бүтээгдэхүүний ерөнхий мэдээлэллийн дагуу хэрэглэхэд зохимжтой байсан ба үүнийг аюулгүй байдал, үр дүнтэй байдлын талаархи мэдээллийг судалж үзээд ашиг тусын эрсдлийг үнэлсэн байна. Аюулгүй байдлын талаар тус бэлдмэлд арга хэмжээ авах шаардлагагүй гэж үзсэн.
64	АЦЦ 100, 100мг, №20, ууж хэрэглэх уусмал бэлтгэх нунтаг	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14-2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.
65	АЦЦ 200, 200мг, №20, ууж хэрэглэх уусмал бэлтгэх нунтаг,	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14-2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.
66	АЦЦ 200, №20, уусдаг шахмал,	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14-2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.
67	АЦЦ 600мг, 600мг-3гр, №6, ууж хэрэглэх уусмал бэлтгэх нунтаг,	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14-2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.

68	АЦЦ Актив 600мг, 600мг- 1.6гр, №10, нунтаг	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14- 2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.
69	АЦЦ Лонг, 600мг, №10, уусдаг шахмал	Salutas Pharma GmbH	Очир Буянт ЭХНТ ХХК	ЭХНБ	2021.09.14- 2024.09.13	Өөрчлөлт ороогүй	Аюулгүй байдлын мэдээлэл нь CDS-д заасан аюулгүй байдлын мэдээлэлтэй нийцэж байна. Үр ашиг/эрсдлийн үнэлгээ нь эерэг (мөн өөрчлөгдөөгүй) хэвээр байгаа бөгөөд эмийн хяналт, эрсдлийг бууруулах үйл ажиллагааг хийсээр байна.
70	Стрепсилс /зөгийн бал лимон/ (Амилметакрезол + Дихлорбензилийн спирт) 0.6мг+1.2мг хүлхдэг шахмал №24	«Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd», ИБУИНВУ	“Анар Арвижих” ХХК	ЭХНБ	25.10.2018- 24.10.2023	Тайлан хамрагдах хугацаанд эмнэлзүйн туршилт хийгдээгүй учир аюулгүй байдлын шинэ асуудал илрээгүй байна. Амилметакрезол + Дихлорбензилийн спиртийн нийт ашиг тусын эрсдэлийн үзүүлэлт нь эерэг хэвээр байна.	Тайлангийн хугацаанд болон мэдээллийн түгжигдэх цэг (DLP) болон эмийн аюулгүй байдлын тайланг (PSUR) хүлээлгэн өгөх хооронд дараах асуудлууд гараагүй: бүтээгдэхүүний бүртгэл цуцлах, хүчингүй болгох эсвэл түр түдгэлзүүлэх; бүтээгдэхүүний бүртгэлийн сунгалт хийхэд хүндрэл учрах; нийлүүлэлтийг хязгаарлах; клиник туршилтуудыг зогсоох; эмийн тунд өөрчлөлт хийх; зорилтот бүлэг эсвэл хэрэглээний заалтад өөрчлөлт оруулах; мөн аюулгүй байдлын шалтгаанаар найрлагад өөрчлөлт оруулах шаардлага гараагүй.
71	Нурофен 200мг №8, 10, 20, 24 бүрхүүлтэй шахмал	«Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd», ИБУИНВУ	“Анар Арвижих” ХХК	ЭХНБ	05.08.2018- 04.08.2023	Ибупрофен нь эм судлалын болон аюулгүй байдлын хувьд сайтар судлагдаж танигдсан эмийн бэлдмэл юм. Тохиолдол илрүүлэх үйл ажиллагааны явцад ямар нэгэн аюулгүй байдлын асуудал илрээгүй. Тайлангийн хугацаанд ибупрофен агуулсан компаниас үйлдвэрлэж гаргасан бүтээгдэхүүнтэй холбоотой ямар ч шинэ ноцтой,	Тайлангийн хугацаанд болон мэдээллийн түгжигдэх цэг (DLP) болон эмийн аюулгүй байдлын тайланг (PSUR) хүлээлгэн өгөх хооронд дараах асуудлууд гараагүй: бүтээгдэхүүний бүртгэл цуцлах, хүчингүй болгох эсвэл түр түдгэлзүүлэх; бүтээгдэхүүний бүртгэлийн сунгалт хийхэд хүндрэл учрах; нийлүүлэлтийг хязгаарлах; клиник туршилтуудыг зогсоох; эмийн тунд өөрчлөлт хийх; зорилтот бүлэг эсвэл хэрэглээний заалтад өөрчлөлт оруулах; мөн аюулгүй байдлын шалтгаанаар найрлагад өөрчлөлт оруулах шаардлага гараагүй.

72	Жагц-5 1гр №9, 500гр, 1кг тан	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2024	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
73	Зэмбэ-5, 1гр №9, 500гр, 1кг тан	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2025	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
74	Сороол-7, 1гр №9, 500гр, 1кг тан	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2026	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
75	Банзи-12, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2027	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
76	Барагшун-9, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2028	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
77	Гиван-9, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2029	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
78	Гиван-13, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2030	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
79	Дарав-17, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2031	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
80	Доржтагжом, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2032	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
81	Жонлон-7, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2033	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
82	Задь-25, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2034	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
83	Зову-8, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2035	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
84	Матрын хумс-9, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2036	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
85	Минжин-7, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2037	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
86	Мүнсэлнямын жангар, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2038	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
87	Оглүнсэлжид 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2039	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.

88	Сэндэн-8, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2040	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
89	Сэндэн-25, 1гр №9, 500гр, 1кг талх	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2041	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
90	Бойчун-15, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2042	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
91	Гарнаг-10, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2043	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
92	Зандан-8, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2044	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
93	Манагчэнбу 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2045	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
94	Ран агар-8, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2046	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
95	Сүгмэл-10, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2047	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
96	Сэрдэг-5, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2048	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
97	Тунгалаг-5, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2049	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
98	Шүн агар-8, 0,2гр №50, 500гр, 1кг үрэл	Монгол Улс	Армон ЭҮ	Эмийн үйлдвэр	2020-2050	Өөрчлөлт ороогүй	Гаж нөлөө илрээгүй, бүтээгдэхүүн нь MNS 5585:2006, МУҮФ 2011-н шаардлага хангасан.
99	Луотай 100мг, №30, капсул	KPC Pharma- ceuticals., INC, БНХАУ	Долмалин	ЭХНБ	2019/11/19- 2024/10/18	Аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй	Тайлангийн хугацаанд өмнөх хуримтлагдсан мэдээлэл эсвэл эмийн жорын мэдээлэлтэй зөрчилдсөн аюулгүй байдлын мэдээлэл байхгүй байна.
100	Хлорамфеникол 500 мг, капсул	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2022 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
101	Салицилын хүчлийн тосон түрхэц 2% -20 г	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2023 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
102	Энаф 5 мг, шахмал	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2024 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
103	Энаф 10 мг, шахмал	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2025 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
104	Вермокс 100 мг, №4	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2026 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
105	Натурвит 100 мл	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2027 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.

106	Фурадонин 50 мг, №20	Монгол Улс	Моносфарм ХХК	Эмийн үйлдвэр	2028 - 2024.12 сар	байхгүй	Тайлант хугацаанд ямар нэгэн гаж нөлөө илрээгүй.
107	Клеримед 250мг / Кларитромицин / №14 бүрхүүлтэй шахмал эм	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	2022.01.01-2024.12.01 хүртэлх хугацаанд Клеримед 250мг /Кларитромицин / №14 F20060222JP01397 бүрхүүлтэй шахмал эмийн хэрэглээтэй холбоотой гаж нөлөө илэрсэн эсэх болон гомдолын мэдээлэл ирээгүй болно.
108	Клеримед 500мг / Кларитромицин / №14 бүрхүүлтэй шахмал эм	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	2022.01.01-2024.12.01 хүртэлх хугацаанд Клеримед 500мг /Кларитромицин / №14 F20060222JP01397 бүрхүүлтэй шахмал эмийн хэрэглээтэй холбоотой гаж нөлөө илэрсэн эсэх болон гомдолын мэдээлэл ирээгүй болно.
109	Маброн 100мг/2мл /Трамадолын гидрохлорид/ №5 тарилгын уусмал	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	Маброн 100мг/2мл /Трамадолын гидрохлорид/ №5 F20150210NPs04280 тарилгын уусмал нь 2022-2024 онд манай улсад импортлогдож орж ирээгүй ба тухайн үйлдвэрлэгч улсад гаж нөлөө илрээгүйг батлах мэдээллийг хавсаргав.
110	Медофлюкон 150мг / Флуконазол/ №1 капсул эм	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	2022.01.01-2024.12.01 хүртэлх хугацаанд Медофлюкон 150мг / Флуконазол/ №1 F20060222JP04792 капсул эмийн хэрэглээтэй холбоотой гаж нөлөө илэрсэн эсэх болон гомдолын мэдээлэл ирээгүй болно.
111	Медофлюкон 200мг / Флуконазол/ №1 капсул эм	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	2022.01.01-2024.12.01 хүртэлх хугацаанд Медофлюкон 200мг / Флуконазол/ №1 F060222JP01393 капсул эмийн хэрэглээтэй холбоотой гаж нөлөө илэрсэн эсэх болон гомдолын мэдээлэл ирээгүй болно.
112	Урактон 25мг / Спинонолактон/ №100 шахмал	Лимассол хот Кипр улс Medochemie Ltd	Еврофарм ХХК	ЭХНБ	2022.01.01-2024.12.11	Эмийн аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт ороогүй.	2022.01.01-2024.12.01 хүртэлх хугацаанд Урактон 25мг / Спинонолактон/ №100 F20060222CP01396 шахмал эмийн хэрэглээтэй холбоотой гаж нөлөө илэрсэн эсэх болон гомдолын мэдээлэл ирээгүй болно.

113	Пулмикан амьсгалын замаар ингаляциар хэрэглэх хөвмөл (буденосид), жортой, утлагад зориулсан хөвмөл хөвмөл 0.5 мг /2мл №30	"Kuhnle Biopharm Co.,Ltd", БНСУ	"Анар Арвижих" ХХК	ЭХНБ	01.04.2017 - 30.09.2023	ЭНЭХҮҮ PSUR тайлангийн мэдээлэл түгжих цэг бүхий хугацаанд эмнэлзүйн туршилт хийгдээгүй бөгөөд тайлант хугацаанд 1 120 819 өвчтөн	Пулмикан эмийн эрсдэл-үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй байна.
114	Напрекс дусал 15мл /0.6мл дусалд парацетомол 60.0мг/ ууж хэрэглэх жоргүй олгоно.	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай	Напрекс дусал эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
115	Напрекс суспензи 60мл /5мл суспензид парацетомол 250 мг/ ууж хэрэглэх жоргүй олгоно.	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Напрекс суспензи эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
116	Бурназин 30гр крем /1гр кремд мөнгөний сульфадиазин 10мг/ гадуур түрхэж хэрэглэнэ. Жороор олгоно.	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Бурназин 30гр крем эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
117	Аллерин экспекторант 60мл сироп Найрлага 5 мл сиропд : Дифенгидрамин 12.5 мг Псевдоэфедрин НС 15 мг Гвайфенезин 50.0 мг Натри цитрат 180.0 мг агуулагдана. Ууж хэрэглэнэ. Жортой олгоно	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Аллерин экспекторант эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.

118	Даряацинк дусал 15мл /1мл дусалд Цинк сульфат моногидрат 27.5мг/ ууж хэрэглэх жоргүй олгоно.	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Даряацинк дусал эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
119	Даряацинк сироп 60мл /5мл сиропд Цинк сульфат моногидрат 55мг/ ууж хэрэглэх жоргүй олгоно.	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Даряацинк сироп эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
120	Паратусин шахмал Найрлага 1 шахмалд Парацетамол 500 мг Фенилпропанола мин 15 мг Носкапин 10мг Хлорфенамин малеат 2 мг Гвайфенезин 50 мг ууж хэрэглэнэ. Жоргүй олгоно	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Паратусин шахмал эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.
121	Паратусин ПЕ сироп Найрлага 5 мл сиропд : Парацетамол 125.0 мг Псевдоэфедрин НС 7.5 мг Носкапин 10.0 мг Хлорфенамин малеат 0.5 мг Гвайфенезин 25.0 мг Лакрица 125.0 мг Этанол 10% агуулагдана. Жоргүй олгоно	PT Darya-Varya Tbk Индонези	Өргөөфарм импекс ХХК	ЭХНБ	02.23.2017 - 12.01.2024	Тайлант хугацаанд эмийг буруу хэрэглэсэн эсвэл гаж нөлөө илэрсэн болон эмийн аюулгүй байдалтай холбоотой мэдээлэл бүртгэгдээгүй	Паратусин ПЕ сироп эмийн эрсдэл үр ашгийн үнэлгээ өөрчлөгдөөгүй хэвээр байгаа бөгөөд аюулгүй байдлын мэдээлэлд өөрчлөлт оруулах хэмжээний асуудал гараагүй болно.

[illegible]