

Додаток 1  
до Наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
20.11.2013 № 991

**ПЕРЕЛІК  
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ , ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
УКРАЇНИ**

| <b>№ з/п</b> | <b>Назва лікарського засобу</b>  | <b>Форма випуску</b>   | <b>Заявник</b> | <b>Країна</b> | <b>Виробник</b>                                | <b>Країна</b>     | <b>Реєстраційна процедура</b>  | <b>Умови відпуску</b> | <b>Рекламування</b> | <b>Номер реєстраційного посвідчення</b> |
|--------------|--|--|----------------|---------------|--|-------------------|--------------------------------|-----------------------|---------------------|---|
| 1.           | <b>ЗРОСТА® / ZROSTA</b><br><b>Соматропін людини</b><br><b>рекомбінантний</b> | Порошок для розчину для ін'єкцій по 15 МО у флаконі (флакон А) у комплекті з розчинником по 1,5 мл у флаконі (флакон В), по 1 флакону А та В у блістері, № 1 | ПАТ "Фармак"   | Україна       | ПАТ "Фармак", спільно з LG Life Sciences, Ltd. | Україна;<br>Корея | Реєстрація терміном на 5 років | за<br>рецептом        | не підлягає         | UA/13059/01/01                          |