

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО
ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АКТЕМРА®	розчин для ін'єкцій, 162 мг/0,9 мл в попередньо наповнених шприцах № 4	Ф.Хоффманн- Ля Рош Лтд	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини: Веттер Фарма- Фертигунг ГмБХ і Ко КГ, Німеччина; Вторинне пакування, випробування контролю якості (крім випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини): Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості (крім випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини): Рош Фарма АГ,	Німеччина/ Швейцарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13909/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина; Випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія					
2.	ВАЛАЦИКЛОВІР ГІДРОХЛОРИД МОНОГІДРАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Гетеро Драгз Лімітед	Індія	Гетеро Драгз Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14191/01/01
3.	ВІЗАЛІН-Н	краплі очні, розчин, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1, № 5	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14135/01/01
4.	іГра®	таблетки жувальні по 25 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (4x1), № 8 (4x2), № 12 (4x3) у блістерах	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14121/01/01
5.	іГра®	таблетки жувальні по 50 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (4x1), № 8 (4x2), № 12 (4x3) у блістерах	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14121/01/02
6.	іГра®	таблетки жувальні по 100 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (4x1), № 8 (4x2), № 12 (4x3) у блістерах	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14121/01/03
7.	іГра®	таблетки жувальні по 25 мг in bulk № 500 (1x500), № 1000 (2x500), № 2000	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14122/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
8.	іГра®	(4x500) у блістерах таблетки жувальні по 50 мг in bulk № 500 (1x500), № 1000 (2x500), № 2000 (4x500) у блістерах	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14122/01/02
9.	іГра®	таблетки жувальні по 100 мг in bulk № 500 (1x500), № 1000 (2x500), № 2000 (4x500) у блістерах	Дженовейт Фармасьютіка лс Лімітед	Кіпр	Дженефарм СА	Греція	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14122/01/03
10.	ІЗОСОРБІДУ МОНОНІТРАТ РОЗВЕДЕНИЙ	порошок кристалічний (субстанція) у чорних подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Дифарма Франціс С.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14193/01/01
11.	КЕТОРОЛАКУ ТРОМЕТАМІН	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	Дівіс Фармасьютіка лз Пвт. Лтд.	Індія	Дівіс Фармасьютікалз Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14123/01/01
12.	КОНЦЕРТА®	таблетки пролонгованої дії по 18 мг № 28, № 30 у флаконах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Виробництво нерозфасованого продукту: АЛЗА Корпорейшн, США; Виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковки: Янссен-Сілаг	США/ Бельгія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14199/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Мануфекчуринг ЛЛС, США ; Випуск серії: Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія					
13.	КОНЦЕРТА®	таблетки продлонгованої дії по 36 мг № 28, № 30 у флаконах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Виробництво нерозфасованого продукту: АЛЗА Корпорейшн, США; Виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковки: Янссен-Сілаг Мануфекчуринг ЛЛС, США ; Випуск серії: Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	США/ Бельгія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14199/01/02
14.	КОНЦЕРТА®	таблетки продлонгованої дії по 54 мг № 28, № 30 у флаконах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Виробництво нерозфасованого продукту: АЛЗА Корпорейшн, США; Виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковки: Янссен-Сілаг Мануфекчуринг ЛЛС, США ; Випуск серії: Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	США/ Бельгія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14199/01/03
15.	МАДОПАР®	капсули з	Ф.Хоффманн-	Швейцарія	Виробництво	Італія/	реєстрація на 5	за	не підлягає	UA/11355/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		модифікованим вивільненням тверді, по 100 мг/25 мг № 100 у флаконах	Ля Рош Лтд		нерофасованої продукції, випробовування контролю якості: Рош С.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Швейцарія	років	рецептом		
16.	МЕМАНТИН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14090/01/01
17.	МЕТИЛПРЕДНІЗОЛОНУ АЦЕПОНАТ	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фітофарм"	Україна	Симбіотіка Спешиеліті Інгрідієнтс Сдн. Бхд	Малайзія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14195/01/01
18.	СИНТОМІЦИН	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14196/01/01
19.	ФУРОСТІМ	капсули, 50 мг/20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Алвоген ІПКo С.ар.л	Люксембург	С.К. Лабормед-Фарма С.А.	Румунія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14198/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
20.	ФУТАРОН	краплі очні, суспензія, 10 мг/г по 5 г у флаконах-крапельницях № 1	УОРЛД МЕДИЦИН ОФТАЛЬМІКС ЛІМІТЕД	Велика Британія	СІГМАТЕК Фармасьютікал Індастріз	Єгипет	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14115/01/01