

Додаток 1
до Наказу Міністерства охорони
здоров'я України
15.07.2015 № 432

**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.	АЛТЕАНА	суспензія не менше 40 МО/0,5 мл для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповнених шприцах з прикріпленою голкою № 1, № 5 та по 1 дозі (0,5 мл) у ампулах № 10	ІМУНА ФАРМ, а. с.	Словацька Республіка	вторинне пакування, випуск серії: ІМУНА ФАРМ, а. с., Словацька Республіка виробництво, первинне пакування: СЕВАФАРМА, а.с., Чеська Республіка	Словацька Республіка / Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14538/01/01
2.	АПРОТИНІН	порошок (субстанція) в пластикових пляшках для фармацевтичного застосування	"ББТ Біотек" ГмбХ	Німеччина	"ББТ Біотек" ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14495/01/01
3.	АПРОТИНІН	порошок (субстанція) в пластикових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Шанхай Лінзим Біосаєнсіз Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14513/01/01
4.	АСПАЗМІН	капсули з модифікованим вивільненням, тверді по 200 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14482/01/01
5.	ВІНПОЦЕТИН	порошок кристалічний (субстанція) в подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	Кьюад Лайфсаєнсес Пвт. Лтд.	Індія	Кьюад Лайфсаєнсес Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14483/01/01
6.	КАРБОЦИСТЕІН	порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПАТ "Фармак"	Україна	МОЕХС БІСІеН, С.Л.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14484/01/01
7.	КОНЕГРА	таблетки жувальні по 25 мг по 1	Євро Лайфкер	Велика	Генефарм СА	Греція	реєстрація	за	не	UA/14511/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер ресстраційного посвідчення
	ДЕЛЮКС	або 4 таблетки у блістері; по 1 блістері в коробці	Лтд	Британія			на 5 років	рецептом	підлягає	
8.	КОНЕГРА ДЕЛЮКС	таблетки жувальні по 50 мг по 1 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістері в коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Генефарм СА	Греція	ресстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14511/01/02
9.	КОНЕГРА ДЕЛЮКС	таблетки жувальні по 100 мг по 1 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістері в коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Генефарм СА	Греція	ресстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14511/01/03
10.	КСЕЛЬЯНЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 14 (14x1), № 56 (14x4) у блістерах; № 60, № 28 у флаконі	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво за повним циклом: Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США	Німеччина / США	ресстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14485/01/01
11.	МЕФЕНАМІНКА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 20 (10x2) у контурній чарунковій упаковці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ресстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14487/01/01
12.	НАТРІЮ АМІНОСАЛІЦИЛАТ	порошок кристалічний або кристали (субстанція) в поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Лохе Наньцзєцунь Фармасьютікал Груп Фармасі Ко., Лтд.	Китай	ресстрація на 5 років	-	-	UA/14512/01/01
13.	ОНДАНСЕТРОНУ ГІДРОХЛОРИД ДИГІДРАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних з поліетилену для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Іпка Лабораторіс Лтд.	Індія	ресстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14488/01/01
14.	ОФЛОКСАЦИН	кристали або кристалічний порошок (субстанція) у подвійних	ПАТ "Київмедпрепар	Україна	Шиджянг Апелоа Кангай	Китай	ресстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14489/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ат"		Фармасьютікал Ко., Лтд.					
15.	РАМІПРИЛ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	МЕЛОДІ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14490/01/01