

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>БІКАЛУТАМІД</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Екселла ГмБХ енд Ко. КГ	Німеччина	ЕКСЕЛЛА ГМБХ ЕНД КО. КГ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/16676/01/01
2.	<b>ДЕКСПАНТЕН</b>	мазь для зовнішнього застосування, 50 мг/г по 30 г у тубі, по 1 тубі в картонній пачці	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	без рецепта	підлягає	UA/16677/01/01
3.	<b>КАЛІУ ЙОДИД</b>	порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах або бутлях для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	Мерк КГаА	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16678/01/01
4.	<b>КЛІНДАМІЦИНУ ФОСФАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Чунцін Кеалайф Фармасьютикал Ко. Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16679/01/01
5.	<b>КЛОТРИМАЗОЛ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Фармаплант Фабрікацйон Кемішер Продукте ГмБХ	Німеччина	Амолі Органікс Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16682/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
6.	КСЕФАЛГІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 8 мг у флаконах №5	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Глобал Фармацевтік алс Індастріас	Єгипет	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки	за рецептом	Не підлягає	UA/16692/01/01
7.	МІТОКСАНТРОН У ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у флаконах з темного скла для фармацевтичного застосування	Сінтезія, а.с.	Чеська Республіка	Сінтезія, а.с.	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/16680/01/01
8.	СПІРАМІЦИН-ФТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 3,0 млн. МО, по 10 таблеток у банці, по 1 банці у паці картону	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки	за рецептом	Не підлягає	UA/16681/01/02
9.	СПІРАМІЦИН-ФТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 1,5 млн. МО, по 16 таблеток у банці, по 1 банці у паці з картону	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки	за рецептом	Не підлягає	UA/16681/01/01
10.	ФРІ-АЛ	таблетки по 5 мг in bulk №100: по 10 таблеток у	"Ксантіс Фарма"	Кіпр	Санека Фармасьютік	Словацька Республіка	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно	-	Не підлягає	UA/16684/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістері, по 10 блістерів у контейнері; in bulk №100 у контейнерах	Лімітед"		алз АТ		оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
11.	<b>ФРІ-АЛ</b>	таблетки по 5 мг №10 (10x1), №20 (10x2), №30 (10x3), №90 (10x9) у блістерах	"Ксантіс Фарма Лімітед"	Кіпр	Санека Фармасьютік алз АТ	Словацька Республіка	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	<i>Без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/16683/01/01

**Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції**

**Т.М. Лясковський**