

**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	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АРТОКСАН</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах №3 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах №3	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД	Грузія	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	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/16802/01/01
2.	<b>БЛЕОМІЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Жеянг Хісун Фармасьютікал КО., ЛТД	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16803/01/01
3.	<b>ЛОРАЗЕПАМ-3Н</b>	таблетки по 2,5 мг №10 (10x1), №20 (10x2), №30 (10x3), №50 (10x5) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	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,	За рецептом	Не підлягає	UA/16804/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки			
4.	ЛОРАЗЕПАМ-3Н	таблетки по 1 мг №10 (10x1), №20 (10x2), №30 (10x3), №50 (10x5) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	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/16804/01/01
5.	НАТРИУ ЛАКТАТУ 60% РОЗЧИН	розчин (субстанція) в поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування	ГАЛАКТИК С.А.	Бельгія	виробництво проміжного продукту: ГАЛАКТИК С.А., Бельгія виробництво кінцевого АФІ: ГАЛАКТИК С.А., Бельгія	Бельгія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16805/01/01
6.	РОЗУЛІП® ПЛЮС	капсули тверді по 40 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС Угорщина  повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	Угорщина	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/16806/01/01
7.	РОЗУЛІП® ПЛЮС	капсули тверді по 20 мг/10 мг № 30 (10x3) у	ЗАТ Фармацевтичний	Угорщина	повний цикл виробництва,	Угорщина	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно	за рецептом	Не підлягає	UA/16807/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах	й завод ЕГІС		включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС Угорщина  повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина		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.			
8.	<b>РОЗУЛІП® ПЛЮС</b>	капсули тверді по 10 мг/10 мг № 30 (10x3) у білстерах	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС Угорщина  повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	Угорщина	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/16808/01/01
9.	<b>ТІОКТОВА (α-ЛІПОЄВА) КИСЛОТА</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна	Олон С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16674/01/01
10.	<b>ТРАЙМЕТАКОР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою з модифікованим вивільненням по 35 мг, по 10 таблеток у білстері, по 3 або 6, або 10 білстерів в упаковці	Алвоген ІПКo С.ар.л	Люксембург	С.К. Лабормед-Фарма С.А.	Румунія	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	за рецептом	Не підлягає	UA/16809/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
11.	<b>ФЕЛІЗ С</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг №10 (10x1) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16810/01/01
12.	<b>ХОЛІНУ АЛЬФОСЦЕРАТ</b>	рідина (субстанція) у пакетах потрійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Шанхай Шиндек Фармасьютікал (Хаймен) Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16811/01/01
13.	<b>ХОНДРОЇТИН СУЛЬФАТ НАТРІЮ</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного використання	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Інно Біотехнолоджі Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16835/01/01
14.	<b>ЦИНХОКАІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	кристалічний порошок (субстанція) мікронізований або немікронізований у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна	виробництво, упаковка, контроль серії: Фармасинтез, Франція; мікронізація: Мікро-Масіназіоне С.А., Швейцарія; мікронізація: Мікро-Масіназіоне С.А., Швейцарія; мікронізація: Лаб-Сервіс С.А., Франція	Швейцарія / Франція	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16812/01/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський