

Додаток 1  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України «Про державну  
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських  
засобів (медичних імунобіологічних  
препаратів) та внесення змін до  
реєстраційних матеріалів»  
від 03 жовтня 2024 року № 1684

## 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>ЕСТРАКЛІН</b>	гель, 0,6 мг/г, по 80 г гелю в алюмінієвій тубі з внутрішнім лаковим покриттям, закритій поліетиленовим ковпачком, по 1 тубі у комплекті з дозуючим аплікатором у картонній коробці	СЕЙД С.А.	Іспанія	виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: СЕЙД С.А.	Іспанія	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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/20614/01/01
2.	<b>ЕТОРИКОКСИБ СТАДА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5, або по 10 блістерів в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалс лімітед, Індія; випуск, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Індія/Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/20611/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
3.	<b>ЕТОРИКОКСИБ СТАДА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5, або по 10 блістерів в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалс лімітед, Індія; випуск, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Індія/Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/20611/01/01
4.	<b>ЕТОРИКОКСИБ СТАДА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалс лімітед, Індія; випуск, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Індія/Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/20611/01/03
5.	<b>ЛЕВОКАРНІТИН</b>	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Ченгда Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/20612/01/01
6.	<b>ОЛМЕСТАД А</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серії: "Хемофарм" АД, Сербія; контроль серії, випуск серії СТАДА	Сербія/Німеччина	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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня	за рецептом	Не підлягає	UA/20613/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Арцнайміттель АГ, Німеччина		2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
7.	<b>ОЛМЕСТАД А</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20/5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія  контроль серії, випуск серії СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Сербія/ Німеччина	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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/20613/01/01
8.	<b>ПРЕОЛІКА® ФОРТЕ</b>	таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пацці	КУПФЕР БІОТЕХ, УАБ	Литовська Республіка	виробництво за повним циклом: Біофарм Сп. з о.о., Польща; мікробіологічний контроль: Фітофарм Кленка С.А., Польща	Польща	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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/20625/01/01

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**