

**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.	L-МЕТІОНІН	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АМІНО ГмбХ	Німеччина	АМІНО ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16575/01/01
2.	L-СЕРІН	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АМІНО ГмбХ	Німеччина	АМІНО ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16576/01/01
3.	L-ТИРОЗИН	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АМІНО ГмбХ	Німеччина	АМІНО ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16577/01/01
4.	L-ТРЕОНІН	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АМІНО ГмбХ	Німеччина	АМІНО ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16578/01/01
5.	L-ТРИПТОФАН	кристалічний або аморфний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АМІНО ГмбХ	Німеччина	АМІНО ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16579/01/01
6.	АДАСУВ	порошок для інгаляцій дозований, 9,1 мг/дозу у пакеті №1 та інгалятором Staccato®	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	виробництво та первинне пакування: Алекса Фармасьютікалс,	США/Іспанія	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки	За рецептом	Не підлягає	UA/16580/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№1 у картонній паці			Інк., США; вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія		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			
7.	ГІДРОХЛОРОТІАЗИД	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Чанжоу Фармас'ютикал Фекторі	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16581/01/01
8.	ДОКСЕПІНУ ГІДРОХЛОРИД	кристалічний порошок (субстанція) у термоізолюючому пакеті для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Плантекс Лтд.	Ізраїль	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16582/01/01
9.	ЛЕВОМІН 30	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/0,15 мг № 21 (21х1), № 63 (21х3), № 126 (21х6) у блістерах	мібе ГмБХ Арцнайміттель	Німеччина	мібе ГмБХ Арцнайміттель	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, 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), для лікарського засобу становить: відповідно до періодичності складання регулярно оновлюваного звіту з безпеки лікарського засобу, дозволеного до медичного застосування, на центральному рівні.	за рецептом	Не підлягає	UA/16583/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
10.	ЛЕГЕТИН ХЛ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "Хайлвел"	Україна	Нортіст Фармасьютікал Груп Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16584/01/01
11.	ПУРОЛІТ (ПОЛІСТИРЕНС УЛЬФОНАТ НАТРІЮ)	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПУРОЛІТ Ес.Ер.Ел.	Румунія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16555/01/01
12.	СПЕКТРАЦЕФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 20 (10x2) у блистерах	Мейджі Сейка Фарма Ко., Лтд.	Японія	Тедек-Мейджі Фарма, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16586/01/01
13.	СУМАТРИПТАН У СУКЦИНАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Сінерджин Актив Інгредієнтс Пвт Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16587/01/01
14.	ТОРАСЕМІД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Іпка Лабораторіс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16588/01/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський