

**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 | Регістраційна процедура  | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|--|--------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|--------------|----------------------------------|
| 1.    | <b>АКІНЗЕО™</b>             | капсули тверді, 300 мг/0,5 мг, 1 капсула в блістері, по 1 блістеру в картонній коробці       | Хелсінн Хелскеа СА | Швейцарія       | Хелсінн Бірекс Фармасьютикалз ЛТД  | Ірландія         | реєстрація на 5 років<br><br>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/17170/01/01                   |
| 2.    | <b>ІФОСФАМІД<br/>АМАКСА</b> | розчин для інфузій, 40 мг/мл, по 25 мл або 50 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Амакса Фарма ЛТД   | Велика Британія | вторинне пакування, контроль серії/якості, випуск серії:<br>Стадафарм ГмбХ, Німеччина;<br>виробництво розчину bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії/якості:<br>Тимоорган Фармаціє ГмбХ, Німеччина | Німеччина        | реєстрація на 5 років<br><br>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/17162/01/01                   |
| 3.    | <b>ЛІВАРОЛ</b>              | песарії по 400 мг, по 5 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці                   | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна         | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"   | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони  | без рецепта    | підлягає     | UA/17172/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу  | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)  | Заявник  | Країна заявника | Виробник  | Країна виробника | Регістраційна процедура  | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                           |  |  |                 |   |                  | 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.  |                |              |                                  |
| 4.    | <b>НІСТАТИН</b>           | порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у подвійних поліетиленових пакетах           | С.К. АНТІБІОТИЧЕ С.А.  | Румунія         | С.К. АНТІБІОТИЧЕ С.А.   | Румунія          | реєстрація на 5 років  | -              | Не підлягає  | UA/17199/01/01                   |
| 5.    | <b>ПАНКРЕАТИН</b>         | аморфний порошок (субстанція) у двошарових поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна         | Сичуань Біосин Фармасьютікал Ко., Лтд.  | Китай            | реєстрація на 5 років  | -              | Не підлягає  | UA/17163/01/01                   |
| 6.    | <b>САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА</b> | порошок (субстанція) у поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування                      | ТОВ "Исток-Плюс"   | Україна         | Хебей Цзіньє Медікал Технолоджи Корп., ЛТД., Коастал Порт Фармасьютікал Бранч | Китай            | реєстрація на 5 років  | -              | Не підлягає  | UA/17164/01/01                   |
| 7.    | <b>ТРИОСИЛ®</b>           | таблетки, вкриті оболонкою; по 10 таблеток у блістері, по 3, 5 або 10 блістерів у паці             | ПРАТ "ФІТОФАРМ"  | Україна         | ПРАТ "ФІТОФАРМ"   | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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     |                                  |
| 8.    | <b>ФЛОКСЕЙФ 400</b>       | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг in bulk № 500                                      | МСН Лабораторіс Пвт. Лтд.  | Індія           | МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед   | Індія            | реєстрація на 5 років<br><br>Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки  | -              | Не підлягає  | UA/17166/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                     | Заявник                   | Країна заявника | Виробник                        | Країна виробника | Регістраційна процедура   | Умови відпуску | Рекламація  | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------------------------|-----------------|---------------------------------|------------------|---|----------------|-------------|----------------------------------|
|       |                          | (10x50) у блістерах   |                           |                 |                                 |                  | 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.   |                |             |                                  |
| 9.    | <b>ФЛОКСЕЙФ 400</b>      | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг №5 (5x1), №7 (7x1), №15 (5x3) | МСН Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія           | МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед | Індія            | реєстрація на 5 років<br><br>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/17167/01/01                   |
| 10.   | <b>ФОСФОМІЦИН</b>        | гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 саше у коробці              | ТОВ "АСТРАФАРМ"           | Україна         | ТОВ "АСТРАФАРМ"                 | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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/17168/01/01                   |
| 11.   | <b>ФТАЗИД 1000 МГ</b>    | порошок для приготування розчину для ін'єкцій, по 1000 мг                     | Охоа Імпекс               | Індія           | Нітін Лайфсаєнсез Лтд.          | Індія            | реєстрація на 5 років   | за рецептом    | Не підлягає | UA/17156/01/01                   |

| <i>№ п/п</i> | <i>Назва лікарського засобу</i> | <i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>     | <i>Заявник</i> | <i>Країна заявника</i> | <i>Виробник</i> | <i>Країна виробника</i> | <i>Регістраційна процедура</i> | <i>Умови відпуску</i> | <i>Рекламування</i> | <i>Номер реєстраційного посвідчення</i> |
|--------------|---------------------------------|--|----------------|------------------------|-----------------|-------------------------|--------------------------------|-----------------------|---------------------|---|
|              |                                 | у скляному флаконі, по 1 флакону у картонній коробці |                |                        |                 |                         |                                |                       |                     |   |

**Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту впровадження реформ**

**Т.М. Лясковський**