

**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. | АИГЛІП® | таблетки по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці | ПАТ "Фармак" | Україна | ПАТ "Фармак" (виробництво з продукції in bulk фірми-виробника АЕТ Лабораторіз Прайвет Лтд., Індія) | 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/17556/01/01 |
| 2. | АИГЛІП® | таблетки по 50 мг; in bulk по 11,5 кг у барабанах | ПАТ "Фармак" | Україна | АЕТ Лабораторіз Прайвет Лтд. | Індія | 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 | - | не підлягає | UA/17555/01/01 |
| 3. | АТЕНАТИВ 1000 МО | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 50 МО/мл; картонна коробка містить 1 флакон з порошком, 1 флакон з розчинником по 20 мл (1000 МО/флакон) | Октафарма Фармацевтика а Продуктіонсге с. м.б.Х. | Австрія | виробництво від плазми до in bulk продукту, первинна упаковка та маркування порошку для розчину для інфузій, вторинне пакування, випуск серії кінцевого | Швеція/ Німеччина/ Австрія/ Німеччина/ 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, 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 | за рецептом | Не підлягає | UA/17557/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------|-----------------|---|------------------|------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | <p>продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма АБ, Швеція</p> <p>випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій, маркування, вторинне пакування кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина</p> <p>випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія</p> <p>виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ,</p> | | регулярних звітів з безпеки. | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---|-----------------|---|--|--|----------------|----------------|----------------------------------|
| | | | | | Німеччина виробництво розчинника: Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія | | | | | |
| 4. | АТЕНАТИВ 500 МО | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 50 МО/мл; картонна коробка містить 1 флакон з порошком, 1 флакон з розчинником по 10 мл (500 МО/флакон) | Октафарма Фармацевтик а Продуктiонсге с. м.б.Х. | Австрія | виробництво від плазми до in bulk продукту, первинна упаковка та маркування порошку для розчину для інфузій, вторинне пакування, випуск серії кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма АБ, Швеція випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій, маркування, вторинне пакування кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Швеція/ Німеччина/ Австрія/ Німеччина/ 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, 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/17557/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------------|--|---|-----------------|---|------------------|--|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.Б.Х., Австрія виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина виробництво розчинника: Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія | | | | | |
| 5. | БРЕНЕМ 1000 | порошок для розчину для ін'єкцій, по 1000 мг по 1 флакону у картонній коробці | Брукс Лабораторіс Лімітед | Індія | Брукс Лабораторіс Лімітед | Індія | 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/17558/01/01 |
| 6. | БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД | кристалічний порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у подвійних | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтич | Україна | АРЕВІФАРМА ГМБХ | Німеччина | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17551/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|--|-----------------------------------|-----------------|-----------------------|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | поліетиленових пакетах | не підприємство "Здоров'я народу" | | | | | | | |
| 7. | ВАГАЦИТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 450 мг по 2 таблетки у блістерах, по 5 блістерів (10 таблеток) у картонній коробці | Панацея Біотек Лтд. | Індія | Панацея Біотек Лтд. | Індія | 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/17550/01/01 |
| 8. | ВАЛЕРІАНА ЕКСТРАКТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 10 таблеток в блістері; по 5 або по 10 блістерів у пачці з картону | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм" | 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. | без рецепта | підлягає | UA/17560/01/01 |
| 9. | ВАМЕЛАН | капсули м'які по 15 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД | Велика Британія | П.П.Ф. ХАСКО-ЛЕК С.А. | 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, 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/17495/01/01 |
| 10. | ГРОПІВІРІН® | сіроп, 50 мг/мл, по 100 мл у флаконі; | ПАТ "Фармак" | Україна | ПАТ "Фармак" | Україна | Реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/17561/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|-----------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | по 1 флакону зі шприцом-дозатором у пацці | | | | | 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 | | | |
| 11. | ЕКСТРАКТ ВАЛЕРІАНИ ВОДНО-СПИРТОВИЙ СУХИЙ | порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПАТ "Фармак" | Україна | Фінцельберг ГмбХ & Ко. КГ. | Німеччина | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17562/01/01 |
| 12. | ЕКСТРАКТ РОЗТОРОПШІ ПЛЯМИСТОЇ СУХИЙ | порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПАТ "Фармак" | Україна | Євромед, С.А. | Іспанія | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/17563/01/01 |
| 13. | ЕКСТРАКТ РУТКИ ЛІКАРСЬКОЇ СУХИЙ | порошок (субстанція) у мішках тришарових алюмінієвих для фармацевтичного застосування | ПАТ "Фармак" | Україна | Фінцельберг ГмбХ & Ко. КГ | Німеччина | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/17564/01/01 |
| 14. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 8 мг/2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пацці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат", Україна (виробництво з продукції in bulk фірми-виробника Атлантік Фарма - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія) | Україна | реєстрація 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/17442/01/02 |
| 15. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | реєстрація 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/17442/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, улаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | у блістері; по 3 блістери в паці | арат" | | ат", Україна (виробництво з продукції in bulk фірми-виробника Атлантік Фарма - Продусьїос Фармасьютікас, С.А., Португалія) | | 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. | | | |
| 16. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 8 мг/2,5 мг, in bulk по 10 таблеток у блістері; №6000 в коробці (по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в паці; по 200 пачок у коробці) | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Атлантік Фарма - Продусьїос Фармасьютікас, С.А., Португалія; виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармалабор - Продугос Фармасьютікос, С.А., Португалія | Португалія | 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/17441/01/02 |
| 17. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 4 мг/1,25 мг in bulk по 10 таблеток у блістері; №6000 в коробці (по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в паці; по 200 пачок у коробці) | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Атлантік Фарма | Португалія | 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 | за рецептом | Не підлягає | UA/17441/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---|-----------------|---|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія; виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармалабор - Продугос Фармасьютікос, С.А., Португалія | | здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки | | | |
| 18. | ЛЕВОАЙНЕКСТ | краплі очні, розчин, 5 мг/мл, по 5 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "НЕКСТФАРМ" | Україна | РАФАРМ СА (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії) | Греція | 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/17522/01/01 |
| 19. | ЛІКВЕСТІЯ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 14 таблеток у блістерах, по 2 або 4 блістери у пацці | ПАТ "Фармак" | Україна | ПАТ "Фармак" (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Дженефарм СА, Греція) | 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/17565/01/01 |
| 20. | ЛІКВЕСТІЯ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг in bulk 550 або | ПАТ "Фармак" | Україна | Дженефарм СА | Греція | реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до | - | не підлягає | UA/17566/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | 600 або 650 блістерів у коробці | | | | | 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. | | | |
| 21. | ЛІКВЕСТІЯ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг, in bulk 480 або 520 або 560 блістерів у коробці | ПАТ "Фармак" | Україна | Дженефарм СА | Греція | 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. | - | не підлягає | UA/17566/01/02 |
| 22. | ЛІКВЕСТІЯ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг, по 14 таблеток у блістерах, по 2 або 4 блістери у паці | ПАТ "Фармак" | Україна | ПАТ "Фармак" (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Дженефарм СА, Греція) | 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/17565/01/02 |
| 23. | МАКСЦІН | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг; по 5 або 7, або 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в паці | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | Саншайн Лейк Фарма Ко., Лтд. | Китай | 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/17025/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|------------------------------|--|---|-----------------|---|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | | | зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки. | | | |
| 24. | МЕМАНТИНУ ГІДРОХЛОРИД | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Юніон Квіміко Фармацевтіка, С.А. (ЮКВІФА) | Іспанія | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/17572/01/01 |
| 25. | МЕНОВАЗИН | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий, по 40 мл або по 100 мл у флаконах, закупорених пробками і кришками в картонних коробках з картонним піддоном або без нього | ТОВ "Фарма Черкас" | Україна | ТОВ "Фарма Черкас" | 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. | без рецепта | підлягає | UA/17573/01/01 |
| 26. | МЕТОНАТ | порошок (субстанція) у поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | ТОВ "Фармацевтична компанія "Салютаріс" | Україна | ТОВ "ФАРМХІМ" | Україна | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/17574/01/01 |
| 27. | НАТРІЮ ДИКЛОФЕНАК | порошок кристалічний (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Хенан Донгтай Фарм Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17549/01/01 |
| 28. | НІГІСЕМ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у паці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | 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/17567/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|-------------------------------------|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | | | зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки | | | |
| 29. | НІГІСЕМ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у паці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | 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/17567/01/02 |
| 30. | НООТРОФЕН | таблетки по 250 мг; по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці з картону | ТОВ "Фармацевтична компанія ФарКоС" | Україна | ТОВ "Фармацевтична компанія ФарКоС" | 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. Резюме ПУР додається | без рецепта | підлягає | UA/17568/01/01 |
| 31. | РЕАГІЛА | капсули тверді по 1,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | 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/17545/01/01 |
| 32. | РЕАГІЛА | капсули тверді по 3 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до | за рецептом | не підлягає | UA/17545/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------------------|--|---------------------|-----------------|---------------------|------------------|--|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | картонній упаковці | | | | | 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 | | | |
| 33. | РЕАГІЛА | капсули тверді по 4,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | 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/17545/01/03 |
| 34. | РЕАГІЛА | капсули тверді по 6 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | 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/17545/01/04 |
| 35. | СК-СД, СТРЕПТОКІНАЗ А-СТРЕПТОДОРНА ЗА | супозиторії ректальні по 15000 МО/1250 МО №6 (6x1), №12 (6x2), №18 (6x3) у блістерах | Фарміна Лтд | Польща | Фарміна Лтд | 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, 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 № | за рецептом | Не підлягає | UA/17590/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|---|--|-----------------|---|---------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | | | 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки. | | | |
| 36. | ТЕОФІЛІНУ МОНОГІДРАТ | кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Джилін Шулан Сінсетік Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17548/01/01 |
| 37. | ТЕТРАЦИКЛІН | мазь очна, 1% (10 мг/г) по 3 г у тубі алюмінієвій для очних мазей з ковпачком та в картонній пацці | ПП "ГЛЕДЕКС" | Україна | ТОВ "Арлімед" | Республіка Вірменія | 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/17541/01/01 |
| 38. | ТРИКАРДИН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток в блістері; по 2 або по 4 блістери у пацці з картону | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм" | 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 | без рецепта | підлягає | UA/17544/01/01 |
| 39. | ФЕНТАНІЛ | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу» | Україна | АРЕВІФАРМА ГМБХ | Німеччина | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17546/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекомендації | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|------------------|-----------------|------------------|------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 40. | ФЕНТАНІЛУ ЦИТРАТ | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | РУСАН ФАРМА ЛТД. | Індія | РУСАН ФАРМА ЛТД. | Індія | реєстрація на 5 років | - | не підлягає | UA/17547/01/01 |

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський