

**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>АСТРАЦЕ</b>                | порошок для орального розчину по 200 мг; по 3 г у саше; по 10 саше у картонній коробці   | ТОВ "Астрафарм"                        | Україна         | ТОВ "Астрафарм"                  | Україна          | реєстрація на 5 років<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     | UA/17866/01/01                   |
| 2.    | <b>ГЕПАРИН НАТРИУ</b>         | порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування           | ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР" | Україна         | КІН МАСТЕР ПРОДУТУШ КУМІКУШ ЛТДА | Бразилія         | реєстрація на 5 років   | -              | Не підлягає  | UA/17853/01/01                   |
| 3.    | <b>ЕРЛОТИНІБУ ГІДРОХЛОРИД</b> | порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування           | ТОВ "Юрія-Фарм"                        | Україна         | Кіонгбо Фармасьютікал Ко., Лтд.  | Республіка Корея | реєстрація на 5 років   | -              | Не підлягає  | UA/17854/01/01                   |
| 4.    | <b>ЛЕВЕТИРАЦЕТАМ</b>          | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Гетеро Лабз Лімітед                    | Індія           | Гетеро Лабз Лімітед              | Індія            | реєстрація на 5 років   | -              | Не підлягає  | UA/17855/01/01                   |
| 5.    | <b>РЕНГАЛІН</b>               | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці                   | ТОВ "Матеріа Медика-Україна"           | Україна         | ЗАТ Сантоніка                    | Литва            | реєстрація на 5 років<br>Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня   | без рецепта    | підлягає     | UA/17860/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу                | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)   | Заявник  | Країна заявника | Виробник                                       | Країна виробника | Регістраційна процедура   | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |   |   |  |                 |  |                  | 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.  |                |              |                                  |
| 6.    | <b>ТЕТ 36.6 МАКСІ 3 АРОМАТОМ МАЛИНИ</b> | порошок для орального розчину по 23 г в саше-пакеті, по 5 або 10 саше-пакетів у пачці     | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"                             | Україна         | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | 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     | UA/17861/01/01                   |
| 7.    | <b>ТРИМЕТОПРИМ</b>                      | порошок (субстанція) у двошарових поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна         | Шоугуан Фукан Фармасьютікал Ко.,Лтд.           | Китай            | реєстрація на 5 років   | -              | Не підлягає  | UA/17862/01/01                   |

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський