

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ
СПЕЦІАЛІЗОВАНОЮ ОРГАНІЗАЦІЄЮ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АКРИПТЕГА ДОЛУТЕГРАВІР (У ВИГЛЯДІ НАТРІЮ)/ЛАМІВ УДИН/ТЕНОФОВ ІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ 50 МГ/300 МГ/300 МГ ТАБЛЕТКИ АСРІПТЕГА DOLUTEGRAVIR (AS SODIUM)/LAMIVUDINE/TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATE 50 MG/300 MG/300 MG TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/300 мг/300 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності по 1 флакону в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18171/01/01
2.	ВОЛІБРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ПАТЕОН ІНК.	Канада	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18133/01/01
3.	ВОЛІБРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ПАТЕОН ІНК.	Канада	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18133/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
4.	ДОЛУТЕГРАВІР (У ВИГЛЯДІ НАТРІУ) 50 МГ ТАБЛЕТКИ DOLUTEGRAVIR (AS SODIUM) 50 MG TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності; по 1 флакону в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18172/01/01
5.	ОНКОНАЗЕ 10 /ONCONASE 10	ліофілізат для ін'єкцій, по 10 000 ОД у флаконі, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18017/01/01
6.	ОНКОНАЗЕ 5 /ONCONASE 5	ліофілізат для ін'єкцій, по 5 000 ОД у флаконі, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18017/01/02
7.	ПРОТІОНАМІД ТАБЛЕТКИ 250 МГ (PROTHIONAMIDE TABLETS 250 MG)	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 10 таблеток у блістері по 10 блістерів у картонній упаковці	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лтд	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18046/01/01
8.	ФЛУДАБІН 50 / FLUDABINE 50	ліофілізат для ін'єкцій по 50 мг, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18214/01/01
9.	ХАЙРІМОЗ 40 МГ	розчин для ін'єкцій, 40 мг/0,8 мл, по 0,8 мл розчину у попередньо наповненому шприці, картонна коробка, що містить 1 або 2 попередньо наповнених шприци	Сандоз ГмбХ	Австрія	Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина (контроль/випробування серії); Каталент Індіана, ЛЛС, США; (вторинне пакування, контроль/випробування серії); Лек д.д., ПЕ Виробництво Менгеш, Словенія (контроль/випробування серії); Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія (виробництво in bulk, контроль/випробування серії, первинне пакування); Новартіс Фарма АГ, Швейцарія (контроль/випробування серії); Новартіс Фарма Штайн АГ, Швейцарія (контроль/випробування	Німеччина/ США/ Словенія/ Індія/ Швейцарія/ Австрія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18066/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					серії); ППД Девелопмент, США (контроль/випробування серії); Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Біотехнологічні Лікарські Субстанції Кундль (БТ ЛСК), Австрія (контроль/випробування серії); Сандоз ГмбХ- Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія (випуск серії, виробництво in bulk, контроль/випробування серії, первинне та вторинне пакування); Синлаб Аналітикс енд Сервісис Швейцарія АГ, Швейцарія (контроль/випробування серії)					

**Начальник відділу з питань
фармацевтичної діяльності
Департаменту реалізації політик**

Т. М. Лясковський