

**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.	ДОЛУТЕГРАВІР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у пластиковому флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед, Юніт-VII	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/16556/01/01
2.	ЕТОРИКОКСИБ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ЕРРЕДЖІ ЕРРЕ С.П.А.	Італія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16551/01/01
3.	ЗОЛМІТРИПТАН	порошок (субстанція) у пакетах багатодозових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Фармак"	Україна	ПЛІВА ХОРВАТІ Я Лтд	Хорватія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16552/01/01
4.	МОКСИФЛОКС-ІНФУЗІЯ	розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, по 250 мл у пляшці, що помішають в пачку або по 250 мл у пакеті полімерному, що поміщають в прозорий пластиковий пакет та пачку	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	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/16553/01/01

№ 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			
5.	ПАСОДОБЛЬ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 15 мкг + 60 мкг, № 28 ((24+4) x1) та № 84 ((24+4) x 3) у блістерах	Сандоз Фармасьютікал з д.д.	Словенія	дозвіл на випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина ; виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковка: Сандоз до Бразил Індустрія Фармацевтика Лтда, Бразилія; контроль серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія	Німеччина/ Бразилія/ Словенія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16554/01/01
6.	РИПРОНАТ	капсули тверді по 500 мг № 60 (15x4) у блістерах	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД	Грузія	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/16424/02/02
7.	РИПРОНАТ	капсули тверді по 250 мг № 40 (10x4), № 60 (10x6) у блістерах	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД	Грузія	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/16424/02/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський