

**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.	АМДОАЛ®	таблетки по 15 мг; по 10 таблеток в блістері; по 3 блістера 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/16763/01/02
2.	АМДОАЛ®	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток в блістері; по 3 блістера 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/16763/01/01
3.	ДЕКСКЕТОПРО ФЕН	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл, ампули по 2 мл, по 5 ампул в блістері, по 1 або 2 блістери в паці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	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/16764/01/01
4.	ДЕКСКЕТОПРО ФЕНУ	порошок (субстанція) у подвійних	Приватне акціонерне	Україна	Жейіанг Йіужоу	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16765/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ТРОМЕТАМОЛ	поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	товариство "Лекхім - Харків"		Фармасьютіка л Ко., Лтд.,					
5.	КИСЛОТА ПІПЕМІДОВА ТРИГІДРАТ	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних мішках із плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Шандонг Ксіньюа Фармасьютіка л Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16767/01/01
6.	МЕТФОРМІН-БІОТОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг № 30(10x3), №60 (10x6) у блістерах	БІОТОН С.А.	Польща	відповідальний за випуск серії: БІОТОН С.А. Польща. виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Ауробіндо Фарма Лімітед - ЮНІТ VII, Індія	Польща/ Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16768/01/02
7.	МЕТФОРМІН-БІОТОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг № 30(10x3), №60 (10x6) у блістерах	БІОТОН С.А.	Польща	відповідальний за випуск серії: БІОТОН С.А. Польща. виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Ауробіндо Фарма Лімітед - ЮНІТ VII, Індія	Польща/ Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16768/01/03
8.	МЕТФОРМІН-БІОТОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 30(10x3), №60 (10x6) у блістерах	БІОТОН С.А.	Польща	відповідальний за випуск серії: БІОТОН С.А. Польща. виробництво, первинне та	Польща/ Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16768/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування, контроль якості: Ауробіндо Фарма Лімітед - ЮНІТ VII, Індія					
9.	ПАНКРЕАТИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна	Деянг Сінозім Фармасьютика л Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16769/01/01
10.	СИЛДЕНАФІЛУ ЦИТРАТ	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Амолі Органікс Прайвет Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16770/01/01
11.	ФОСФОМЕД	гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 або 2 саше в картонній коробці	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД	Грузія	УОРЛД МЕДИЦИН ІПАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	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/16771/01/01
12.	ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Кайпін Дженьюїн Байокемікал Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	Кайпін Дженьюїн Байокемікал Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16772/01/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський