

**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.	ВАЛЕРІАНКА-ВІШФА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	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/16776/01/01
2.	ГЛЮКОЗАМІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного використання	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	БІОІБЕРІКА С.А.У.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	
3.	ДЕКСА-ЗДОРОВ'Я	гранули для орального розчину, 25 мг/2,5 г, по 2,5 г препарату у пакеті з алюмокомплексу, по 10 або по 30 пакетів у коробці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	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/16777/01/01
4.	ДОКСЕПІН-ЗН	капсули тверді по 25 мг, по 10 капсул	Товариство з обмеженою	Україна	Товариство з обмеженою	Україна	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно	за рецептом	Не підлягає	UA/16778/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Реклама ванья	Номер реєстраційного посвідчення
		твердих у блістері; по 3 блістери у коробці	відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"		відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"		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			
5.	ЕДАРАВОН	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Чайна Нейшенал медіцинс Гуорупі Фармасьютікал Ко. Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16779/01/01
6.	ЕНБРЕЛ®	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл у попередньо наповненому шприці по 0,5 мл (25 мг) №4 або 1 мл (50 мг) №4; або розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл у попередньо наповненій ручці по 1 мл (50 мг) №4	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	маркування, пакування, випуск серії готового лікарського засобу: Ваєт Фармасеутикалс, Велика Британія; виробництво і контроль якості проміжного продукту 50 мг/мл; контроль якості лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах; тестування попередньо наповнених ручок: Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс, Ірландія; виробництво і контроль якості проміжного продукту 50 мг/мл та лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах: Берингер Інгельхайм Фарма ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина;	Велика Британія/Ірландія/Німеччина/Бельгія	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/16786/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>виробництво і контроль якості лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах, крім тестів "Біоаналіз апоптозу" та "Кількісне визначення зв'язувальних рецепторів"; складання і тестування попередньо наповнених ручок: Пфайзер Менюфектуринг Бельгія НВ, Бельгія;</p> <p>виробництво і контроль якості лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах: Ветер Фарма-Фертигунг ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль попередньо наповнених шприців; контроль якості лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах: Ветер Фарма-Фертигунг ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль попередньо наповнених шприців; контроль якості лікарського засобу в попередньо наповнених шприцах: Ветер Фарма-Фертигунг ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламавання	Номер реєстраційного посвідчення
					попередньо наповнених шприців; складання і тестування попередньо наповнених ручок: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль попередньо наповнених шприців; складання і тестування попередньо наповнених ручок: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина					
7.	ЕНБРЕЛ® ЛІО	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 25 мг у флаконах №4 у комплекті з розчинником по 1 мл у попередньо наповнених шприцах №4 та стерильним набором для ін'єкцій	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	маркування, пакування, випуск серії готового лікарського засобу: Ваєт Фармасаєутикалс, Велика Британія; контроль якості ліофілізату: Пфайзер Ірленд Фармасаєутикалс, Ірландія; виробництво і контроль якості ліофілізату: Берингер Інгельхайм Фарма ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво і контроль якості ліофілізату, крім тестів «Біоаналіз апоптозу» та «Кількісне визначення зв'язувальних рецепторів». Виробництво розчинника у шприцах; візуальний контроль	Велика Британія/Ірландія/Німеччина/Бельгія	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	за рецептом	Не підлягає	UA/16787/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					розчинника; контроль якості розчинника при випуску та дослідженні стабільності: Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ, Бельгія; складання системи закупорювання розчинника; візуальний контроль, контроль якості при випуску та дослідження стабільності розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво розчинника у шприцах; візуальний контроль розчинника; контроль якості розчинника при випуску та при дослідженні стабільності: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль та дослідження стабільності розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ &					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Ко. КГ, Німеччина					
8.	КСАВРОН	розчин для ін'єкцій, 1,5 мг/мл по 20 мл в ампулах; по 2 ампули у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці або по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	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/16780/01/01
9.	ЛЕРКАНІДИПІН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №28 (7x4), №60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	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/16781/01/02
10.	ЛЕРКАНІДИПІН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг №28 (7x4), №60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	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/16781/01/01
11.	МАЙСЕПТ	капсули тверді по 250 мг № 30 (10x3) у блістері	Панацея Біотек Лтд.	Індія	Панацея Біотек Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16782/01/01
12.	НАЗЕХАЛЕР	спрей назальний,	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за	Не	UA/16788/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Реклама ванья	Номер реєстраційного посвідчення
		суспензія 50 мкг/дозу по 18 г (140 доз) у флаконах №1						рецептом	підлягає	
13.	ПРЕГАБАЛІН-3Н	капсули тверді по 75 мг, по 10 капсул твердих у блістері; по 2, 3, 6 блістерів у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	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/16783/01/01
14.	ПРЕГАБАЛІН-3Н	капсули тверді по 150 мг, по 10 капсул твердих у блістері; по 2, 3, 6 блістерів у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	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/16783/01/02
15.	ТРОМБОФЛЮКС	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750000 МО in bulk у флаконах № 200	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16784/01/01
16.	ТРОМБОФЛЮКС	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750000 МО у флаконах № 1	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16785/01/01
17.	ТРОМБОФЛЮКС	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500000 МО у	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16785/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1								
18.	ТРОМБОФЛЮКС	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500000 МО у флаконах in bulk № 200	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16784/01/02
19.	ХОНДРОІТИН СУЛЬФАТ НАТРІЮ ВРХ ДЛЯ ОРАЛЬНИХ ФОРМ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного використання	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	БІОБЕРІКА С.А.У.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16799/01/01
20.	ЦЕФАЗОЛІН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ	порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16736/01/01
21.	ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16737/01/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський