

**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.	ТРАНСЛАРНА	гранули для оральної суспензії по 125 мг; по 125 мг гранул у ламінованому пакеті з алюмінієвої фольги; по 30 пакетів з гранулами у картонній коробці	ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед	Ірландія	виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності: Фармасьютикал Мануфактурінг Рісьорч Сервісез Інк. (ПМРС), США; первинне та вторинне пакування: Андерсон Брекон Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ), США; первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії: Алмак Фарма Сервісез Лтд., Великобританія; виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності: Фросст Іберіса С.А. (Рові), Іспанія; вторинне пакування: Арвато Дістрібьюшен ГмбХ, Німеччина; випуск серії: ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед, Ірландія	США/ Великобританія/ Іспанія/ Німеччина/ Ірландія	реєстрація до 31.03.2019	за рецептом	є підлягає	UA/16913/01/01

№ п / п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
2.	ТРАНСЛАРНА	гранули для оральної суспензії по 250 мг; по 250 мг гранул у ламінованому пакеті з алюмінієвої фольги; по 30 пакетів з гранулами у картонній коробці	ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед	Ірландія	виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності: Фармасьютикал Мануфактурінг Рісьорч Сервісез Інк. (ПМРС), США; первинне та вторинне пакування: Андерсон Брекон Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ), США; первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії: Алмак Фарма Сервісез Лтд., Великобританія; виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності: Фросст Іберіса С.А. (Рові), Іспанія; вторинне пакування: Арвато Дістрібьюшен ГмбХ, Німеччина; випуск серії: ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед, Ірландія	США/ Великобританія/ Іспанія/ Німеччина/ Ірландія	реєстрація до 31.03.2019	за рецептом	не підлягає	UA/16913/01/02
3.	ТРАНСЛАРНА	гранули для оральної суспензії по 1000 мг; по 1000 мг гранул у ламінованому пакеті з алюмінієвої фольги; по 30 пакетів з гранулами у картонній коробці	ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед	Ірландія	виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності: Фармасьютикал Мануфактурінг Рісьорч Сервісез Інк. (ПМРС), США; первинне та вторинне пакування: Андерсон Брекон Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ), США;	США/ Великобританія/ Іспанія/ Німеччина/ Ірландія	реєстрація до 31.03.2019	за рецептом	Не підлягає	UA/16913/01/03

№ п / п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії: Алмак Фарма Сервісез Лтд., Великобританія; виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності: Фросст Іберіса С.А. (Рові), Іспанія; вторинне пакування: Арвато Дістрібьюшен ГмБХ, Німеччина; випуск серії: ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед, Ірландія					

**Начальник Управління
фармацевтичної діяльності та
якості фармацевтичної продукції**

Т.М. Лясковський