

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських
засобів (медичних імунобіологічних
препаратів) та внесення змін до
реєстраційних матеріалів»
від 13 серпня 2026 року № 1122

ПЕРЕЛІК ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнарод на непатен тована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробн ика	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	АТОРВАСТА ТИН-ТЕВА	Atorvastati n	аторваста тин (у вигляді аторваста тину кальцію)	C10A A05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років Резюме Плану управління ризиками версія 1.2 додається. 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, zareєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/21398/01/01
2.	АТОРВАСТА ТИН-ТЕВА	Atorvastati n	аторваста тин (у вигляді аторваста тину кальцію)	C10A A05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років Резюме Плану управління ризиками версія 1.2 додається. Періодичність подання регулярно	за рецептом	Не підлягає	UA/21398/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					6 блістерів у картонній коробці					оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.			
3.	АТОРВАСТАТИН-ТЕВА	Atorvastatin	аторвастатин (у вигляді аторвастатину кальцію)	C10A A05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна» 02152, м. Київ, проспект Павла Тичини, будинок 1в, поверх 9, Україна	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років Резюме Плану управління ризиками версія 1.2 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/21398/01/03
4.	АТОРВАСТАТИН-ТЕВА	Atorvastatin	аторвастатин (у	C10A A05	таблетки, вкриті плівковою	ТОВ «Тева	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21398/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			вигляді аторвастатину кальцію)		оболонкою, по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	Україна»				Резюме Плану управління ризиками версія 1.2 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.	ДЕКСКЕТОП РОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	СКЛ Лайфсайенс Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років (проект МКЯ ЛЗ, версія документа 0002)	-	Не підлягає	UA/21390/01/01
6.	ЕКСТРАКТ ПОВНОГО СПЕКТРУ КАНАБІСУ (ТГК > 60%, КБД < 6%)	-	ТГК та ТГКК, в перерахунку на тетрагідроканабіолі на суху речовину	-	в'язка рідина (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування	Фугер Мед Кфт.	Угорщина	ЕКМЕДІКС С.А.С.	Колумбія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21391/01/01
7.	ЕЛАГЕРЕ	mirvetuximab soravtansine	мірветуксимабу соравтансин	L01FX 26	концентрат для розчину для інфузій 5 мг/мл, скляний флакон типу I з	Е66Ві Біофарма сьютікалз ГмбХ	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, тестування (за винятком	Італія/Ірландія	Реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 1.0 додається. Періодичність	за рецептом	Не підлягає	UA/21392/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					бутиловою гумовою пробкою та алюмінієвим ущільненням із поліпропіленовим відкидним ковпачком кольору королівський синій, що містить 20 мл концентрату для розчину для інфузій. По 1 флакону в коробці			елементарних домішок), тестування стабільності: Бсп Фармасьютіка лз С.п.А., Італія; тестування (лише елементарні домішки): Еурофінс Біолаб С.р.л., Італія; вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Алмак Фарма Сервісез (Айрленд) Лімітед, Ірландія		подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.			
8.	ІБУФЛЕКС ВЕО	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	концентрат для розчину для інфузій, 100 мг/мл, по 8 мл у флаконах скляних; по 1 флакону у коробці з картоном	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.3 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у	за рецептом	Не підлягає	UA/21393/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
										періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
9.	МІКРОНОР® 10 МКГ/МЛ	norepinephrine	норадреналіну тартрат	C01C A03	розчин для ін'єкцій/інфузій, по 10 мкг/мл; по 50 мл у скляному флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	Лабораторія Агетан САС	Франція	Лабораторія Агетан	Франція	Реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиків версія 0.1 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/21399/01/01
10.	МІОПРИДИН®	pridinol	придинолу мезилат	M03B X03	розчин для ін'єкцій по 2 мг; по 1 мл розчину в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці	ТОВ "МІБЕ УКРАЇНА"	Україна	мібе ГмБХ Арцнайміттель	Німеччина	Реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.1 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року	за рецептом	Не підлягає	UA/21394/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
11.	МОМЕТАЗОН	mometasone	мометазону фуроат моногідрат мікронізований	R01A D09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу; по 10 г (60 доз) або 18 г (140 доз) у поліетиленовому флаконі з насосом-дозатором та насадкою-розпилювачем із захисним ковпачком, по 1 флакону в картонній пачці	ТОВ "ВАЛАНТИН ФАРМА"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Мікрофарм"	Україна	№ 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки. Реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. 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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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/21395/01/01
12.	НЕФОПАМУ ГІДРОХЛОРИД	neforam	нефопаму гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Заклади Фармацевтичне Польфарма С.А.	Польща	Реєстрація на 5 років Проект МКЯ ЛЗ, версія документу 0000.	-	Не підлягає	UA/21396/01/01
13.	СИНУРИТ®	mometasone	мометазону фуроат моногідрат мікронізований	R01A D09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу, по 10 г (60 доз) або 18 г (140 доз) у поліетиленовому флаконі з насосом-дозатором та насадкою-розпилювачем із захисним	ТОВ "ВАЛАНТИН ФАРМА"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Мікрофарм»	Україна	Реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27	за рецептом	Не підлягає	UA/21397/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ковпачком, по 1 флакону в картонній пачці					грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.			

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whocc.no/atc_ddd_index/)

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЩЕНКО