

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про державну реєстрацію,
перереєстрацію лікарських засобів та
внесення змін до реєстраційних матеріалів
лікарських засобів, які зареєстровані
компетентними органами Сполучених Штатів
Америку, Великої Британії, Швейцарської
Конфедерації, Японії, Австралії, Канади,
Європейського Союзу»
від 27 серпня 2026 року № 1219

ПЕРЕЛІК

ЗАРЕЄСТРОВАНІХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ СПОЛУЧЕНИХ ШТАТІВ АМЕРИКИ, ВЕЛИКОЇ БРИТАНІЇ, ШВЕЙЦАРСЬКОЇ КОНФЕДЕРАЦІЇ, ЯПОНІЇ, АВСТРАЛІЇ, КАНАДИ, ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ЗА ЦЕНТРАЛІЗОВАНОЮ ПРОЦЕДУРОЮ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМ ОРГАНОМ ЄВРОПЕЙСЬКОГО СОЮЗУ

№ п/ п	Назва лікарськог о засобу	Міжнарод на непатен тована назва*	Назва діючої речови ни	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстр аційна процед ура	Умови відпуску	Реклам ування	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	ДІАКОМІТ (DIACOMIT)	<u>stiripento</u> l	стирипе нтол	N03A X17	порошок для оральної суспензії по 500 мг у саше виготовлених з композитного матеріалу (папір, алюміній, поліетилен). По 60 саше у картонній коробці	БІОКОДЕ КС	Франція	виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: БІОКОДЕКС	Франція	реєстра ція на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21403/01/02
2.	ДІАКОМІТ (DIACOMIT)	<u>stiripento</u> l	стирипе нтол	N03A X17	порошок для оральної суспензії по 250 мг у саше виготовлених з композитного матеріалу (папір, алюміній, поліетилен). По 60 саше у картонній коробці	БІОКОДЕ КС	Франція	виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: БІОКОДЕКС	Франція	реєстра ція на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21403/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
3.	ОЯВАС	bevacizumab	бевацизумаб	L01FG01	концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл або по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	ГХ ГЕНХЕЛІКС С.А., Іспанія (контроль якості, зберігання та дистрибуція, випуск серії); ДЕ САЛЮТЕ С.Р.Л., Італія (вторинне пакування); МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА, С.Л.Ю., Іспанія (вторинне пакування); Престиж Промоушен Веркауфсфордерунг енд Вербесервіс ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування, маркування); СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина (вторинне пакування, випуск серії); ЮНІВЕРСАЛ ФАРМА, С.Л., Іспанія (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості)	Іспанія/Італія/Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21404/01/01
4.	ТРИЄНТИН-РЕДДІС	trientine	трієнтин	A16AX12	капсули по 250 мг, по 100 капсул у контейнері	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лімітед	Індія (IND)	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21389/01/01

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЩЕНКО