

Додаток
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про продовження строку дії
реєстраційних посвідчень на лікарські засоби
до 01 січня 2028 року»
від 27 серпня 2026 року № 1232

ПЕРЕЛІК

лікарських засобів, строк дії реєстраційних посвідчень на які продовжується до 01 січня 2028 року

№	Торгова назва	Форма випуску	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробни ка	Умови відпуску	№ реєстраційного посвідчення	Дата реєстрації	Дата закінчення реєстрації
1	BAT® [БОТУЛІНІЧНИЙ АНТИТОКСИН ГЕПТАВАЛЕНТН ИЙ (A, B, C, D, E, F, G) - (КІНСЬКИЙ)] (BAT® [BOTULISM ANTITOXIN HEPTAVALENT (A, B, C, D, E, F, G) - (EQUINE))]	стерильний розчин для ін'єкцій, у флаконах по 50 мл; кожен флакон містить мінімальну кількість: >4500 Од антитоксину серотипу A, >3300 Од антитоксину серотипу B, >3000 Од антитоксину серотипу C, >600 Од антитоксину серотипу D, >5100 Од антитоксину серотипу E, >3000 Од антитоксину серотипу F, >600 Од антитоксину серотипу G; по 6 скляних флаконів у картонній коробці	Емьоржент БіоСолюшнс Канада Інк.	Канада	Емьоржент БіоСолюшнс Канада Інк.	Канада	за рецептом (тільки в умовах стаціонар у)	UA/17302/01/01	14.03.2019	01.04.2027

2	DIFTET (DT VACCINE) DIPHTHERIA AND TETANUS VACCINE (ADSORBED) / ДІФТЕТ (ДП ВАКЦИНА) ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ ТА ПРАВЦЯ (АДСОРБОВАНА)	суспензія для ін'єкцій, по 10 доз (1 доза - 0,5 мл) по 5 мл (10 доз в/м) у флаконах або 20 доз (1 доза - 0,5 мл) по 10 мл (20 доз в/м) у флаконах, по 10 флаконів у картонній пачці	ББ-НЦПХ Лтд.	Болгарія	ББ-НЦПХ Лтд.	Болгарія	за рецептом	UA/18722/01/01	21.05.2021	01.04.2027
3	L-АСПАРАГІНАЗА / L-ASPARAGINASE	ліофілізат по 10000 МО у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саснес Pvt. Лтд.	Індія	за рецептом	UA/19291/01/01	08.04.2022	08.04.2027
4	АБАКАВІРУ СУЛЬФАТ	розчин оральний, 20 мг/мл у флаконах в коробці	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/15285/01/01	24.06.2016	01.04.2027
5	АБАКАВІРУ СУЛЬФАТ ТА ЛАМІВУДИНУ	таблетки для пероральної суспензії по 60 мг/30 мг, пляшка з ПЕНТ по 60 таблеток; по 1 пляшці у картонній пачці	Ципла Лімітед	Індія	Ципла Лтд	Індія	за рецептом	UA/16509/01/01	13.12.2017	01.04.2027
6	АБІРАТЕРОНУ АЦЕТАТ	таблетки по 250 мг, по 120 таблеток у пляшці	СКАЙМЕД ФАРМА – ФЗКО	ОАЕ	Амнеал Фармасьютікалз Прайвет Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20586/01/01	05.09.2024	05.09.2029
7	АБІРАТЕРОНУ АЦЕТАТ	таблетки, по 250 мг; по 120 таблеток у контейнері	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20788/01/01	20.02.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX

8	АВОНЗА AVONZA	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 300 мг/300 мг/400 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності з осушувачем	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18810/01/01	16.06.2021	01.04.2027
9	АВОНЗА AVONZA	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг/300 мг/400 мг по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності з осушувачем по 1 флакону у картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19075/01/01	23.11.2021	01.04.2027
10	АВТОЗМА	розчин для ін'єкцій, 162 мг; по 162 мг/0,9 мл у попередньо наповненому шприці; по 4 попередньо наповнених шприци в картонній коробці; по 4 попередньо наповнених шприци у внутрішній картонній коробці; по 12 попередньо наповнених шприців (3 внутрішні картонні коробки з 4 попередньо наповненими шприцями кожна) у зовнішній картонній коробці	Деспіна Фарма Лтд	Сполучене Королівство	Мідас Фарма ГмбХ (випуск серій уповноваженою особою)/СЕЛЛТРИОН, Інк. (випробування контролю якості лікарського засобу, випробування стабільності лікарського засобу)/СЕЛЛТРИОН Фарм, Інк. (виробництво лікарського засобу, первинне пакування, комплектування та вторинне пакування, випробування стабільності лікарського засобу, випробування контролю якості лікарського засобу)	Німеччина/Республіка Корея/Республіка Корея	за рецептом	UA/21025/01/01	02.12.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX

11	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1000 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/03	19.05.2017	01.04.2027
12	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1500 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/04	19.05.2017	01.04.2027
13	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 2000 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/05	19.05.2017	01.04.2027

14	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 250 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/01	19.05.2017	01.04.2027
15	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 3000 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/06	19.05.2017	01.04.2027
16	АДВЕЙТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Баксалта Мануфактурінг Сарл/Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Швейцарія/Бельгія/Німеччина	за рецептом	UA/16026/01/02	19.05.2017	01.04.2027

17	АЗАЦИТИДИН АККОРД AZACITIDINE ACCORD	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл, флакон по 100 мг; по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В. (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт. (контроль якості)/Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія (контроль якості)/Лабораторі Фундасіо Дау (додаткове вторинне пакування, контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (додаткове вторинне пакування, контроль якості)	Польща/І ндія/Індія /Велика Британія/ Нідерлан ди/Польщ а/Угорщи на/Угорщ ина/Іспан ія/Мальта	за рецептом	UA/20242/01/01	05.03.2024	? реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційн их матеріалів на їх автентичніс ть на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваже ною на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я
----	---	---	-----------------------------	---------	---	--	----------------	----------------	------------	---

18	АЗАЦИТИДИН АККОРД/AZACITIDINE ACCORD	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл флакон по 100 мг, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В. (додаткове вторинне пакування)/Пріспек Яцек Каронський (додаткове вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (фізико-хімічний контроль) /Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Лабораторі Фундасіо Дау (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування)	Нідерланди/Польща/Велика Британія/Нідерланди/Польща/Угорщина/Індія/Польща/Іспанія/Мальта	за рецептом	UA/19855/01/01	29.12.2022	29.12.2026
----	---	--	-----------------------	---------	--	--	-------------	----------------	------------	------------

19	АЗАЦИТИДИН ДЛЯ ІН'ЕКЦІЙ	порошок для розчину для ін'єкцій по 100 мг; по 1 флакону у картонній коробці	МСН ЛАБОРАТОР ІС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20963/01/01	28.08.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
20	АІМАФІКС	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А./ФАЛОРНІ С.Р.Л./АЛЬФАСІГМА С.П.А.	Італія/Іта лія/Італія	за рецептом	UA/17150/01/02	02.01.2019	01.04.2027
21	АІМАФІКС	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А./ФАЛОРНІ С.Р.Л./АЛЬФАСІГМА С.П.А.	Італія/Іта лія/Італія	за рецептом	UA/17150/01/01	02.01.2019	01.04.2027
22	АККОФІЛ	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД (480 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о.	Польща/І ндія/Вели ка Британія/ Польща/ Польща/ Польща	за рецептом	UA/20513/01/01	22.07.2024	? реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційн их матеріалів

		спиртовими серветками у картонній пачці			(вторинне пакування)/Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (контроль якості)/ПозЛаб Сп. з о.о. (контроль якості)					на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я
23	АККОФІЛ / ACCOFIL	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД (480 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування) / Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/ПозЛаб Сп. з о.о. (контроль якості)/Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (контроль якості)	Індія/Велика Британія/Польща/Польща/Польща	за рецептом	UA/19403/01/01	18.05.2022	18.05.2026

24	АККОФІЛ / ASSOFIL	розчин для ін'єкцій або інфузій, 30 млн ОД (300 мкг)/0,5 мл; по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Польска Сп. з.о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки)/ПозЛаб Сп. з о.о. (контроль якості)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (контроль якості)	Польща/ Велика Британія/ Індія/Польща / Польща	за рецептом	UA/19707/01/01	14.11.2022	14.11.2026
25	АККОФІЛ, ПО 480 МКТ/0,5 МЛ У ПОПЕРЕДНЬО НАПОВНЕНИХ ШПРИЦАХ	розчин для ін'єкцій, 480 мг/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у картонній коробці	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарія	Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткова діляниця з вторинного пакування)/Аккорд Хелскеа Лтд. (додаткова діляниця з випуску серій)/Вела Фармацевтіше Ентвіклунг унд Лабораналітік ГмбХ (додаткова діляниця з контролю якості)/Інтас Фармасьютікалз Лтд. (повний цикл)	Велика Британія/ Велика Британія/ Австрія/Індія	за рецептом	UA/18362/01/01	06.10.2020	01.04.2027

26	АКРИПТЕГА ДОЛУТЕГРАВІР (У ВИГЛЯДІ НАТРІО)/ЛАМІВ УДИН/ТЕНОФОВІ РУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ 50 МГ/300 МГ/300 МГ ТАБЛЕТКИ ACRIPTEGA DOLUTEGRAVIR (AS SODIUM)/LAMIVU DINE/TENOFOVIR DISOPROXIL FUMARATE 50 MG/300 MG/300 MG TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/300 мг/300 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності по 1 флакону в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18171/01/01	08.07.2020	01.04.2027
27	АКРИПТЕГА ДОЛУТЕГРАВІР/Л АМІВУДИН/ТЕНО ФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ ТАБЛЕТКИ 50 МГ/300 МГ/300 МГ ACRIPTEGA DOLUTEGRAVIR/ LAMIVUDINE/TEN OFOVIR DISOPROXIL FUMARATE TABLETS 50 MG/300 MG/ 300 MG	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/300 мг/300 мг, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності з осушувачем	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18705/01/01	21.05.2021	01.04.2027
28	АМБІЛІП / AMBILIP	ліофілізат для ін'єкцій, флакон по 50 мг, по 1 флакону з голкою- фільтром 5 мкм в картонній коробці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18341/01/01	25.09.2020	01.04.2027

29	АМБРИЗЕНТАН АККОРД 10 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ /AMBRISANTAN ACCORD 10 MG FILM-COATED TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блистері по 3 блистери в пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерлан ди	АЕТ Лабораторізі Прайвет Лтд. (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування)/АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД (вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості, відповідальний за випуск серії)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед (первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії)/Лабораторі Фундасіо Дау (вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)	Індія/Вел ика Британія/ Угорщин а/Угорщи на/Кіпр/Іс панія/Пол ьща	за рецептом	UA/19744/01/02	14.11.2022	14.11.2026
30	АМБРИЗЕНТАН АККОРД 5 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ /AMBRISANTAN ACCORD 5 MG FILM-COATED TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блистері по 3 блистери в пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерлан ди	АЕТ Лабораторізі Прайвет Лтд. (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування)/АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД (вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості, відповідальний за випуск серії)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед (первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії)/Лабораторі Фундасіо Дау (вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)	Індія/Вел ика Британія/ Угорщин а/Угорщи на/Кіпр/Іс панія/Пол ьща	за рецептом	UA/19744/01/01	14.11.2022	14.11.2026

31	АМБРИЗЕНТАН АККОРД, ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ, 10 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 3 блістери в пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерлан ди	Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед (первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії)/Лабораторі Фундасіо Дау (вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії)/АЕТ Лабораторіз Прайвет Лтд. (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості, відповідальний за випуск серії)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)	Кіпр/Іспа нія/Індія/ Угорщи на/Велик а Британія/ Польща	за рецептом	UA/19078/01/01	21.12.2021	01.04.2027
32	АМБРИЗЕНТАН ДЖЕНЕРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лімітед (відповідальний за випуск серії) /АПЛ Хелскер Лімітед (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування)	Мальта/Ін дія	за рецептом	UA/20712/01/02	13.12.2024	13.12.2029
33	АМБРИЗЕНТАН ДЖЕНЕРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лімітед (відповідальний за випуск серії) /АПЛ Хелскер Лімітед (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування)	Мальта/Ін дія	за рецептом	UA/20712/01/01	13.12.2024	13.12.2029
34	АМПІЦИЛІН/ СУЛЬБАКТАМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г у флаконі; по 50 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ТОВ "БЕЛІТРЕЙД "	Україна	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	за рецептом	UA/19299/01/01	09.04.2022	09.04.2027

35	АМФОТИН-ЛІП 50/ AMPHOTIN-LIP 50	Амфотерицин В - Ліпідний комплекс для ін'єкцій 5 мг/1 мл, по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в упаковці з голкою-фільтром в картонній коробці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18342/01/01	25.09.2020	01.04.2027
36	АПІОРАЛ /APIORAL	спрей сублінгвальний, початковий набір: по 1 флакону тип 1 (3,5 мл) (флакон тип 1, 1/5 розведення) разом з 2 флаконами тип 2 (9,5 мл) (флакон тип 2, максимальна концентрація) у пластиковому контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці; підтримуючий набір: по 2 флакони тип 2 (9,5 мл) (флакон тип 2, максимальна концентрація) у пластиковому контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці	НЕО ПРОБІО КЕАР ІНК.	Канада	АСАК Фармасьютікал Імунолоджі, С.А.	Іспанія	за рецептом	UA/19517/01/01	07.07.2022	07.07.2026
37	АПОТЕЛ МАКС	розчин для інфузій 1 г/100 мл по 100 мл розчину в пакеті (пакет упакований в захисну алюмінієву фольгу); по 12 пакетів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЮНІ-ФАРМА КЛЕОН ЦЕТІС ФАРМАСЬЮТІКАЛ ЛАБОРАТОРІЕС С.А. (виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії)	Греція	за рецептом	UA/19820/01/01	29.12.2022	29.12.2026

38	БЕНДАМУСТИН АККОРД 25 МГ, ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ КОНЦЕНТРАТУ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ, БЕНДАМУСТИН АККОРД 100 МГ, ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ КОНЦЕНТРАТУ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій, 2,5 мг/мл по 10 мл або 50 мл, по 5 флаконів у картонній коробці	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарія	Інтас Фармасьютікалз Лімітед (повний цикл)/Аккорд Хелскеа Полска Сп.з.о.о. (додаткова дільниця випуску серії)/Астрон Ресьорч Лімітед (додаткова дільниця контролю якості серії)/Весслінг Хангері Кфт. (додаткова дільниця випуску серії; додаткова дільниця контролю якості серії)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (додаткова дільниця контролю якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткова дільниця випуску серії)	Індія/Польща/Велика Британія/ Угорщина/Угорщина/Велика Британія	за рецептом	UA/18393/01/01	16.10.2020	01.04.2027
39	БЕНДАМУСТИН АККОРД/BENDAM USTINE ACCORD	2,5 мг/мл, порошок для концентрату для розчину для інфузій, 25 мг або 100 мг у флаконі, по 5 флаконів у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серій)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабораторі Фундасіо Дау (контроль якості)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л. (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (котроль якості)	Нідерланди/Велика Британія/ Польща/ Угорщина/Індія/Іспанія/Угорщина/Італія/Мальта	за рецептом	UA/19708/01/01	14.11.2022	14.11.2026

40	БЕНДАМУСТИНУ ГІДРОХЛОРИД ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 25 мг, по 1 флакону в картонній коробці	Юджія Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/21074/01/01	08.12.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
41	БЕНДАМУСТИНУ ГІДРОХЛОРИД ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 100 мг, по 1 флакону в картонній коробці	Юджія Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/21074/01/02	08.12.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
42	БІОРАЦЕФ/BIORA CEF	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг (mg), по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтич ний завод "ПОЛЬФАР МА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво за повним циклом; контроль якості та випуск серії)	Польща	за рецептом	UA/19404/01/01	18.05.2022	18.05.2026
43	БІОРАЦЕФ/BIORA CEF	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг (mg), по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтич ний завод "ПОЛЬФАР МА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво за повним циклом; контроль якості та випуск серії)	Польща	за рецептом	UA/19404/01/02	18.05.2022	18.05.2026
44	БІОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 2 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтич ний завод "ПОЛЬФАР МА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії)	Польща	за рецептом	UA/19405/01/02	18.05.2022	18.05.2026
45	БІОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтич ний завод "ПОЛЬФАР МА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії)	Польща	за рецептом	UA/19405/01/01	18.05.2022	18.05.2026

46	БІОТУМ	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії)	Польща	за рецептом	UA/19406/01/01	18.05.2022	18.05.2026
47	БОЗЕНТАН АККОРД 125 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125 мг по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у blisterі, по 4 blisterі у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Інтас Фармасьютикалз Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове первинне та вторинне пакування)/Аккорд-ЮКЕЙ Лтд (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. (відповідальний за випуск серії)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (додаткове вторинне пакування, контроль якості)/Продлекпол Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лімітед (контроль якості)/Лаб Аналізис с.р.л. (контроль якості)/АККОРД ХЕЛСКЕА Б.В. (відповідальний за випуск серії)	Індія/Малайзія/Велика Британія/Велика Британія/Польща/Іспанія/Польща/Німеччина/Угорщина/Італія/Нідерланди	за рецептом	UA/19077/01/02	21.12.2021	01.04.2027

48	БОЗЕНТАН АККОРД 125 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ BOSENTAN ACCORD 125 MG FILM-COATED TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове первинне та вторинне пакування)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (додаткове вторинне пакування, контроль якості)/Продлекпол Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Аккорд- ЮКЕЙ Лтд (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лімітед (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лтд. (контроль якості)	Нідерлан ди/Польщ а/Індія/Ве лика Британія/ Іспанія/П ольща/Ні меччина/ Велика Британія/ Угорщин а/Мальта/ Італія/Ма льта	за рецептом	UA/19783/01/02	08.12.2022	08.12.2026
49	БОЗЕНТАН АККОРД 125 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ/BO SENTAN ACCORD 125 MG FILM- COATED TABLET	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 125 мг; по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерлан ди	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о./Інтас Фармасьютікалс Лімітед/ Аккорд Хелскеа Лімітед/ Лабораторі Фундасіо Дау	Польща/І ндія/Вели ка Британія/ Іспанія	за рецептом	UA/20790/01/01	03.03.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX

50	БОЗЕНТАН АККОРД 62,5 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 62,5 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Інтас Фармасьютікалз Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове первинне та вторинне пакування)/Аккорд-ЮКЕЙ Лтд (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. (відповідальний за випуск серії)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (додаткове вторинне пакування, контроль якості)/Продієкпол Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лімітед (контроль якості)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості)/АККОРД ХЕЛСКЕА Б.В. (відповідальний за випуск серії)	Індія/Мал ьта/Велик а Британія/ Велика Британія/ Польща/І спанія/По льща/Нім еччина/У горщина/І талія/Нід ерланди	за рецептом	UA/19077/01/01	21.12.2021	01.04.2027
----	---	---	---	--------	--	---	----------------	----------------	------------	------------

51	БОЗЕНТАН АККОРД 62,5 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ BOSENTAN ACCORD 62,5 MG FILM-COATED TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове первинне та вторинне пакування)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (додаткове вторинне пакування, контроль якості)/Продлекпол Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Аккорд- ЮКЕЙ Лтд (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лімітед (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лтд. (контроль якості)	Нідерлан ди/Польщ а/Індія/Ве лика Британія/ Іспанія/П ольща/Ні меччина/ Велика Британія/ Угорщин а/Мальта/ Італія/Ма льта	за рецептом	UA/19783/01/01	08.12.2022	08.12.2026
52	Бортезоміб для ін'єкцій	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій, по 3,5 мг у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20779/01/01	11.02.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX

53	БОСЕНТАН АККОРД 62.5 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток у ПВХ/ПЕ/ПВДХ-Alu блістері, по 4 блістера у пачці з картону	Аккорд Хелскеа Лімітед	Велика Британія	Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії)/ Астрон Ресьюрч Лімітед (контроль якості серії)/АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед (контроль якості серії)/Фармавалід Лімітед Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості серії)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості серії)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (вторинне пакування додатково)/Аккорд Хелскеа Лімітед (первинне та вторинне пакування додатково)/Ферліто Лоджистікс С.р.Л. (вторинне пакування додатково)/Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ (вторинне пакування додатково)/Продлекпол Сп. з о.о. (вторинне пакування додатково)/Аккорд-ЮК Лімітед (вторинне пакування додатково)/Аккорд Хелскеа Лімітед (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о. о. (відповідальний за випуск серії)	Індія/Вел ика Британія/ Велика Британія/ Угорщин а/Мальта/ Іспанія/В елика Британія/ Італія/Ні меччина/ Польща/ Велика Британія/ Велика Британія/ Польща	за рецептом	UA/17820/01/01	10.01.2020	01.04.2027
----	------------------------------------	---	------------------------------	--------------------	---	---	----------------	----------------	------------	------------

54	БРЕНЗИС/BRENZYS®	розчин для ін'єкцій, 50 мг, попередньо наповнений шприц, по 4 попередньо наповнених шприци з голкою у зовнішній картонній коробці; по 2 внутрішні коробки, кожна з яких містить 2 попередньо наповнені шприци. Кожен шприц містить 50 мг (в 1 мл) етанерцепту; автоінжектор, картонна коробка, що містить 1 автоінжектор; автоінжектор, по 4 автоінжектора у зовнішній картонній коробці, по 2 внутрішні коробки, кожна з яких містить 2 автоінжектора. Кожен автоінжектор містить 50 мг (в 1 мл) етанерцепту	Самсунг Біоєпіс АУ ПТІ ЛТД	Австралія	Біоген (Данія) Менюфекчуринг АпС (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (контроль якості при випуску (альтернативний сайт); додаткові функції для автоінжектора (вторинна упаковка, тест на функціональність при випуску, тестування функціональної стабільності))/Каталент Бельгія СА (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (виробництво попередньо наповнених шприців, контроль якості при випуску (стерильність), вторинне пакування); попередньо наповнений шприц випускається як самостійний засіб, або може бути складовою частиною автоінжектора; додаткові функції для автоінжектора (вторинне пакування))/Патеон Італія С.п.А (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (виробництво попередньо наповнених шприців, контроль якості при випуску (стерильність); попередньо наповнений шприц випускається як самостійний засіб, або може бути складовою частиною автоінжектора)/ППД Девелопмент Ірландія Лтд. (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (контроль якості при випуску (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність), тестування стабільності (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність); додаткові	Данія/Бельгія/Італія/Ірландія/США/Італія/Ірландія	за рецептом	UA/17978/01/01	17.03.2020	01.04.2027
----	-------------------------	---	----------------------------	-----------	---	---	-------------	----------------	------------	------------

					функції для автоінжектора (тестування функціональної стабільності))/ППД Девелопмент (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (тестування стабільності (кількісне визначення TNF- ? методом нейтралізації NF-κB reporter gene))/Фармасьютісі Форменті С.п.А. (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (вторинне пакування); додаткові функції для автоінжектора (вторинне пакування, тест на функціональність при випуску, тестування функціональної стабільності))/Чарльз Рівер Лабораторіз Ірландія Лтд. (попередньо наповнені шприци та автоінжектор (контроль якості при випуску (ендотоксини), тестування стабільності (ендотоксини та стерильність))					
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

55	БУСУЛЬФАН АККОРД	концентрат для приготування розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (контроль якості та вторинне пакування)/АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера (відповідальний за випуск серії)	Індія/Угорщина/Угорщина/Мальта/Іспанія/Велика Британія/Польща/Польща	за рецептом	UA/19494/01/01	22.06.2022	22.06.2027
56	ВАКЦИНА АНТИРАБІЧНА ІНАКТИВОВАНА (ЛІОФІЛІЗОВАНА)) РАБІВАКС-С /RABIES VACCINE INACTIVATED (FREEZE DRIED) RABIVAX-S	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, не менше 2,5 МО/доза у флаконі у комплекті з розчинником в ампулі, по 50 флаконів з ліофілізатом (по 1 дозі) у пачці з картону у комплекті з розчинником по 1 мл (стерильна вода для ін'єкцій) в ампулі, по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці (піддоні), по 5 контурних чарункових упаковок (піддонів) з ампулами у пачці з картону	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПБТ. ЛТД.	Індія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПБТ. ЛТД. (виробництво вакцини; виробництво розчинника)	Індія	за рецептом	UA/18637/01/01	20.04.2021	01.04.2027

57	ВАКЦИНА БЦЖ "AJ VACCINES"	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, суспензія; 1 флакон з порошком та 1 флакон з розчинником по 1 мл в картонній коробці; 10 флаконів з порошком в картонній коробці та 10 флаконів з розчинником по 1 мл в картонній коробці	ТОВ "О2 ФАРМА"	Україна	АйДжей Вакцинес А/С	Данія	за рецептом	UA/20933/01/01	22.07.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
58	ВАКЦИНА БЦЖ (ліофілізована) BCG VACCINE (freeze dried)	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, по 20 доз (одна доза 0,05 мл)/10 доз (одна доза 0,1 мл) у флаконі у комплекті з 1 мл розчинника (0,9 % розчин натрію хлориду) в ампулі, по 50 флаконів у пачці з картону, по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці (піддоні); по 5 контурних чарункових упаковок (піддонів) з ампулами у пачці з картону	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД. (виробництво вакцини; виробництво розчинника)	Індія	за рецептом	UA/18604/01/01	26.02.2021	01.04.2027
59	ВАКЦИНА БЦЖ, ЛІОФІЛІЗОВАНА /BCG VACCINE FREEZE-DRIED	порошок та розчинник для приготування суспензії для внутрішньошкірних ін'єкцій, 50 мкг/доза, по 1,0 мг (20 доз) порошку у скляній ампулі № 20 у комплекті з розчинником по 1 мл в іншій скляній ампулі, № 20 у окремих картонних коробках	ІнтерВакс Лтд	Канада	ББ-НЦПХ Лтд.	Болгарія	за рецептом	UA/15350/01/01	13.07.2016	01.04.2027

60	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ ТА ПРАВЦЯ АДСОРБОВАНА (ПЕДІАТРИЧНА) DIPHTHERIA AND TETANUS VACCINE ADSORBED (PAEDIATRIC)	суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза) в ампулі, по 5 мл (10 доз) у флаконі, по 10 мл (20 доз) у флаконі; по 50 ампул у пачці з картону або по 50 флаконів у пачці з картону	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/17748/01/01	04.11.2019	01.04.2027
61	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ ТА ПРАВЦЯ, АДСОРБОВАНА, ДЛЯ ДОРОСЛИХ ТА ПІДЛІТКІВ / DIPHTHERIA AND TETANUS VACCINE ADSORBED FOR ADULTS AND ADOLESCENTS	суспензія для ін'єкцій по 5 мл (10 доз) у флаконі, по 50 флаконів у пачці з картону	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД. (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості)	Індія	за рецептом	UA/19619/01/01	26.01.2023	26.01.2027
62	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ ТА ПРАВЦЯ, АДСОРБОВАНА, ІЗ ЗМЕНШЕНИМ ВМІСТОМ АНТИГЕНУ	суспензія для ін'єкцій, по 10 доз (одна доза 0,5 мл) по 5 мл у флаконах № 24 у пачці з картону	М. Біотек Лімітед	Велика Британія	БАЙОЛОДЖІКАЛ І. ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/15325/01/01	04.07.2016	01.04.2027
63	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ ТА КАШЛЮКУ, АДСОРБОВАНА, З ЦІЛЬНОКЛІТИННИМ КАШЛЮКОВИМ КОМПОНЕНТОМ	суспензія для ін'єкцій, по 10 доз (одна доза 0,5 мл) по 5 мл у флаконах № 50 у пачці з картону	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/15334/01/01	08.07.2016	01.04.2027

64	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ, ГЕПАТИТУ В ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В, КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА / DIPHTHERIA, TETANUS, PERTUSSIS, HEPATITIS B AND НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ TYPE В CONJUGATE VACCINE ADSORBED	суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза); у флаконах по 0,5 мл (1 доза) або 5 мл (10 доз); 50 флаконів з суспензією для ін'єкцій в картонній коробці	Серум Інститут Індії Pvt. Лтд.	Індія	Серум Інститут Індії Pvt. Лтд.	Індія	за рецептом	UA/17318/01/01	16.04.2019	01.04.2027
65	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ, ЖИВА, АТЕНУЙОВАНА (ЛІОФІЛІЗОВАНА) / MEASLES, MUMPS AND RUBELLA VACCINE LIVE, ATTENUATED (FREEZE-DRIED)	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій у флаконі по 1, 2, 5 або 10 доз та розчинник (стерильна вода для ін'єкцій) в ампулі по 0,5 мл, 1 мл, 2,5 мл або 5 мл відповідно; 50 флаконів з вакциною (порошок ліофілізований) в картонній коробці та 50 ампул з розчинником (стерильна вода для ін'єкцій) в окремій картонній коробці	Серум Інститут Індії Pvt. Лтд.	Індія	Серум Інститут Індії Pvt. Лтд.	Індія	за рецептом	UA/16970/01/01	04.10.2018	01.04.2027

66	ВАКЦИНА КОН'ЮГОВАНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є HAEMOPHILUS INFLUENZAE ТИПУ В	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, по 1 дозі (10 мкг PRP) у флаконах № 50, у комплекті з розчинником (0,4 % розчин натрію хлориду) у ампулах № 50	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	СЕРУМ ІНСТИТУТ ІНДІЇ ПВТ. ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/15192/01/01	12.05.2016	01.04.2027
67	ВАНКОМІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у коробці з картону	ТОВ "БЕЛІТРЕЙД "	Україна	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	за рецептом	UA/19300/01/01	09.04.2022	09.04.2027
68	ВАНКОТЕКС	порошок для внутрішньовенного та перорального введення по 500 мг, флакони по 500 мг, по 10 флаконів в картонній упаковці	ФАРМАТЕК С ІТАЛІЯ С.Р.Л.	Італія	ФІСІОФАРМА С.Р.Л.	Італія	за рецептом	UA/17423/01/01	29.05.2019	01.04.2027
69	ВЕЛПАНАТ/VELP ANAT	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг/100 мг, по 28 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності (HDPE) із кришкою, оснащеною захистом від дітей; по 1 флакону в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18629/01/01	26.03.2021	01.04.2027
70	ВІНБЛАСТИНУ СУЛЬФАТ ТЕВА 1 МГ/МЛ РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / VINBLASTINSULF AT TEVA 1 MG/ML INJEKTIONSLOSU NG	розчин для ін'єкцій по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у коробці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Фармахемі Б.В.	Нідерлан ди	за рецептом	UA/19552/01/01	22.07.2022	22.07.2026

71	ВІНКРИСТИНУ СУЛЬФАТ / VINCRISTINE SULFATE	ліофілізат по 1 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саєнсес Пвт. Лтд.	Індія	за рецептом	UA/19293/01/01	08.04.2022	08.04.2027
72	ВІНОРЕЛЬБІН АККОРД	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 1 мл (10 мг), по 5 мл (50 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт. (контроль якості)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера (випуск серії)	Велика Британія/Індія/Угорщина/Угорщина/Польща	за рецептом	UA/19768/01/01	05.12.2022	05.12.2027
73	ВОЛПІРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг, по 30 таблеток у блістері, в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Патеон Інк./Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед/ГлаксоСмітКляйн Трейдінг Сервісис Лімітед/Аспен Бад Олдесло ГмбХ	Канада/Велика Британія/Ірландія/Німеччина	за рецептом	UA/17705/01/02	04.11.2019	01.04.2027
74	ВОЛПІРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг, по 30 таблеток у блістері, в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Патеон Інк./Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед/ГлаксоСмітКляйн Трейдінг Сервісис Лімітед/Аспен Бад Олдесло ГмбХ	Канада/Велика Британія/Ірландія/Німеччина	за рецептом	UA/17705/01/01	04.11.2019	01.04.2027
75	ВОЛПІРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ПАТЕОН ІНК.	Канада	за рецептом	UA/18133/01/02	08.07.2020	01.04.2027
76	ВОЛПІРІС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ПАТЕОН ІНК.	Канада	за рецептом	UA/18133/01/01	08.07.2020	01.04.2027

77	ВОЛБРИС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 30 таблеток у блістері в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Патеон Інк./Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Канада/Велика Британія	за рецептом	UA/17288/01/02	20.03.2019	01.04.2027
78	ВОЛБРИС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 30 таблеток у блістері в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Патеон Інк./Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Канада/Велика Британія	за рецептом	UA/17288/01/01	20.03.2019	01.04.2027
79	ГЕНТАМИЦИН ДС	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулі, по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній пачці	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	за рецептом	UA/19411/01/01	18.05.2022	18.05.2026
80	ГЛОКАРБАЗИН	капсули по 50 мг Ф.США в блістері в картонній коробці	ГЛОБЕЛА ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	ГЛОБЕЛА ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/17863/01/01	24.02.2020	01.04.2027
81	ГЛОСУЛЬФАН / GLOSULFAN	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 2 мг, по 10 таблеток в блістері, по 10 блістерів в упаковці	ГЛОБЕЛА ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	ГЛОБЕЛА ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/18361/01/01	06.10.2020	01.04.2027

82	ГРАНПІДАМ / GRANPIDAM	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 9 блістерів та листок-вкладиш у пачці	Акорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Акорд Хелскеа Лімітед (додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування)/Акорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалз Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабораторі Фундасіо ДАУ (контроль якості, вторинне пакування) /Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткова дільниця з вторинного пакування)/ФАРМАВАЛІД Лтд., Мікробіологічна лабораторія (контроль якості) /Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Велика Британія/Польща/Індія/Іспанія/Польща/Угорщина/Мальта	за рецептом	UA/20780/01/01	20.02.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
83	ГРАНПІДАМ/GRANPIDAM	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 9 блістерів в пачці	Акорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування) / Акорд Хелскеа Лімітед (додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування)/Лабораторі Фундасіо ДАУ (контроль якості, вторинне пакування, відповідальний за випуск серії) / Акорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/ФАРМАВАЛІД Лтд., Мікробіологічна лабораторія (контроль якості) / Акорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпорттера (відповідальний за випуск серії)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткова дільниця з вторинного пакування)	Індія/Велика Британія/Іспанія/Нідерланди/Угорщина/Польща/Мальта/Польща	за рецептом	UA/19397/01/01	13.05.2022	13.05.2026

84	ГРАНПІДАМ/GRANPIDAM	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у пачці з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Лімітед (частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії); частково вказаним виробником (контроль якості серії); частково вказаним виробником (первинне та вторинне пакування додатково))/Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о.о. (частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії та дільниця з імпорту))/АЛС Лабораторіс (ЮКЕЙ) Лімітед (частково вказаним виробником (контроль якості серії))/Астрон Ресьюрч Лімітед (частково вказаним виробником (контроль якості серії))/Весслінг Хангері Кфт. (частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії), частково вказаним виробником (контроль якості серії))/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (частково вказаним виробником (виробництво, первинне та вторинне пакування))/Лабораторі Фундасіо ДАУ (частково вказаним виробником (контроль якості серії); частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії); частково вказаним виробником (вторинне пакування додатково))/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (частково вказаним виробником (імпортер та вторинне пакування	Велика Британія/Польща/Велика Британія/Велика Британія/Угорщина/Індія/Іспанія/Польща	за рецептом	UA/18229/01/01	30.07.2020	01.04.2027
----	----------------------------	--	-----------------------	---------	---	--	-------------	----------------	------------	------------

					додатково))/Фармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія (частково вказаним виробником (контроль якості серії))					
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

85	ГРАСУСТЕК	розчин для ін'єкцій 6 мг у попередньо наповненому шприці у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВелаЛабз ГмбХ (контроль серії)/Лабораторія мікробіологічних досліджень GmbH (контроль серії)/ЮСВ Прайвет Лімітед (виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії)/Юта Фарма ГмбХ (випуск серії)	Австрія/Австрія/Індія/Німеччина	за рецептом	UA/19888/01/01	26.01.2023	26.01.2027
86	ДАКТИНОМІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 мг (500 мкг) у однодозовому флаконі; по 1 однодозовому флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Хісун Фармасьютікал (Ханчжоу) Ко., Лтд.	Китай	за рецептом	UA/20932/01/01	22.07.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
87	ДАПТОЛІВ / DARTOLIV	ліофілізат для ін'єкцій по 350 мг, по 1 флакону в упаковці	ЛІВЕЛС БІОФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	ШРІ АНАНД ЛАЙФ САЙНС ЛТД	Індія	за рецептом	UA/18449/01/01	27.11.2020	01.04.2027
88	ДАУНОРУБЦИН У ГІДРОХЛОРИД	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/4 мл, по 1 однодозовому флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Хісун Фармасьютікал (Ханчжоу) Ко., Лтд.	Китай	за рецептом	UA/20913/01/01	11.07.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
89	ДИМЕТИЛ ФУМАРАТ	капсули з модифікованим вивільненням 120 мг, по 14 капсул у пляшці, по 1 пляшці в картонній пачці	СКАЙМЕД ФАРМА – ФЗКО	ОАЕ	Амнеал Фармасьютікалз Прайвет Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20618/01/01	03.10.2024	03.10.2029

90	ДИМЕТИЛФУМАРАТ АККОРД / DIMETHYL FUMARATE ACCORD	капсули гастрорезистентні тверді по 240 мг; 14 капсул у блістері, по 4 блістери та листок-вкладиш у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (випуск серії в ЄС)/ Аккорд Хелскеа Б.В. (випуск серії в ЄС)/Фармадокс Хелскеа Лімітед (випуск серії в ЄС, контроль якості)/ Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А. (випуск серії в ЄС, контроль якості, вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво нерозфасованої продукції; первинне та вторинне пакування)/Лабораторі Фундасіо Дау (контроль якості, вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/Лабаналізіс Лайф Сайнс С.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лімітед(контроль якості)	Польща/Нідерланди/Мальта/Греція/Індія/Іспанія/Велика Британія/Німеччина/Польща/Італія/Мальта	за рецептом	UA/21182/01/01	27.02.2026	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
91	ДІФТЕТ ДТ ВАКЦИНА дифтерії та правця вакцина (адсорбована) / DIFTET DT VACCINE Diphtheria and tetanus vaccine (adsorbed)	суспензія для ін'єкцій по 10 доз (одна доза 0,5 мл) по 5 мл (10 доз ІМ) у флаконах № 10 у картонній коробці	ІнтерВакс Лтд	Канада	ББ-НЦПХ Лтд.	Болгарія	за рецептом	UA/15378/01/01	25.07.2016	01.04.2027
92	ДОБУТАМІНА БІОІНДАСТРІА ЛІМ / DOBUTAMINA BIOINDUSTRIA LIM	концентрат для розчину для внутрішньовенних інфузій, 250 мг/20 мл, 250 мг/20 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	ТОВ "О2 ФАРМА"	Україна	Біоіндастріа Лабораторіо Італіано Медісіналі С.п.А.	Італія	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/20939/01/01	11.08.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX

93	ДОБУТЕЛ	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1	ПТ. Новелл Фармасьютікал ал Лабораторіз	Індонезія	ПТ. Новелл Фармасьютікал Лабораторіз	Індонезія	за рецептом	UA/16998/01/01	17.10.2018	01.04.2027
94	ДОКСОРУБІЦИН УМ АККОРД/DOXORU BICINUM ACCORD	2 мг/мл, концентрат для приготування розчину для інфузій, флакон по 5 мл (10 мг/5 мл); флакон по 25 мл (50 мг/25 мл); флакон по 50 мл (100 мг/50 мл); по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/ВЕССЛІНГ Хангері Кфт. (контроль якості)/Фармавалід Лімітед Мікробіологічна Лабораторія (контроль якості)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка)	Нідерланди/Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/19763/01/01	25.11.2022	25.11.2026
95	ДОЛУТЕГРАВІР (У ВИГЛЯДІ НАТРІЮ) 50 МГ ТАБЛЕТКИ DOLUTEGRAVIR (AS SODIUM) 50 MG TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності; по 1 флакону в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18172/01/01	08.07.2020	01.04.2027

96	ДОЛУТЕГРАВІР, ЛАМІВУДИН ТА ТЕНОФОВІР ДИЗОПРОКСИЛ ФУМАРАТ ТАБЛЕТКИ 50 МГ/300 МГ/300 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг/300 мг/300 мг; по 30 або 60 таблеток у пластиковому контейнері з двома пакетиками вологопоглинача; по 90 таблеток у пластиковому контейнері з трьома пакетиками вологопоглинача	Люпін Лімітед	Індія	ЛЮПІН ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/19003/01/01	04.02.2022	04.02.2027
97	Доцетаксел 20	концентрат для розчину для інфузій 20 мг/мл; по 1 флакону у картонній упаковці	Юджия Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лімітед/ Юджія Фарма Спешиелітіз Лімітед	Мальта/Ін дія	за рецептом	UA/21213/01/01	26.03.2026	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
98	Доцетаксел 80	концентрат для розчину для інфузій 80 мг/4 мл; по 1 флакону у картонній упаковці	Юджия Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лімітед/ Юджія Фарма Спешиелітіз Лімітед	Мальта/Ін дія	за рецептом	UA/21213/01/02	26.03.2026	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
99	ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД 20 МГ/1 МЛ, КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ, ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД 80 МГ/4 МЛ, КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл у флаконах по 1 мл або по 4 мл, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарі я	Інтас Фармасьютікалз Лтд./Інтас Фармасьютікалз Лімітед	Індія/Інді я	за рецептом	UA/18363/01/01	06.10.2020	01.04.2027

	РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ									
100	ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД/DOCETA XEL ACCORD	концентрат для розчину для інфузій 20 мг/мл по 20 мг/1 мл або 80 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) (вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лімітед (контроль якості)	Велика Британія/Польща/Угорщина/Туреччина/Італія/Польща/Індія/Угорщина/Мальта	за рецептом	UA/19856/01/01	29.12.2022	29.12.2026
101	ЕВОКСІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5, 7 або 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Фарматен С.А.	Греція	за рецептом	UA/19809/01/01	14.12.2022	14.12.2026

102	ЕКЗЕМЕСТАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 30 таблеток у пластиковому контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці	Юджия Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20828/01/01	22.04.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
103	ЕКСПРЕЗА®	порошок для ін'єкцій по 100 мг порошку у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19294/01/01	08.04.2022	08.04.2027
104	ЕЛАПРАЗА	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 3 мл у флаконі в картонній коробці	Шайер Фармасьюти калз Айленд Лтд	Ірландія	Шайер Фармасьютикалз Айленд Лтд/ Чарльз Рівер Лабораторіз Айленд Лтд/Шайер Хьюмен Дженетік Терапіс Інк./ Канджін байо Фарма Інс (КБІ)/ Емінент Сервісиз Корпорейшн/Веттер Фарма-Фертігюнг ГмбХ Енд Ко. КГ/Чарльз Рівер Лабораторіз Едінбера Лімітед/ДіЕйчЕл Сапплай Чейн (Нідерланди) Б.В.	Ірландія/Ірландія/США/США/Німеччина/Великобританія/Нідерланди	за рецептом	UA/17554/01/01	20.08.2019	01.04.2027
105	ЕЛАПРАЗА	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Шайер Фармасьюти калз Айленд Лтд	Ірландія	Шайер Фармасьютикалз Айленд Лтд	Ірландія	за рецептом	UA/16972/01/01	08.10.2018	01.04.2027
106	ЕМОКЛОТ	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А./ФАЛОРНІ С.Р.Л./АЛЬФАСІГМА С.П.А.	Італія/Італія	за рецептом	UA/17151/01/02	02.01.2019	01.04.2027
107	ЕМОКЛОТ	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А./ФАЛОРНІ С.Р.Л./АЛЬФАСІГМА С.П.А.	Італія/Італія	за рецептом	UA/17151/01/01	02.01.2019	01.04.2027

		у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці								
108	ЕМТРИЦИТАБІН/ ТЕНОФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг/300 мг по 30 таблеток у флаконі з осушувачем, по 1 флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Майлан Лабораторіз Лімітед (повний цикл виробництва лікарського засобу, що включає виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випробування по стабільності, випуск серій)	Індія	за рецептом	UA/20389/01/01	19.03.2024	19.03.2029
109	ЕНОКСАПАРИН НАТРИУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	розчин для ін'єкцій по 4000 Анти-Ха МО (40 мг/0,4 мл); по 0,6 мл у попередньо наповнених шприцах; по 2 попередньо наповнених шприца в блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	НЕО ПРОБІО КЕАР ІНК.	Канада	Хебей Чаньшань Біокемікал Фармасьютікал Ко., Лтд. (повний цикл виробництва)	Китай	за рецептом	UA/19492/01/01	20.06.2022	20.06.2026
110	ЕНОКСАПАРИН НАТРИУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / ENOXAPARIN SODIUM INJECTION	розчин для ін'єкцій по 6000 Анти-Ха МО (60 мг/0,6 мл); по 0,6 мл у попередньо наповнених шприцах; по 2 попередньо наповнених шприца в блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	НЕО ПРОБІО КЕАР ІНК.	Канада	Хебей Чаньшань Біокемікал Фармасьютікал Ко., Лтд. (повний цикл виробництва)	Китай	за рецептом	UA/19492/01/02	20.06.2022	20.06.2026
111	ЕНТЕКАВІР ТАБЛЕТКИ Ф.США 0,5 МГ (ENTECAVIR TABLETS USP 0,5 MG)	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,5 мг; по 30 таблеток у пластиковому контейнері, по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/21148/01/01	09.02.2026	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX

112	ЕНТЕКАВІР ТАБЛЕТКИ Ф.США 1 МГ (ENTECAVIR TABLETS USP 1 MG)	таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг; по 30 таблеток у пластиковому контейнері, по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/21148/01/02	09.02.2026	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
113	ЕСЕЛАН	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій 40 мг/флакон, 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником 10 мл у пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А (виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії)	Греція	за рецептом	UA/19810/01/01	14.12.2022	14.12.2026
114	ЕТАМБУТОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг, по 1000 таблеток у банці пластиковій	Свізера Юроп Б.В.	Нідерлан ди	СВІЗЕРА ЛАБС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/15373/01/01	25.07.2016	01.04.2027
115	ЕТАМБУТОЛ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬС Я 100 МГ	таблетки, що диспергуються по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 6 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі; по 8 стрипів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьюти калс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед/Оксаліс Лабс	Індія/Інді я	за рецептом	UA/19876/01/01	26.01.2023	26.01.2027
116	ЕТАМБУТОЛ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬС Я 100 МГ ETHAMBUTOL DISPERSIBLE TABLETS 100 MG	таблетки, що диспергуються по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьюти калс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед/Оксаліс Лабс	Індія/Інді я	за рецептом	UA/18262/01/01	01.09.2020	01.04.2027

117	ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД 400 МГ ТАБЛЕТКИ (ETHAMBUTOL HYDROCHLORID E 400 MG TABLETS)	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній упаковці	Каділа Фармасьютік алз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18921/01/01	21.09.2021	01.04.2027
118	ЕТІОНАМІД ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬС Я 125 МГ / ETHIONAMIDE DISPERSIBLE TABLETS 125 MG	таблетки, що диспергуються по 125 мг; по 10 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній коробці	Маклеодс Фармасьюти калс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18264/01/01	01.09.2020	01.04.2027
119	ЕФАВІРЕНЗ/ЕМТ РІЦИТАБІН/ТЕНО ФОВІРУ ДЕЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ 600 МГ/200 МГ/300 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг/200 мг/300 мг № 30 у пластикових флаконах у картонній коробці	Мілан Лабораторіес Лімітед	Індія	Мілан Лабораторіес Лімітед	Індія	за рецептом	UA/16597/01/01	07.03.2018	01.04.2027
120	ЗЕРЦЕПАК / ZERCEPAR	порошок для концентрату для розчину для інфузій 150 мг у флаконах, по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Шанхай Хенліус Біофармасьютікал Ко., Лтд. (виробництво лікарського засобу, контроль якості, первинне пакування)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/Синоптис Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/КІМОС, СЛ (контроль якості)/Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (контроль якості) /ПозЛаб Сп. з о.о. (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)	Китай/Інд ія/Велика Британія/ Польща/І спанія/По льща/Пол ьща/Поль ща	за рецептом	UA/20736/01/01	03.01.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX

121	ЗИДОВУДИН	розчин оральний по 50 мг/5 мл у флаконах № 1	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/15172/01/01	12.05.2016	01.04.2027
122	ЗИДОВУДИН, РОЗЧИН ОРАЛЬНИЙ, Ф.США, 50 мг/5 мл	розчин оральний, 50 мг/5 мл по 240 мл розчину у флаконі № 1	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/17195/01/01	11.01.2019	01.04.2027
123	ІМАТИНІБ АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 6 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Лтд (первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості) / ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) С.П.А. (вторинне пакування)/МЛС БІО ДНА Лтд (контроль якості) / Фармадокс Хелскеа Лтд (контроль якості)	Велика Британія/Польща/Індія/Італія / Італія/Мальта / Мальта	за рецептом	UA/20070/01/01	19.07.2023	19.07.2028
124	ІМАТИНІБ АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 3 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Лтд (первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості) / ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) С.П.А. (вторинне пакування)/МЛС БІО ДНА Лтд (контроль якості) / Фармадокс Хелскеа Лтд (контроль якості)	Велика Британія/Польща/Індія/Італія / Італія/Мальта / Мальта	за рецептом	UA/20070/01/02	19.07.2023	19.07.2028

125	ІМУНАТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250/190 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах № 1 та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Німеччина	за рецептом	UA/15805/01/01	01.02.2017	01.04.2027
126	ІМУНАТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 1000/750 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконах № 1 та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Німеччина	за рецептом	UA/15807/01/01	01.02.2017	01.04.2027
127	ІМУНАТ	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 500/375 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах № 1 та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/хамельн фармацевтикалс гмбх	Австрія/Німеччина	за рецептом	UA/15806/01/01	01.02.2017	01.04.2027

128	ІРИНОТЕКАН АККОРД	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) або по 15 мл (300 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/ВЕССЛІНГ Хангері Кфт. (контроль якості)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)	Польща/Індія/Велика Британія/Польща/Угорщина/Угорщина	за рецептом	UA/19933/01/01	14.03.2023	14.03.2028
129	ІРИНОТЕКАН АККОРД / IRINOTECAN ACCORD	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 5 мл (100 мг) або по 15 мл (300 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера (відповідальний за випуск серії) / АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/ВЕССЛІНГ Хангері Кфт. (контроль якості) / ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л. (контроль якості) / Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Польща/Велика Британія/Індія/Польща/Угорщина/Угорщина/Італія/Мальта	за рецептом	UA/19415/01/01	18.05.2022	18.05.2026

130	ІРИНОТЕКАН АККОРД / IRINOTECAN ACCORD	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 5 мл/100 мг або по 15 мл/300 мг у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Фармавалід Лімітед Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/ІНТАС ФАРМАСЬОТІКАЛС ЛІМІТЕД (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/ЛабАналізіс с.р.л. (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Фармадокс Хелскеа Лімітед (контроль якості)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)	Польща/ Угорщин а/Індія/Іт алія/Вели ка Британія/ Мальта/П ольща/Ні дерланди/ Угорщин а	за рецептом (тільки в умовах стаціонар у)	UA/19818/01/01	29.12.2022	29.12.2026
131	ЙОДІКС	таблетки, по 10 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінлянді я	Оріон Корпорейшн Оріон Фарма	Фінлянді я	за рецептом	UA/19681/01/01	14.11.2022	14.11.2026

132	КАБАЗИТАКСЕЛ АККОРД/ CAVAZITAXEL ACCORD	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, флакон по 60 мг/3 мл, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (фізико-хімічний контроль)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковки)/ЛабАналізіс С.р.л. (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (хіміко- фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії)/Пріспек Яцек Каронський (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/Фармадокс Хелскеа Лімітед (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії)/Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія (хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль)	Нідерлан ди/Польщ а/Велика Британія/ Угорщин а/Індія/Іт алія/Іспан ія/Польщ а/Польща /Угорщин а/Мальта	за рецептом	UA/19821/01/01	29.12.2022	29.12.2026
133	КАЛІУ ЙОДИД	порошок для орального розчину по 125 мг у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальні стю "Исток- Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток- Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19416/01/01	18.05.2022	18.05.2026

134	КАЛІО ЙОДИД	таблетки по 125 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону; по 100 блістерів у коробці з картону; по 50 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	за рецептом	UA/19646/01/01	12.10.2022	12.10.2026
135	КАЛІО ЙОДИД	капсули тверді по 125 мг, 115 капсул у контейнері	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	за рецептом	UA/19762/01/01	15.12.2022	15.12.2026
136	КАЛІО ЙОДИД-125	порошок для орального розчину по 125 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19813/01/04	14.12.2022	14.12.2026
137	КАЛІО ЙОДИД-125-ДАРНИЦЯ	таблетки по 0,125 г по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 10 таблеток у блістері, по 1000 блістерів у коробці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	за рецептом	UA/19703/01/01	15.10.2022	15.10.2026
138	КАЛІО ЙОДИД-16	порошок для орального розчину по 16 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19704/01/01	15.10.2022	15.10.2026
139	КАЛІО ЙОДИД-16	порошок для орального розчину по 16 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19813/01/01	14.12.2022	14.12.2026

140	КАЛІО ЙОДИД-32	порошок для орального розчину по 32 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19704/01/02	15.10.2022	15.10.2026
141	КАЛІО ЙОДИД-32	порошок для орального розчину по 32 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19813/01/02	14.12.2022	14.12.2026
142	КАЛІО ЙОДИД-62,5	порошок для орального розчину по 62,5 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19704/01/03	15.10.2022	15.10.2026
143	КАЛІО ЙОДИД-62,5	порошок для орального розчину по 62,5 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	за рецептом	UA/19813/01/03	14.12.2022	14.12.2026
144	КАЛЬЦІО ФОЛІНАТ КАЛЦЕКС	розчин для ін'єкцій або інфузій 10 мг/мл, по 5 мл або 10 мл у флаконі, 10 флаконів в коробці з картону	АТ "Калцекс"	Латвія	АТ "Гріндекс" (виробник, який відповідає за контроль серії/випробування)/АТ "Калцекс" (виробник, який відповідає за випуск серії)/МЕФАР ІІАЧ САНАІ А.С. (всі стадії виробничого процесу, крім контролю серії/випробування і випуску серії)	Латвія/Латвія/Туреччина	за рецептом	UA/20827/01/01	22.04.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
145	КАПЕТРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів в пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд	Кіпр	за рецептом	UA/19712/01/02	14.11.2022	14.11.2026
146	КАПЕТРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд	Кіпр	за рецептом	UA/19712/01/01	14.11.2022	14.11.2026

147	КАПЕЦИТАБІН АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, Alu-Alu блістер, PVC/PVdC-Alu блістер, по 60 таблеток у пачці з картону	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Інтас Фармасьютікалс Лімітед/Аккорд Хелскеа Лтд/Аккорд Хелскеа Польска/Астрон Ресьюрч Лімітед/АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ	Індія/Вел ика Британія/ Польща/ Велика Британія/ Іспанія	за рецептом	UA/17503/01/01	19.06.2019	01.04.2027
148	КАПЕЦИТАБІН АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг, Alu-Alu блістер, PVC/PVdC-Alu блістер, по 60 таблеток у пачці з картону	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Інтас Фармасьютікалс Лімітед/Аккорд Хелскеа Лтд/Аккорд Хелскеа Польска/Астрон Ресьюрч Лімітед/АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ	Індія/Вел ика Британія/ Польща/ Велика Британія/ Іспанія	за рецептом	UA/17503/01/02	19.06.2019	01.04.2027
149	КАПЕЦИТАБІН АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, Alu-Alu блістер, PVC/PVdC-Alu блістер, по 120 таблеток у пачці з картону	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Інтас Фармасьютікалс Лімітед/Аккорд Хелскеа Лтд/Аккорд Хелскеа Польска/Астрон Ресьюрч Лімітед/АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ	Індія/Вел ика Британія/ Польща/ Велика Британія/ Іспанія	за рецептом	UA/17503/01/03	19.06.2019	01.04.2027
150	КАПЕЦИТАБІН АККОРД 500 МГ, ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у пачці з картону	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарі я	Інтас Фармасьютікалз Лімітед/Інтас Фармасьютікалз Лтд./Аккорд Хелскеа Лтд (дільниця випуску серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (дільниця первинного та вторинного пакування)/Фармакеа Преміум Лтд (дільниця випуску серії)/Астрон Ресьюрч Лтд. (дільниця контролю якості)	Індія/Інді я/Велика Британія/ Велика Британія/ Мальта/В елика Британія	за рецептом	UA/18364/01/01	06.10.2020	01.04.2027

151	КАПЕЦИТАБІН АККОРД/САРЕСІТ ABINE ACCORD	таблетки, вкриті плівковою оболонкою 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лтд. (додаткове первинне та вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) (додаткове вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Польща/ Нідерлан ди/Індія/ Велика Британія/ Польща/І талія/Нім еччина/Іс панія/Ма льта	за рецептом	UA/19788/01/02	08.12.2022	08.12.2026
152	КАПЕЦИТАБІН АККОРД/САРЕСІТ ABINE ACCORD	таблетки, вкриті плівковою оболонкою 150 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лтд. (додаткове первинне та вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) (додаткове вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Польща/ Нідерлан ди/Індія/ Велика Британія/ Польща/І талія/Нім еччина/Іс панія/Ма льта	за рецептом	UA/19788/01/01	08.12.2022	08.12.2026

153	КАРБОПЛАТИН АККОРД/CARBOP LATIN ACCORD	концентрат для розчину для інфузій 10 мг/мл, по 50 мг/5 мл у флаконі по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Велика Британія/ Польща/І ндія/Угор щина/Ма льта	за рецептом (тільки в умовах стаціонар у)	UA/19745/01/01	14.11.2022	14.11.2026
154	КАРБОПЛАТИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ БФ 150 МГ/15 МЛ КАРБОТЕР 150 CARBOPLATIN INJECTION BP 150 MG/15 ML CARBOTHER®150	концентрат для розчину для інфузій по 10 мг/мл, по 15 мл (150 мг/15 мл) у багатодозовому флаконі, по 1 багатодозовому флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ТерДоз Фарма Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19889/01/01	26.01.2023	26.01.2027
155	КАРБОПЛАТИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ БФ 450 МГ/45 МЛ КАРБОТЕР 450 CARBOPLATIN INJECTION BP 450 MG/45 ML CARBOTHER® 450	концентрат для розчину для інфузій по 10 мг/мл, по 45 мл (450 мг/45 мл) у багатодозовому флаконі, по 1 багатодозовому флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ТерДоз Фарма Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19889/01/02	26.01.2023	26.01.2027
156	КАСМІГ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг; первинна: по 50 мг у флаконі; вторинна: по 1 флакону у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІКАЛ КО., ІНК (виробник готового продукту, контроль якості, первинне та вторинне пакування)/ФАРМАТЕН СА (контроль якості, вторинне пакування та випуск серії)	Греція/Гр еція	за рецептом	UA/19732/01/01	14.11.2022	14.11.2026

157	КАСМІГ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 70 мг; первинна: по 70 мг у флаконі; вторинна: по 1 флакону у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТИКАЛ КО., ІНК (виробник готового продукту, контроль якості, первинне та вторинне пакування)/ФАРМАТЕН СА (контроль якості, вторинне пакування та випуск серії)	Греція/Греція	за рецептом	UA/19732/01/02	14.11.2022	14.11.2026
158	Кіовіг	розчин для інфузій, 100 мг/мл по 1 г/10 мл, по 2,5 г/25 мл, по 5 г/50 мл, по 10 г/100 мл, по 20 г/200 мл, по 30 г/300 мл у флаконах у картонній коробці	Бакстер АГ	Австрія	Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/Бакстер АГ/Бакстер С.А.	Бельгія/Австрія/Бельгія	за рецептом	UA/16079/01/01	12.06.2017	01.04.2027
159	КОВАКСИН ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРОНАВІРУСУ (SARS-COV-2), ЦІЛЬНОВІРІОНН А, ІНАКТИВОВАНА / COVAXIN® WHOLE VIRION, INACTIVATED CORONAVIRUS (SARS-COV-2) VACCINE	суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл (1 доза) у флаконі, по 36 флаконів в картонній коробці; по 2,5 мл (5 доз) у флаконі, по 36 флаконів в картонній коробці; по 5,0 мл (10 доз) у флаконі, по 16 флаконів в картонній коробці; по 10,0 мл (20 доз) у флаконі, по 16 флаконів в картонній коробці	БХАРАТ БІОТЕК ІНТЕРНЕШНЛ ЛІМІТЕД	Індія	БХАРАТ БІОТЕК ІНТЕРНЕШНЛ ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/19180/01/01	01.02.2022	01.02.2027

160	КОДЖИНЕЙТ БАЙЕР / KOGENATE® BAYER	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 МО, система Біо-комплект: 1 флаконт системи Біо- комплект з порошком для приготування розчину для ін'єкцій; 1 попередньо заповнений шприц з 5 мл води для ін'єкцій та окремий поршень; 1 пристрій для внутрішньовенного введення, 2 одноразові спиртові серветки, 2 сухі серветки, 2 пластири в картонній коробці	Байер АГ	Німеччин а	Байер Хелскер Мануфактурінг С.р.л. (вторинне пакування та маркування, контроль серії, зберігання, випуск серії; виробник розчинника: пакування, зберігання, випуск серії)/Байер АГ (вторинне пакування та маркування, зберігання; виробник розчинника: змішування, заповнення, візуальна інспекція, пакування продукції in bulk, контроль якості, пакування)/Байер Хелскер ЛЛС (виробництво in bulk, первинне пакування, контроль "in- process", дослідження на стабільність, зберігання; виробник розчинника: стабільність, тестування)/Веттер Фарма- Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ (виробники розчинника: змішування, заповнення, візуальна інспекція, пакування продукції in bulk, контроль якості; виробник розчинника: візуальна інспекція, пакування продукції in bulk)	Італія/Ні меччина/ США/Нім еччина	за рецептом	UA/17065/01/01	14.11.2018	01.04.2027
-----	--	--	----------	---------------	---	--	----------------	----------------	------------	------------

161	КОДЖИНЕЙТ БАЙЕР / KOGENATE® BAYER	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій по 3000 МО, система Біо-комплект: 1 флаконт системи Біо- комплект з порошком для приготування розчину для ін'єкцій; 1 попередньо заповнений шприц з 5 мл води для ін'єкцій та окремий поршень; 1 пристрій для внутрішньовенного введення, 2 одноразові спиртові серветки, 2 сухі серветки, 2 пластири в картонній коробці	Байер АГ	Німеччин а	Байер Хелскер Мануфактурінг С.р.л. (вторинне пакування та маркування, контроль серії, зберігання, випуск серії; виробник розчинника: пакування, зберігання, випуск серії)/Байер АГ (вторинне пакування та маркування, зберігання; виробник розчинника: змішування, заповнення, візуальна інспекція, пакування продукції in bulk, контроль якості, пакування)/Байер Хелскер ЛЛС (виробництво in bulk, первинне пакування, контроль "in- process", дослідження на стабільність, зберігання; виробник розчинника: стабільність, тестування)/Веттер Фарма- Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ (виробники розчинника: змішування, заповнення, візуальна інспекція, пакування продукції in bulk, контроль якості; виробник розчинника: візуальна інспекція, пакування продукції in bulk)	Італія/Ні меччина/ США/Нім еччина	за рецептом	UA/17065/01/02	14.11.2018	01.04.2027
-----	--	--	----------	---------------	---	--	----------------	----------------	------------	------------

162	КОРОНАВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ COVID-19 (ВИРОЩЕНА З ВИКОРИСТАННЯ М КЛІТИН VERO), ІНАКТИВОВАНА	суспензія для ін'єкцій; 0,5 мл суспензії для ін'єкцій у попередньо наповненому одноразовому шприці з голкою або 0,5 мл (1 доза) суспензії для ін'єкцій у флаконі або 1,0 мл (2 дози) суспензії для ін'єкцій у флаконі; попередньо наповнений одноразовий шприц з голкою по 1 шприцу у коробці або по 10 шприців у коробці або по 40 флаконів у коробці з маркуванням іноземною (англійською) та/або українською мовою	Синовак Лайф Саєнсіз Ко., Лтд.	Китайськ а Народна Республік а	Синовак Лайф Саєнсіз Ко., Лтд.	Китайськ а Народна Республік а	за рецептом	UA/18630/01/01	09.03.2021	22.03.2027
163	КОСМЕГЕН® ЛЮВАК	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 мг (500 мкг) у флаконі, флакон укупорений пробкою з бутилкаучуку темно сірого кольору та обтисненою алюмінієвим ковпачком з диском типу "flip-off seal", по 1 флакону в картонній коробці	Орфан-Юроп Сарл	Франція	Бакстер Онколоджі ГмбХ (виробництво, випробування контролю якості та первинне пакування)/Алмак Фарма Сервісез Лімітед (вторинне пакування, випуск серії)/Орфан Юроп САРЛ (вторинне пакування, випуск серії)	Німеччин а/Велика Британія/ Франція	за рецептом	UA/16713/01/01	11.05.2018	01.04.2027
164	КОЦИТАФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/200 мг/25 мг, по 30 таблеток у флаконі з осушувачем або по 180 таблеток у флаконі з осушувачем; по 1 флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Майлан Лабораторіз Лімітед,	Індія	за рецептом	UA/19993/01/01	11.04.2023	11.04.2028

165	ЛАГЕВРІО/ LAGEVRIO™	капсули по 200 мг; по 40 капсул у пляшці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарі я	Патеон Фармасьютікалз Інк./Мерк Шарп і Доум ЛЛС/МСД Інтернешнл ГмбХ (Філія Пуерто-Ріко) ТОВ/Патеон Інк./Шарп Пекеджінг Сервісес, ЛЛС	Сполучен і Штати Америки/ Сполучен і Штати Америки/ Сполучен і Штати Америки/ Канада/С получені Штати Америки	за рецептом	UA/19184/01/01	26.01.2022	26.01.2028
166	ЛАЙБЛЕ 15 / LYOBLE 15	ліофілізат для ін'єкцій по 15 USP ОД, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18303/01/01	09.09.2020	01.04.2027
167	ЛАМІВІР	розчин оральний, 50 мг/5 мл по 100 мл у флаконі № 1 із ПЕТ і комплект, що містить поліпропіленовий шприц об'ємом 2 мл для перорального дозування та поліетиленовий перехідний пристрій (канюлю) у картонній пачці з маркуванням іноземними мовами	Ципла Лімітед	Індія	Ципла Лтд.	Індія	за рецептом	UA/15456/01/01	30.08.2016	01.04.2027
168	ЛАМІВУДИН/ЗИД ОВУДИН	таблетки, вкриті оболонкою, 150 мг/300 мг, по 60 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру у картонній коробці	ГЕТЕРО ЛАБЗ ЛІМІТЕД	Індія	ГЕТЕРО ЛАБЗ ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/16034/01/01	25.05.2017	01.04.2027
169	ЛАМІВУДИНУ ТА ЗИДОВУДИНУ	таблетки для пероральної суспензії, 30 мг/60 мг, по 60 таблеток у пляшці з ПЕНТ, по 1 пляшці у картонній пачці	Ципла Лімітед	Індія	Ципла Лтд	Індія	за рецептом	UA/16342/01/01	03.11.2017	01.04.2027

170	ЛАМПРЕН	капсули м'які по 100 мг № 100 у флаконі	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ (виробництво нерозфасованої продукції)/САНДОЗ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (випуск серії, первинне та вторинне пакування)	Німеччина/Індія	за рецептом	UA/16118/01/01	04.08.2017	01.04.2027
171	ЛАМПРЕН	капсули м'які по 100 мг, № 100 у флаконі	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ (виробництво нерозфасованої продукції)/САНДОЗ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (випуск серії, первинне та вторинне пакування)	Німеччина/Індія	за рецептом	UA/16693/01/01	24.05.2018	01.04.2027
172	ЛЕВОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 100 (10x10) у блістері	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/15931/01/01	04.05.2017	01.04.2027
173	ЛЕВОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 100 (10x10) у блістері	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/15931/01/02	04.05.2017	01.04.2027
174	ЛЕВОФЛОКСАЦИН 100 МГ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬСЯ (LEVOFLOXACIN 100 MG DISPERSIBLE TABLETS)	таблетки, що диспергуються по 100 мг, по 10 табеток у стріпі; по 10 стріпів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18977/01/01	09.12.2021	01.04.2027
175	ЛЕЙКІН®/LEUKINE®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 мкг сарграмостиму на 1 однодозовий флакон, 5 однодозових флаконів в картонній коробці	ЦЕФЕА Сп. з. о.о. Сп. к.	Польща	Партнер Терапевтікс, Інк.	США	за рецептом	UA/19981/01/01	25.04.2023	25.04.2027

176	ЛІДОКАЇН ДС	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній пачці	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	за рецептом	UA/19420/01/01	18.05.2022	18.05.2026
177	ЛІЗЕДІА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1,2,3,5 або 6 блістерів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕШНЛ С.А. (виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії)/ФАРМАТЕН С.А. (виробник, відповідальний за первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії)	Греція/Греція	за рецептом	UA/19822/01/01	29.12.2022	29.12.2026
178	МАЙХЕП ALL™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 400 мг/100 мг, по 28 таблеток у поліетиленовому флаконі високої щільності (HDPE) голубого кольору; по 1 флакону в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19076/01/01	04.02.2022	01.04.2027

179	МАРЕЛІМ MARELIM	таблетки кишковорозчинні по 180 мг по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії) / Аккорд Хелскеа Полска Сп.з.о.о. (відповідальний за випуск серії) / Інтас Фармасьютікалз Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування) / АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування; додаткове первинне та вторинне пакування, відповідальний за випуск серії)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (вторинне пакування) / Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості, відповідальний за випуск серії)/Астрон Ресьюрч Лімітед (контроль якості) / Весслінг Хангері Лтд. (контроль якості) / Фармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)	Нідерлан ди / Польща / Індія/Пол ьща / Велика Британія/ Велика Британія/ Іспанія / Мальта/В елика Британія / Угорщин а / Угорщин а	за рецептом	UA/18671/01/01	20.04.2021	01.04.2027
-----	----------------------------------	---	---	--------	--	--	----------------	----------------	------------	------------

180	МЕЛФА (MELPHA)	порошок для ін'єкцій по 50 мг у флаконі з порошком та флаконі з розчинником по 10мл у комбі-упаковці	Емкур Фармасьютік алс Лтд	Індія	Емкур Фармасьютікалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20683/01/01	18.11.2024	реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я
181	МЕРКАПТОПУРИН ТІЛЛОМЕД 50 МГ ТАБЛЕТКИ ГЕНЕРИК	таблетки по 50 мг, по 25 таблеток у флаконі в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ІДІФАРМА ДЕЗАРРОЛЛО ФАРМАЦЕВТИКО, С.Л. (виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії)/ІНФАРМЕЙД, С.Л. (контроль серії)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАЦІО ДАУ (вторинна упаковка)/ЛАБОРАТОРІЗ ЕНТЕМА, С.Л. (вторинна упаковка)	Іспанія/Іспанія/Іспанія	за рецептом	UA/19675/01/01	03.10.2022	03.10.2026

182	МЕРОПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у картонній пачці	ТОВ "БЕЛІТРЕЙД"	Україна	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	за рецептом	UA/19301/01/01	09.04.2022	09.04.2027
183	МІКОФЕНОЛОВА КИСЛОТА	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 180 мг № 120 у флаконах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	за рецептом	UA/15911/01/01	12.04.2017	01.04.2027
184	МІКОФІТ	тверді капсули по 250 мг по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Полска Сп.з.о.о. (відповідальний за випуск серії) / Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії) / Інтас Фармасьютікалз Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове первинне та вторинне пакування, відповідальний за випуск серії)/Астрон Ресьюрч Лімітед (контроль якості) / Весслінг Хангері Лтд. (контроль якості) / Фармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ (контроль якості) / Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)/СК Фарма Лоджистікс ГмБХ (додаткове вторинне пакування)	Польща / Нідерланди / Індія/Велика Британія/ Велика Британія / Угорщина / Угорщина/ Іспанія / Мальта/Німеччина	за рецептом	UA/18673/01/01	20.04.2021	01.04.2027
185	МІЛРОН	розчин для ін'єкцій, по 1 мг/1 мл, по 10 мл в ампулі, по 1 ампулі в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/17552/01/01	16.07.2019	01.04.2027

186	МОДІГРАФ	гранули для оральної суспензії по 0,2 мг; пакет з гранулами по 0,2 мг; по 50 пакетів у картонній коробці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд. (вторинна упаковка, випуск серії)/Астеллас Фарма Тех Ко., Лтд., Тояма Технолоджі Центр (виробництво bulk, первинна упаковка, вторинна упаковка)	Ірландія/Японія	за рецептом	UA/18920/01/01	21.09.2021	01.04.2027
187	МОДІГРАФ	гранули для оральної суспензії по 1 мг; пакет з гранулами по 1 мг; по 50 пакетів у картонній коробці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд. (вторинна упаковка, випуск серії)/Астеллас Фарма Тех Ко., Лтд., Тояма Технолоджі Центр (виробництво bulk, первинна упаковка, вторинна упаковка)	Ірландія/Японія	за рецептом	UA/18920/01/02	21.09.2021	01.04.2027
188	МОКСИФЛОКСАЦИН (У ВИГЛЯДІ ГІДРОХЛОРИДУ) 400 МГ ТАБЛЕТКИ MOXIFLOXACIN (AS HYDROCHLORIDE) 400 MG TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у стрипі, по 10 стрипів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18989/01/01	09.12.2021	01.04.2027
189	МОКСИФЛОКСАЦИН ВІОСЕР	розчин для інфузій по 250 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ	Греція	за рецептом	UA/19305/01/01	09.04.2022	09.04.2027
190	МОКСИФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИД ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬСЯ 100 МГ	таблетки, що диспергуються по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18263/01/01	01.09.2020	01.04.2027
191	НЕВІМУН	суспензія оральна, по 50 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірним стаканчиком у комплекті зі шприцем та перехідним пристроєм (канюлею) у картонній пачці з маркуванням іноземними мовами	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	за рецептом	UA/15388/01/01	11.08.2016	01.04.2027

192	НЕВІРАПІН 200 МГ, ТАБЛЕТКИ Ф.США	таблетки по 200 мг Ф.США № 60 у пластиковому контейнері в картонній коробці	Мілан Лабораторієс Лімітед	Індія	Мілан Лабораторієс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/16541/01/01	28.12.2017	01.04.2027
193	Н-ЕПІ	розчин для ін'єкцій по 1 мг/мл, ампули по 4 мл № 5	ПТ. Новелл Фармасьютікал Лабораторіз	Індонезія	ПТ. Новелл Фармасьютікал Лабораторіз	Індонезія	за рецептом	UA/16985/01/01	12.10.2018	01.04.2027
194	НІТИЗИНОН ДІФАРМА	капсули тверді, 10 мг по 60 капсул у поліетиленовому (HDPE) флаконі закритому кришкою, що закручується із захистом від дітей, по одному флакону у картонній коробці	Альмеда Фармасьютікалс АГ	Швейцарія	Доппель Фармачеутічі С.р.л. (виробник готового лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії)/Фарма Партнерс С.р.л. (вторинне пакування)	Італія/Італія	за рецептом	UA/20645/01/03	29.10.2024	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
195	НІТИЗИНОН ДІФАРМА	капсули тверді, 2 мг по 60 капсул у поліетиленовому (HDPE) флаконі закритому кришкою, що закручується із захистом від дітей, по одному флакону у картонній коробці	Альмеда Фармасьютікалс АГ	Швейцарія	Доппель Фармачеутічі С.р.л. (виробник готового лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії)/Фарма Партнерс С.р.л. (вторинне пакування)	Італія/Італія	за рецептом	UA/20645/01/01	29.10.2024	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
196	НІТИЗИНОН ДІФАРМА	капсули тверді, 5 мг по 60 капсул у поліетиленовому (HDPE) флаконі закритому кришкою, що закручується із захистом від дітей, по одному флакону у картонній коробці	Альмеда Фармасьютікалс АГ	Швейцарія	Доппель Фармачеутічі С.р.л. (виробник готового лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії)/Фарма Партнерс С.р.л. (вторинне пакування)	Італія/Італія	за рецептом	UA/20645/01/02	29.10.2024	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
197	НОВЕЛІМІЦИН / NOVELLMYCIN	порошок для ін'єкцій по 2 г у флаконі; по 1 флакону в упаковці	ПТ. Новелл Фармасьютікалс Лабораторіз	Індонезія	Новелл Фармасьютікалс Лабораторіз	Індонезія	за рецептом	UA/18305/01/01	09.09.2020	01.04.2027

198	ОГІВРІ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг; по 1 флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біокон Біолоджікс Лімітед/Майлан Лабораторіз Лімітед/ДіЕйчЕль СЕПЛАЙ ЧЕЙН (Італі) Ес.пі.Ей./ДіЕйчЕль Сеплай Чейн (Італі) Ес.пі.Ей./ФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ/Чарлз Рівер Лабораторіз Айрленд Лімітед/Чарлз Рівер Лабораторіз Джормані ГмбХ/Селтіва Сервісес Сп З.о.о./МакДермотт Лабораторіз Лімітед Т/А Майлан Дублін Біолоджікс/МакДермотт Лабораторіз Лтд Т/А Майлан Дублін Респіраторі/Майлан Джормані ГмбХ/Сентре Спесіелітес Фармасеутікуес/Аллога (НІДЕРЛАНД) Бі.Ві.	Індія/Індія/Італія/Італія/Німеччина/Ірландія/Німеччина/Польща/Ірландія/Ірландія/Німеччина/Франція/Нідерланди	за рецептом	UA/19891/01/01	26.01.2023	01.04.2027
199	ОГІВРІ ОГІВРІ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг; по 1 флакону в картонній упаковці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біосімілар Колаборейшнс Айрленд Лімітед (виробник, що здійснює випуск серій готового лікарського засобу)/ Біокон Біолоджікс Лімітед (виробник, що здійснює виробництво лікарського засобу (асептично виробленого), первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості (мікробіологічні - мікробіологічна чистота; мікробіологічні – стерильність; фізичні/хімічні випробування; біологічні випробування))/Аллога (НІДЕРЛАНД) Бі.Ві. (виробник, що здійснює фізичний імпорт)/ Сентре Спесіелітес Фармасеутікуес (виробник, що здійснює фізичний імпорт)/Майлан Лабораторіз Лімітед (Онко	Ірландія/Ірландія/Нідерланди/Франція/Індія/Італія/Італія/Італія/Німеччина/Німеччина/Італія/Іспанія/Ірландія/Німеччина/Індія/Ірландія/Польща	за рецептом	UA/20592/01/01	10.10.2024	? реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на

					Терапіз Лімітед (ОТЛ)) (виробник, що здійснює виробництво лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості (фізичні/хімічні випробування; мікробіологічні - мікробіологічна чистота; мікробіологічні – стерильність))/ДЕПО-ПАК Ес.Ер.Ел. (виробник, що здійснює вторинне пакування)/ДіЕйчЕль СЕПЛАЙ ЧЕЙН (Італі) Ес.пі.Ей. (виробник, що здійснює вторинне пакування)/ДіЕйчЕль Сеплай Чейн (Італі) Ес.пі.Ей. (виробник, що здійснює вторинне пакування)/Локссесс Фарма ГмбХ (виробник, що здійснює вторинне пакування)/ФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ (виробник, що здійснює вторинне пакування)/ЧІАППАРОЛІ ЛОДЖІСТІКА Ес.пі.Ей. (виробник, що здійснює вторинне пакування)/Каймос, Ес.Ел. (виробник, що здійснює випробування контролю якості (фізичні/хімічні випробування; мікробіологічні - мікробіологічна чистота; мікробіологічні – стерильність; біологічні випробування)/Чарлз Рівер Лабораторіз Айрленд Лімітед (виробник, що здійснює випробування контролю якості (мікробіологічні - мікробіологічна чистота; мікробіологічні – стерильність; фізичні/хімічні					здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

					випробування))/Чарлз Рівер Лабораторіз Джормані ГмбХ (виробник, що здійснює випробування контролю якості (біологічні випробування))/Майлан Лабораторіз Лімітед (Сентрал Лабораторі) (виробник, що здійснює випробування контролю якості (хімічні/фізичні випробування))/МакДермотт Лабораторіз Лтд Т/А Майлан Дублін Респіраторі (Майлан Дублін Контракт Лабораторі) (виробник, що здійснює випробування контролю якості (біологічні випробування; мікробіологічні - мікробіологічна чистота; мікробіологічні – стерильність; фізичні/хімічні випробування))/Селвіта Сервісес Сп З.о.о. (виробник, що здійснює випробування контролю якості (біологічні випробування))					
200	ОКСАЛПЛАТИН	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 10 мл (50 мг) або по 20 мл (100 мг) у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	М.Біотек Лімітед	Велика Британія	Кілу Фармасьютікал (Хайнань) Ко., Лтд.	Китай	за рецептом	UA/20792/01/01	05.03.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX

201	ОКСАЛПЛАТИН/ OXALIPLATIN	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, 10 мл та 20 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	Аккорд Хелскеа Лімітед	Велика Британія	Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування; дільниця випуску серії)/Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о. о. (дільниця випуску серії)/Астрон Ресьорч Лімітед (дільниця контролю якості/тестування)/ДЕМО С.А. (вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, контроль стабільності та експорт на дільницю випуску серії)/Леб Енелісіс с.р.л. (дільниця контролю якості/тестування)/ФАРМАВА ЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія (дільниця контролю якості/тестування)	Велика Британія/Польща/Велика Британія/Греція/Індія/Італія/Угорщина	за рецептом	UA/18230/01/01	30.07.2020	01.04.2027
202	ОКСАЛПЛАТИН УМ АККОРД/OXALIP LATINUM ACCORD	концентрат для розчину для інфузій 5 мг/мл; по 50 мг/10 мл або по 100 мг/20 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/ДЕМО С.А. Фармасьютікалс Індастрі (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Інтас Фармасьютікалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Лаб Аналізіс с.р.л. (контроль якості)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)	Нідерланди/Велика Британія/Греція/Польща/Німеччина/Індія/Італія/Угорщина	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/19815/01/01	14.12.2022	14.12.2026

203	ОНКАСПАР	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл по 3750 МО у флаконах № 1	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Авіста Фарма Солюшнс Інк./Біохем Лабор фюр біологіше унд хеміше Аналітик ГмбХ/ЕйчДабл'юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл'юВай Аналітик ГмбХ)/Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.)/Лабор Л+С АГ/Лабораторії Серв'є Індастрі/Ліофілізейшн Сервісез оф Н'ю Інгленд, Інк.	США/Нім еччина/Ні меччина/ США/Нім еччина/Ф ранція/С ША	за рецептом	UA/17734/01/01	04.11.2019	01.04.2027
204	ОНКАСПАР	розчин для ін'єкцій, 750 МО/мл, по 5 мл (3750 МО) у флаконах № 1	Баксалта Інновейшнз ГмбХ	Австрія	Екселід Інк.	США	за рецептом	UA/16857/01/01	20.07.2018	01.04.2027

205	ОНКАСПАР/ ONCASPAR	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл, по 3750 МО у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Авіста Фарма Солюшнс, Інк. (випробування стабільності: випробування на проникнення барвника)/Дере Ложістік (маркування, вторинне пакування)/ЕйчДабл'юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл'юВай Аналітик ГмбХ) (контроль якості під час випуску продукту за показниками: час відновлення, прозорість, зовнішній вигляд, рН, домішки, визначення TNBS, концентрація білка, сила дії/активність, специфічна (питома) активність, однорідність дозованих одиниць, вміст вологи, чистота, ідентичність)/Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.) (випробування стабільності, контроль якості під час випуску продукту, маркування, вторинне пакування)/Лабор ЛС СЕ&Ко.КГ (раніше Лабор Л+С АГ) (контроль якості під час випуску продукту за показниками: стерильність, механічні включення (невидимі частки), бактеріальні ендотоксини)/Лабораторії Серв'є Індастрі (маркування, вторинне пакування, випуск серії готового лікарського засобу)/Ліофілізейшн Сервісез оф Н'ю Інгленд, Інк. (виробництво, контроль якості під час випуску продукту за показником вміст води)	США/Франція/Німеччина/США/Німеччина/Франція/США	за рецептом	UA/19038/01/01	12.11.2021	01.04.2027
-----	-------------------------------	---	----------------------------	---------	--	---	----------------	----------------	------------	------------

206	ОНКАСПАР/ONC ASPAR	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл, по 3750 МО у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі (відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу)/Ліофілізейшн Сервісез оф Н'ю Інгленд, Інк. (виробництво, контроль якості під час випуску продукту за показником вміст води)/Авіста Фарма Солюшнс, Інк. (випробування стабільності (випробування на проникнення барвника))/Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.) (випробування стабільності, контроль якості під час випуску продукту, первинне та вторинне пакування)/ЕйчДабл'юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл'юВай Аналітик ГмбХ) (контроль якості під час випуску продукту за показником час відновлення, прозорість, зовнішній вигляд, рН, домішки, визначення TNBS, концентрація білка, сила дії/активність, специфічна активність, однорідність дозованих одиниць, вміст вологи, чистота, ідентичність)/Лабор ЛС СЕ&Ко.КГ (раніше Лабор Л+С АГ) (контроль якості під час випуску продукту за показником стерильність, механічні включення (невидимі частки), ендотоксини)	Франція/ США/С ША/СШ А/Німечч ина/Німе ччина	за рецептом	UA/18602/01/01	26.03.2021	01.04.2027
-----	---------------------------	---	----------------------------	---------	---	---	----------------	----------------	------------	------------

207	ОНКАСПАР/ONC ASPAR	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл, по 3750 МО у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Авіста Фарма Солюшнс, Інк. (випробування стабільності: випробування на проникнення барвника)/Дере Ложістік (маркування, вторинне пакування)/ЕйчДабл'юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл'юВай Аналітик ГмбХ) (контроль якості під час випуску продукту за показниками: час відновлення, прозорість, зовнішній вигляд, рН, домішки, визначення TNBS, концентрація білка, сила дії/активність, специфічна (питома) активність, однорідність дозованих одиниць, вміст вологи, чистота, ідентичність)/Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.) (випробування стабільності, контроль якості під час випуску продукту, маркування, вторинне пакування)/Лабор ЛС СЕ&Ко.КГ (раніше Лабор Л+С АГ) (контроль якості під час випуску продукту за показниками: стерильність, механічні вклучення (невидимі частки), ендотоксини)/Лабораторії Серв'є Індастрі (маркування, вторинне пакування, випуск серії готового лікарського засобу)/Ліофілізейшн Сервісез оф Н'ю Інгленд, Інк. (виробництво, контроль якості під час випуску продукту за показником вміст води)	США/Франція/Німеччина/США/Німеччина/Франція/США	за рецептом	UA/19010/01/01	12.11.2021	01.04.2027
208	ОНКОНАЗЕ 10 /ONCONASE 10	ліофілізат для ін'єкцій, по 10 000 ОД у флаконі, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18017/01/01	08.07.2020	01.04.2027

209	ОНКОНАЗЕ 5 /ONCONASE 5	ліофілізат для ін'єкцій, по 5 000 ОД у флаконі, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18017/01/02	08.07.2020	01.04.2027
210	ОНКОНАЗЕ-ПЕГ/ ONCONASE-PEG	розчин для ін'єкцій, по 5 мл (3750 МО/5 мл), по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18333/01/01	25.09.2020	01.04.2027
211	ОНКОТРОН ONKOTRONE	розчин для ін'єкцій по 5 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччин а	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччин а	за рецептом	UA/19558/01/01	18.08.2022	18.08.2026
212	ОНТРУЗАНТ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг у флаконі № 1 в картонній коробці	Самсунг Біоепіс НЛ Б.В.	Нідерланди	Патеон Італія С.п.А. (виробництво, контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (стерильність), тестування стабільності для клінічної серії (тест на цілісність закриття флакону))/ Біоген (Данія) (тестування стабільності для клінічної серії (усі тести, виключаючи тест на цілісність закриття флакону, ЕВ випуск серії)/П'єр Фабре Медикамент Продакшн (виробництво; контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини та стерильність))/ППД Девелопмент Ірландія Лтд. (контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність), тестування стабільності для валідації виробничого процесу та комерційних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність), тестування	Італія/Данія/Франція/Ірландія/США/Ірландія/Бельгія/Італія	за рецептом	UA/17775/01/01	26.11.2019	01.04.2027

					стабільності для клінічних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність)/ ППД Девелопмент (тест на антипроліферацію)/Чарльз Рівер Лабораторіс Ірландія Лтд. (контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини), тестування стабільності для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), тестування стабільності для клінічних серій (ендотоксини та стерильність))/Енестія Бельгія НВ (вторинне пакування)/Фармасьютісі Форменті С.п.А. (вторинне пакування)					
213	ОНТРУЗАНТ/ONT RUZANT®	порошок для концентрату для розчину для інфузій, 150 мг у флаконі, по одному флакону в картонній коробці	Самсунг Біоепіс НЛ Б.В.	Нідерланди	Патеон Італія С.п.А. (виробництво, контроль якості для валідації виробничого процесу (PVR-process validation run) та комерційних серій (стерильність), тестування стабільності для клінічної серії (CCIT – Container Closure Integrity Test, тест на цілісність закриття флакону))/П'єр Фабре Медикамент Продакшн (виробництво; контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини та стерильність))/ППД Девелопмент Ірландія Лтд. (контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність), тестування стабільності для валідації	Італія/Франція/Ірландія/Італія/США/Ірландія/Бельгія/Данія	за рецептом	UA/17976/01/01	17.03.2020	01.04.2027

					виробничого процесу та комерційних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність), тестування стабільності для клінічних серій (усі тести, виключаючи ендотоксини та стерильність))/Фармасьютісі Форменті С.п.А. (вторинне пакування)/ППД Девелопмент (тестування стабільності для клінічних серій (тест на антипроліферацію))/Чарльз Рівер Лабораторіс Ірландія Лтд. (контроль якості для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини), тестування стабільності для валідації виробничого процесу та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), тестування стабільності для клінічних серій (ендотоксини та стерильність))/Енестія Бельгія НВ (вторинне пакування)/Біоген (Данія) Менюфекчуринг АпС (тестування стабільності для клінічної серії (усі тести, виключаючи тест на цілісність закриття флакону (CCIT – Container Closure Integrity Test), EU випуск серії)					
214	ОНТРУЗАНТ®/ ONTRUZANT®	порошок для концентрату для розчину для інфузій у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Самсунг Біоепіс НЛ Б.В.	Нідерланди	Патєон Італія С.п.А. (виробництво, випробування контролю якості при випуску для валідації процесу (PVR) та комерційних серій (стерильність), випробування стабільності для клінічних серій (CCIT))/Самсунг Біоепіс НЛ Б.В. (випуск серії)/Фарева Пау 2 (виробництво)/ППД	Італія/Нідерланди/Франція/Ірландія/Франція/Ірландія/Республіка Корея/Італія/Данія/Бельгія	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/19935/01/01	07.03.2023	07.03.2027

					Девелопмент Айеленд Лтд (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності), випробування стабільності для PVR та комерційних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності), випробування стабільності для клінічних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності))/Фарева Пау 1 (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність))/Чарльз Рівер Лабораторіз Айеленд Лімітед (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), випробування стабільності для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), випробування стабільності для клінічних серій (ендотоксини та стерильність))/Самсунг Біолоджікс Ко. Лтд. (виробництво)/Фармачеутічі Форменті С.п.А. (вторинне пакування)/ФУДЗІФІЛМ Діосинт Байотекноложиз Денмак АпС (випробування стабільності для клінічних серій (всі тести окрім ССІТ))/Енестія Бельджіум НВ (вторинне пакування)				
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

215	ОНТРУЗАНТ®/ ONTRUZANT®	порошок для концентрату для розчину для інфузій у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Самсунг Біоепіс ЮК Лімітед	Велика Британія	Патеон Італія С.п.А. (виробництво, випробування контролю якості при випуску для валідації процесу (PVR) та комерційних серій (стерильність), випробування стабільності для клінічних серій (CCIT))/Самсунг Біоепіс НЛ Б.В. (випуск серії)/Фарева Пау 2 (виробництво)/ППД Девелопмент Айєленд Лтд (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності), випробування стабільності для PVR та комерційних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності), випробування стабільності для клінічних серій (всі тести окрім ендотоксинів та стерильності))/Фарева Пау 1 (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність))/Чарльз Рівер Лабораторіз Айєленд Лімітед (випробування контролю якості при випуску для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), випробування стабільності для PVR та комерційних серій (ендотоксини та стерильність), випробування стабільності для клінічних серій (ендотоксини та стерильність))/Самсунг Біолоджікс Ко. Лтд. (виробництво)/Фармачеутічі Форменті С.п.А. (вторинне пакування)/ФУДЗІФІЛМ	Італія/Нідерланди/Франція/Ірландія/Франція/Ірландія/Республіка Корея/Італія/Данія/Бельгія	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/19936/01/01	07.03.2023	07.03.2027
-----	-----------------------------------	---	----------------------------	-----------------	---	---	--	----------------	------------	------------

					Діосинт Байотекноложиз Денмак АпС (випробування стабільності для клінічних серій (всі тести окрім ССІТ))/Енестія Бельджіум НВ (вторинне пакування)					
216	ОПАКОРДЕН/ OPACORDEN	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Фармацевтич ний завод "ПОЛЬФАР МА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	за рецептом	UA/19424/01/01	18.05.2022	18.05.2026
217	ПАРАЦЕТАМОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг; по 2 або 10 таблеток у блістері, по 70 блістерів у коробці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	за рецептом	UA/19615/01/01	09.09.2022	09.09.2026
218	ПАРАЦЕТАМОЛ БІОФАРМ (PARACETAMOL BIOFARM)	таблетки, по 2 таблетки у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці; по 6 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері, по 1, 2, 3 або 5 блістерів у картонній упаковці	Біофарм Лтд	Польща	Біофарм Лтд (виробництво лікарського засобу, випуск серії)/Фітофарм Клека Сполка Акційна (дільниця для мікробіологічного контролю)	Польща/ Польща	за рецептом	UA/19872/01/01	12.01.2023	12.01.2027
219	ПАСКОРБІН® PASCORBIN®	розчин для ін'єкцій по 150 мг/мл по 50 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	Паско фармацойтіш є Препарате ГмбХ	Німеччин а	Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ (Виробництво in-bulk (наповнені та термооброблені флакони))/Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ (Пакування, контроль якості та випуск серії)	Німеччин а/Німечч ина	за рецептом	UA/19659/01/01	23.09.2022	23.09.2026

220	ПЕЛГРАЗ	розчин для ін'єкцій, 6 мг/0,6 мл, по 0,6 мл (6 мг) у попередньо наповненому шприці (скло тип I) із стаціонарно закріпленою голкою для ін'єкцій із нержавіючої сталі із захисним кожухом голки, по 1 шприцу у блістері, по 1 блістеру зі спиртовою серветкою та листом-вкладишем у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії) / Аккорд Хелскеа Лімітед (вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, контроль якості, первинне та вторинне пакування)/ПозЛаб Сп. з о.о. (контроль якості) / Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (контроль якості)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування) / СК Фарма Логістікс ГмбХ/Лабораторі Фундасіо Дау (вторинне пакування)	Польща/ Велика Британія/ Індія/Польща/Польща/Німеччина/Іспанія	за рецептом	UA/19425/01/01	18.05.2022	18.05.2026
-----	----------------	---	-----------------------	---------	---	--	-------------	----------------	------------	------------

221	ПЕЛГРАЗ PELGRAZ	розчин для ін'єкцій, 6 мг/0,6 мл, по 0,6 мл (6 мг) у попередньо наповненому шприці (скло тип I) із стаціонарно закріпленою голкою для ін'єкцій із нержавіючої сталі із захисним кожухом голки, по 1 шприцу у блістері, по 1 блістеру та 1 спиртовій серветці у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (випуск серії, імпорт)/Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А. (випуск серії, імпорт, випробування контролю якості)/Аккорд Хелскеа Б.В. (імпорт)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво; випробування під час виробництва, випробування для випуску, випробування по стабільності; первинне пакування, маркування шприців, комплектація упаковки та вторинне пакування; третинне пакування; зберігання до відправлення, випробування контролю якості перед відправленням до ЄС)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (вторинне пакування)/Лабораторі Фундасіо Дау (вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Лімітед (збірка попередньо заповненого шприца у попередньо заповнений інжектор (інжектор із самодозуванням) вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування, зберігання)/Селвіта Сервісиз Сп. з о.о. (випробування контролю якості)/ПозЛаб Сп. з о.о. (випробування контролю якості)	Польща/Греція/Нідерланди/Індія/Німеччина/Іспанія/Велика Британія/Польща/Польща	за рецептом	UA/21041/01/01	02.12.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX
222	ПМС-АТОМОКСЕТИН	капсули по 10 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/16027/01/01	19.05.2017	01.04.2027
223	ПМС-АТОМОКСЕТИН	капсули по 18 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/16027/01/02	19.05.2017	01.04.2027

224	ПМС-АТОМОКСЕТИН	капсули по 25 мг по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці; по 100 капсул у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/16027/01/03	19.05.2017	01.04.2027
225	ПМС-АТОМОКСЕТИН	капсули по 40 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/16027/01/04	19.05.2017	01.04.2027
226	ПМС-АТОМОКСЕТИН	капсули по 60 мг по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці; по 100 капсул у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/16027/01/05	19.05.2017	01.04.2027
227	пмс-БУСУЛЬФАН / pms-BUSULFAN	розчин для ін'єкцій, 6 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 8 флаконів у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/18513/01/01	22.02.2021	01.04.2027
228	пмс-ФІНГОЛІМОД	капсули 0,5 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці	Підприємств о "Фармасайнс Україна Інк"	Україна	Фармасайнс Інк.	Канада	за рецептом	UA/18428/01/01	27.11.2020	01.04.2027
229	ПОЛІО САБІН™ ОДИН І ТРИ (ОРАЛЬНА) ДВОХВАЛЕНТНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПОЛІОМІЄЛІТУ ТИПІВ 1 ТА 3 (ДОПВ)	суспензія оральна по 10 доз (1 мл) або по 20 доз (2 мл) у флаконах № 100 в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз с.а.	Бельгія	за рецептом	UA/15130/01/01	26.04.2016	01.04.2027
230	ПОМАЛІД POMALID	капсули тверді, по 3 мг; по 21 капсулі у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці або по 7 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19466/01/03	13.06.2022	13.06.2026
231	ПОМАЛІД POMALID	капсули тверді, по 2 мг; по 21 капсулі у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці або по 7 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19466/01/02	13.06.2022	13.06.2026

232	ПОМАЛІД ROMALID	капсули тверді, по 4 мг; по 21 капсулі у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці або по 7 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19466/01/04	13.06.2022	13.06.2026
233	ПОМАЛІД ROMALID	капсули тверді, по 1 мг; по 21 капсулі у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці або по 7 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	за рецептом	UA/19466/01/01	13.06.2022	13.06.2026
234	ПРЕТОМАНІД ТАБЛЕТКИ PRETOMANID TABLETS	таблетки по 200 мг по 26 таблеток у пляшці в картонній коробці	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед (FDF-2)	Індія	за рецептом	UA/19088/01/01	09.12.2021	01.04.2027
235	РАБІПУР® РСЕС АНТИРАБІЧНА ВАКЦИНА В.Р.	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 дозі (1 мл) у флаконах № 5 у комплекті з розчинником в ампулах № 5	ГлаксоСмітК ляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	КАЙРОН БЕРІНГ ВАКЦИНС ПРИВАТ ЛТД.	Індія	за рецептом	UA/15212/01/01	03.06.2016	01.04.2027

236	РАПАМУН / RAPAMUNE®	таблетки, вкриті оболонкою по 1 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці з маркуванням іспанською мовою	Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ (первинне та вторинне пакування, тестування при випуску та випробування стабільності, випуск серії)/Ново Нордіск Продакшн Ірландія Лімітед (виробництво та тестування при випуску проміжного продукту сиролімус наносистеми дисперсної)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз Анлімітед Компані (тестування сиролімус наносистеми дисперсної, виробництво in bulk; первинне та вторинне пакування, тестування при випуску та випуск серії)/Пфайзер Інк. (випробування стабільності)	Німеччин а/Ірландія /Ірландія/ США	за рецептом	UA/19100/01/01	04.02.2022	01.04.2027
-----	--------------------------------	--	---------------------------------------	-----	--	---	----------------	----------------	------------	------------

237	РИФАМПІН ТА ІЗОНІАЗИД (RIFAMPIN AND ISONIAZID)	таблетки, що диспергуються, 75 мг/50 мг, по 6 таблеток у стрипі, по 14 стрипів у картонній упаковці	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18955/01/01	09.12.2021	01.04.2027
238	РИФАМПІЦИН 150 МГ/ ІЗОНІАЗИД 75 МГ	таблетки по 150 мг/75 мг по 28 таблеток у блістері, по 24 блістери у картонній коробці	Свізера Юроп Б.В.	Нідерланди	СВІЗЕРА ЛАБС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/16135/01/01	04.07.2017	01.04.2027
239	РИФАМПІЦИН 150 МГ/ ІЗОНІАЗИД 75 МГ / ПІРАЗИНАМІД 400 МГ / ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД 275 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг/ 75 мг/ 400 мг/ 275 мг по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній коробці	Свізера Юроп Б.В.	Нідерланди	СВІЗЕРА ЛАБС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/16136/01/01	04.07.2017	01.04.2027
240	РИФАМПІЦИН ТА ІЗОНІАЗИД ТАБЛЕТКИ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг/75 мг; по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній упаковці	Люпін Лімітед	Індія	ЛЮПІН ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/19840/01/01	29.12.2022	29.12.2027

241	РИФАМПЦИН, ІЗОНІАЗИД, ПІРАЗИНАМІД ТА ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД ТАБЛЕТКИ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 150 мг/75 мг/400 мг/275 мг; по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній упаковці	Люпін Лімітед	Індія	ЛЮПІН ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/19841/01/01	29.12.2022	29.12.2027
242	РІКСУБІС/RIXUBI S	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; порошок у флаконах, розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та пристроєм для розчинення у коробці	Баксалта Інновейшнз ГмбХ	Австрія	Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/Бакстер СА/Бакстер АГ/офі Технологіє енд Інновейшн ГмбХ/хамельн фармацевтикалс гмбх/Баксалта ЮС Інк.	Бельгія/Б ельгія/Ав стрія/Авс трія/Німе ччина/С ША	за рецептом	UA/16453/01/03	21.11.2017	01.04.2027
243	РІКСУБІС/RIXUBI S	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 250 МО; порошок у флаконах, розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та пристроєм для розчинення у коробці	Баксалта Інновейшнз ГмбХ	Австрія	Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/Бакстер СА/Бакстер АГ/офі Технологіє енд Інновейшн ГмбХ/хамельн фармацевтикалс гмбх/Баксалта ЮС Інк.	Бельгія/Б ельгія/Ав стрія/Авс трія/Німе ччина/С ША	за рецептом	UA/16453/01/01	21.11.2017	01.04.2027
244	РІКСУБІС/RIXUBI S	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО; порошок у флаконах, розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та пристроєм для розчинення у коробці	Баксалта Інновейшнз ГмбХ	Австрія	Баксалта Белджіум Мануфактурінг СА/Бакстер СА/Бакстер АГ/офі Технологіє енд Інновейшн ГмбХ/хамельн фармацевтикалс гмбх/Баксалта ЮС Інк.	Бельгія/Б ельгія/Ав стрія/Авс трія/Німе ччина/С ША	за рецептом	UA/16453/01/02	21.11.2017	01.04.2027

245	РУКСІЕНС / RUXIENCE®	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 10 мл, по 50 мл концентрату у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	ПіПіДі Девелопмент Ірландія Лтд (визначення сили дії/біологічної активності при випуску серії та при дослідженні стабільності)/ПіПіДі Девелопмент (визначення сили дії/біологічної активності при випуску серії та при дослідженні стабільності)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз (тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності)/Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування, виробництво, первинне пакування, вторинне пакування та маркування, тестування при випуску серії, випуск серії)	Ірландія/ США/Ірл андія/Бел ьгія	за рецептом	UA/18377/01/01	16.10.2020	01.04.2027
-----	---------------------------------	---	-------------------------------------	-----	---	---	----------------	----------------	------------	------------

246	СІНРАЙЗ/CINRYZ E	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО у флаконах	Шайер Сервісез	Бельгія	Бакстер АГ (виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування розчинника, контроль якості ГЛЗ; дозвіл на випуск серії ГЛЗ та розчинника; контроль якості ГЛЗ)/Санквін Діагностік БіВі (контроль якості ГЛЗ)/ДіЕйчЕл Саплай Чейн (Нідерланди) БіВі (вторинне пакування ГЛЗ)/Зігфрід Хамельн ГмбХ (виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника)/Санквін Плазма Продакс БіВі (виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування розчинника, контроль якості ГЛЗ)/Шайер Інтернешнл Лайсензін БіВі (дозвіл на випуск серії ГЛЗ та розчинника)	Австрія/Нідерланди/Нідерланди/Нідерланди/Нідерланди	за рецептом	UA/17989/01/01	17.03.2020	01.04.2027
-----	-------------------------	--	----------------	---------	--	---	-------------	----------------	------------	------------

247	СУКСАМЕТОНІО ХЛОРИД ВУАБ	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій по 100 мг, по 1 або 10 або 20 флаконів, у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республік а	за рецептом (тільки в умовах стаціонар у)	UA/19816/01/01	14.12.2022	14.12.2026
248	ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/ТЕМОЗО LOMIDE ACCORD	тверді капсули по 100 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд-Юкей Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабаналісіс С.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лімітед (контроль якості)/Сентрал Фарма	Нідерлан ди/Велик а Британія/ Польща/ Велика Британія/ Угорщин а/Італія/І ндія/Італі я/Мальта/ Велика Британія/ Польща/ Німеччин а/Угорщи на/Мальт а	за рецептом	UA/19890/01/02	26.01.2023	26.01.2027

					(Контракт Пакінг) Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)					
249	ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/ТЕМОЗО LOMIDE ACCORD	тверді капсули по 250 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд-Юкей Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабаналісіс С.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лімітед (контроль якості)/Сентрал Фарма (Контракт Пакінг) Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Нідерланди/Велика Британія/Польща/Велика Британія/Угорщина/Італія/Індія/Італія/Мальта/Велика Британія/Польща/Німеччина/Угорщина/Мальта	за рецептом	UA/19890/01/03	26.01.2023	26.01.2027

250	ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/TEMOZO LOMIDE ACCORD	тверді капсули по 20 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд-Юкей Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА (додаткове вторинне пакування)/Інтас Фармасьютікалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабаналісіс С.р.л. (контроль якості)/Мізом Лабс Лімітед (контроль якості)/Сентрал Фарма (Контракт Пакінг) Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (додаткове вторинне пакування)/СК Фарма Логістікс ГмбХ (додаткове вторинне пакування)/Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія (контроль якості)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (контроль якості)	Нідерлан ди/Велик а Британія/ Польща/ Велика Британія/ Угорщин а/Італія/І ндія/Італі я/Мальта/ Велика Британія/ Польща/ Німеччин а/Угорщи на/Мальт а	за рецептом	UA/19890/01/01	26.01.2023	26.01.2027
-----	--	---	-----------------------------	---------	--	---	----------------	----------------	------------	------------

251	ТЕНОФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ / TENOFIVIR DISOPROXIL FUMARATE	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 300 мг в поліетиленовому флаконі № 30	Лаурус Лабс Лімітед	Індія	Лаурус Лабс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/17453/01/01	29.05.2019	01.04.2027
252	ТЕНОФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ/ЕФАВІ РЕНЗ/ЕМТРИЦИТ АБІН ТАБЛЕТКИ 300 МГ/600 МГ/200 МГ TENOFIVIR DISOPROXIL FUMARATE/EFV IRENZ/EMTRICIT ABINE TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг/600 мг/200 мг по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності з осушувачем	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	Майлан Лабораторіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18922/01/01	21.09.2021	01.04.2027

	300 MG/600 MG/200 MG									
253	ТЕТАДІФ / TETADIF	суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл (1 доза); ампули по 0,5 мл (1 доза) по 10 або 50 ампул у картонній коробці; флакони по 5 мл (10 доз) по 10 флаконів у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	ББ-НЦПД Лтд.	Болгарія	за рецептом	UA/19682/01/01	14.11.2022	14.11.2026
254	ТЕТАНУС ГАММА	розчин для ін'єкцій, 250 МО/1 мл; по 1 мл (250 МО) у попередньо наповненому шприці з голкою для введення; по 1 шприцу в картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	за рецептом	UA/19360/01/01	05.05.2022	05.05.2027
255	ТЕТАНУС ГАММА	розчин для ін'єкцій, 500 МО/2 мл; по 2 мл (500 МО) у попередньо наповненому шприці з голкою для введення; по 1 шприцу в картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	за рецептом	UA/19360/01/02	05.05.2022	05.05.2027

256	ТЕТАТОКС / ТЕТАТОХ	суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл (1 доза); ампули по 0,5 мл (1 доза) 10 або 50 ампул у картонній коробці; флакони по 5 мл (10 доз), або по 10 мл (20 доз) по 10 флаконів у картонній коробці	ТОВ "Фарма Лайф"	Україна	ББ-НЦПД Лтд.	Болгарія	за рецептом	UA/19678/01/01	03.10.2022	03.10.2026
257	ТІОПЕНТАЛ ВУАБ	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республіка	за рецептом	UA/19817/01/01	14.12.2022	14.12.2026
258	ТІОПЕНТАЛ ВУАБ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республіка	за рецептом	UA/19817/01/02	14.12.2022	14.12.2026
259	ТІОТЕПА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій, по 100 мг, по 1 флакону у картонній коробці	МСН ЛАБОРАТОР ІС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20964/01/01	28.08.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
260	ТІОТЕПА РІМСЕР	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 100 мг, флакон у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Тимоорган Фармаціє ГмбХ (виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну упаковку та контроль серії (окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів))/Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ (виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильності і бактеріальні ендотоксини)/Біокем Лабор	Німеччина/Німеччина/Німеччина	за рецептом	UA/19594/01/01	18.08.2022	18.08.2026

					фюр біологіше унд хіміше Аналітік ГмбХ (виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильності і бактеріальні ендотоксини)/ЕйчДаблЮАй девелопмент ГмбХ (виробник, відповідальний за вторинну упаковку та випуск серії)					
261	ТОПОТЕКАН АККОРД, КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ, 1 МГ/МЛ / TOPOTECAN ACCORD 1 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, 4 мл, по 5 мл бурштиновий скляний флакон типу I, 13-мм гумова пробка Flurotec (D713), 13 мм алюмінієвий відкидний синій герметичний ковпачок (WEST 1280); по 1 скляному флакону у пачці з картону	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Інтас Фармасьютікалс Лімітед (иробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, контроль стабільності та експорт на дільницю випуску серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (дільниця випуску серії; вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. (дільниця випуску серії)/Астрон Ресьорч Лімітед (дільниця контролю якості/тестування)/Весслінг Хангарі Кфт. (дільниця контролю якості/тестування)/ФАРМАВА ЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія (дільниця контролю якості/тестування)	Індія/Вел ика Британія/ Польща/ Велика Британія/ Угорщин а/Угорщи на	за рецептом	UA/18228/01/01	30.07.2020	01.04.2027

262	ТОПОТЕКАНУМ АККОРД/ТОРОТЕ CANUM ACCORD	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, 4 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Фармавалід Лімітед Мікробіологічна Лабораторія (контроль якості)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Весслінг Хангері Кфт. (контроль якості)/Інтас Фармасьютікалс Лтд (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)	Нідерлан ди/Угорщ ина/Вели ка Британія/ Польща/ Угорщин а/Індія	за рецептом (тільки в умовах стаціонар у)	UA/19819/01/01	29.12.2022	29.12.2026
263	ТРАЗИМЕРА	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг по одному флакону в картонній упаковці з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою	ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙ ШН	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування, виробництво, пакування, маркування, тестування при випуску серії, випуск серії)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз (тестування при випуску серії, тестування на стабільність)/Ваєт Фармасаеутикалс (випуск серії, вторинне пакування, маркування)	Бельгія/Ір ландія/Ве лика Британія	за рецептом	UA/17708/01/01	04.11.2019	01.04.2027

264	ТРАЗИМЕРА	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг у флаконі, по одному флакону в картонній упаковці з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою	Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування, виробництво, пакування, маркування, тестування при випуску серії, випуск серії)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз (тестування при випуску серії, тестування на стабільність)/Ваєт Фармасаєутикалс (випуск серії, вторинне пакування, маркування)	Бельгія/Ірландія/Велика Британія	за рецептом	UA/17583/01/01	20.08.2019	01.04.2027
265	ТРАЗИМЕРА/TRAZIMERA®	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг, по одному флакону в картонній упаковці з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою	Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування; виробництво, первинне і вторинне пакування, маркування, тестування при випуску серії, випуск серії)/ПіПіДі Девелопмент (визначення сили дії при дослідженні стабільності)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз (тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності)	Бельгія/США/Ірландія	за рецептом	UA/19112/01/01	04.02.2022	01.04.2027

266	ТРАЗИМЕРА/TRA ZIMERA®	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг по одному флакону в картонній упаковці	Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування, виробництво, пакування, маркування, тестування при випуску серії, випуск серії)/Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз (тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності)/Васт Фармасаутикалс (випуск серії, вторинне пакування, маркування)/ПіПіДі Девелопмент (визначення сили дії при дослідженні стабільності)	Бельгія/Ірландія/Велика Британія/США	за рецептом	UA/18468/01/01	22.02.2021	01.04.2027
267	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	Фармасьютікал Мануфектурінг Рісърч Сервісез Інк. (ПМРС) (виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності)/ Андерсон Брекн Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ) (первинне та вторинне пакування)/Алмак Фарма Сервісез Лтд. (первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії)/Фросст Іберіса С.А. (Рові) (виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності)/Арвато Дістрібьюшен ГмбХ (вторинне пакування)/ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед (випуск серії)	США/США/Велика Британія/Іспанія/Німеччина/Ірландія	за рецептом	UA/16913/01/03	21.08.2018	01.04.2027

268	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 Інтернешена л Лімітед	Ірландія	Фармасьютикал Мануфактурінг Рісьорч Сервісез Інк. (ПМРС) (виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності)/ Андерсон Брекон Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ) (первинне та вторинне пакування)/Алмак Фарма Сервісез Лтд. (первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії)/Фросст Іберіса С.А. (Рові) (виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності)/Арвато Дістрібьюшен ГмбХ (вторинне пакування)/ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед (випуск серії)	США/С ША/Вели кобритані я/Іспанія/ Німеччин а/Ірландія	за рецептом	UA/16913/01/01	21.08.2018	01.04.2027
269	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 Інтернешена л Лімітед	Ірландія	Фармасьютикал Мануфактурінг Рісьорч Сервісез Інк. (ПМРС) (виробництво гранул ін балк, аналіз стабільності)/ Андерсон Брекон Лт (Пекеджінг Координатор Інк (ПКІ) (первинне та вторинне пакування)/Алмак Фарма Сервісез Лтд. (первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності, контроль якості, випуск серії)/Фросст Іберіса С.А. (Рові) (виробництво гранул ін балк, первинне та вторинне пакування, аналіз стабільності)/Арвато Дістрібьюшен ГмбХ (вторинне пакування)/ПТС Терапьютікс Інтернешенал Лімітед (випуск серії)	США/С ША/Вели кобритані я/Іспанія/ Німеччин а/Ірландія	за рецептом	UA/16913/01/02	21.08.2018	01.04.2027

270	ТРІАКСОН 1 Г В/В	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г та розчинник; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (стерильна вода для ін'єкцій) по 10 мл в ампулі в картонній коробці; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (стерильна вода для ін'єкцій) по 10 мл в ампулі та набором для амбулаторної парентеральної антибіотикотерапії в пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Галф Фармасьютікал Індастріз - Джульфар	Об'єднані арабські емірати	за рецептом	UA/19350/01/01	28.04.2022	28.04.2027
-----	-------------------------	--	--	---------	---	----------------------------	-------------	----------------	------------	------------

271	ТРІАКСОН 1 Г В/М	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г та розчинник; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (лідокаїну гідрохлориду розчин для ін'єкцій 1 %) по 3,5 мл в ампулі в картонній коробці; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (лідокаїну гідрохлориду розчин для ін'єкцій 1 %) по 3,5 мл в ампулі та набором для амбулаторної парентеральної антибіотикотерапії в пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Галф Фармасьютікал Індастріз - Джульфар	Об'єднані арабські емірати	за рецептом	UA/19351/01/01	28.04.2022	28.04.2027
-----	-------------------------	--	--	---------	---	----------------------------	-------------	----------------	------------	------------

272	УНІГРІЛІН 75 / UNIGRILLIN 75	розчин для ін'єкцій 75 мг\100 мл, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18356/01/01	25.09.2020	01.04.2027
273	УНІКРИСТИН/ UNICRISTIN	розчин для ін'єкцій по 1 мг/мл, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18331/01/01	25.09.2020	01.04.2027
274	ФЕЙБА	порошок та розчинник для розчину для інфузій по 1000 Од.; порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 20 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Зігфрід Хамельн ГмбХ	Австрія/Н імеччина	за рецептом	UA/16800/01/02	15.06.2018	01.04.2027

275	ФЕЙБА	порошок та розчинник для розчину для інфузій по 500 Од., порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 20 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення у коробці	Бакстер АГ	Австрія	Бакстер АГ/Зігфрід Хамельн ГмбХ	Австрія/Німеччина	за рецептом	UA/16800/01/01	15.06.2018	01.04.2027
276	ФІНГОЛІМОД АККОРД/FINGOLI MOD ACCORD	капсули тверді по 0,5 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістера в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Аккорд Хелскеа Лімітед (первинне та вторинне пакування)/Аккорд-ЮКЕЙ Лімітед (вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (випуск серії)/Синоптиз Індастріал Сп. з о.о. (вторинне пакування)/Весслінг Хангері Кфт (фізико-хімічний контроль)/Фармавалід Лімітед Мікробіологічна лабораторія (фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль)/Інтас Фармасьютікалз Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування)/Лабаналісіс с.р.л. (фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль)/Лабораторі Фундасіо ДАУ (фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, первинне та вторинне пакування, випуск серії)/Фармадокс Хелскеа Лтд. (фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, випуск серії)	Велика Британія/Велика Британія/Польща/Польща/Угорщина/Угорщина/Індія/Італія/Іспанія/Мальта	за рецептом	UA/19765/01/01	25.11.2022	25.11.2026

277	ФЛЕКСБУМІН	розчин для інфузій, 200 г/л; по 50 мл (№ 1 та № 24) або 100 мл (№ 1 та № 12) у поліетиленовому пакеті у коробці	Баксалта Інновейшнз ГмбХ	Австрія	Баксалта ЮС Інк./Бакстер АГ	США/Австрія	за рецептом	UA/16283/01/01	14.09.2017	01.04.2027
278	ФЛОКСЕЙФ 400	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 400 мг по 10 таблеток у блістері по 10 блістерів у картонній упаковці	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18669/01/01	21.05.2021	01.04.2027
279	ФЛУДАБІН 50 / FLUDABINE 50	ліофілізат для ін'єкцій, по 50 мг, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	за рецептом	UA/18214/01/01	08.07.2020	01.04.2027
280	ФЛУДАРАБІН АККОРД 25 МГ/МЛ	концентрат для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій, 50	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарія	Інтас Фармасьютікалз Лтд/Аккорд Хелскеа Лтд./Аккорд Хелскеа	Індія/Велика Британія/	за рецептом	UA/18605/01/01	26.03.2021	01.04.2027

	КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ АБО ІНФУЗІЙ	мг/2 мл, по 2 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці			Лімітед/Весслінг Хангері Кфт/Астрон Ресъорч Лімітед	Велика Британія/ Угорщина/ Велика Британія				
281	ФТОРУРАЦИЛ / FLUOROURACIL	розчин для ін'єкцій по 10 мл розчину у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саєнсес Пвт. Лтд.	Індія	за рецептом	UA/19295/01/01	08.04.2022	08.04.2027
282	ХАДЛІМА	ін'єкція адалімумабу, 40мг/0,8мл, по 0,8 мл у попередньо наповненому шприці, по 2 попередньо наповнених шприци в картонній коробці або по 2 автоінжектори пушТач у картонній коробці	Самсунг Біоєпіс Ко., Лтд.	Республік а Корея	Каталент Індіана, ЛЛС (Виробництво ГЛЗ у попередньо наповненому шприці. Випробування з контролю якості при випуску серії (стерильність)) / Шарп Корпорейшн (Додаткові функції для автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач (Маркування. Вторинне пакування. Зберігання.)) / Органон Кенада Інк. (Імпорт. Дистрибуція. Зберігання)/Каталент Бельджіум СА (Виробництво ГЛЗ у попередньо наповненому шприці. Випробування з контролю якості при випуску серії (стерильність та ендотоксини)) / СХЛ Фарма ЛЛС (Додаткові функції для автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач (Збірка автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач. Випробування при випуску серійна функціональність автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач. Випробування при вивченні стабільності на функціональність автоінжектора ХАДЛІМИ	Сполучен і Штати Америки / Сполучен і Штати Америки / Канада/Бельгія / США/Сполучені Штати Америки / Сполучен і Штати Америки/ Ірландія / Ірландія/Італія / США	за рецептом	UA/19090/01/01	04.02.2022	01.04.2027

					ПушТач. Зберігання.)/Єврофінс Ланкастер Лабораторіз, Інк. (Випробування з контролю якості при випуску серії (всі показники, окрім стерильності). Випробування при вивченні стабільності (всі показники)) / Пекіджінг Координаторс ЛЛС (Додаткові функції для автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач (Маркування. Вторинне пакування. Зберігання.))/ППД Девелопмент Айєленд Лтд (Випробування з контролю якості при випуску серії (всі показники, окрім стерильності та ендотоксинів). Випробування при вивченні стабільності (всі показники, окрім стерильності та ендотоксинів)) / Чарльз Рівер Лабораторіз Айєленд Лімітед (Випробування з контролю якості при випуску серії (стерильність та ендотоксини). Випробування при вивченні стабільності (стерильність та ендотоксини))/Фармачеутічі Форменті С.п.А (Додаткові функції для безпечного попередньо наповненого шприца ХАДЛІМИ (Збірка безпечного попередньо наповненого шприца ХАДЛІМИ. Маркування. Вторинне пакування. Зберігання.); Додаткові функції для автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач (Збірка автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач. Маркування. Вторинне пакування. Зберігання.					
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

					Випробування при випуску серії на функціональність автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач. Випробування при вивченні стабільності на функціональність автоінжектора ХАДЛІМИ ПушТач.)) / Вайтхауз Аналітикал Лабораторіз, ЛЛІС (Додаткові функції для безпечного попередньо наповненого шприца ХАДЛІМИ (Випробування при вивченні стабільності нафункціональність безпечного попередньо наповненого шприца ХАДЛІМИ (одноразове випробування для серій, що використовувались при валідації виробничого процесу; не виконується при проведенні рутинного контролю промислових серій.)))					
283	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у коробці з картону	ТОВ "БЕЛІТРЕЙД"	Україна	"АбіФарм" ЛЛІС	Грузія	за рецептом	UA/19302/01/01	09.04.2022	09.04.2027

284	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, у скляному флаконі з гумовою пробкою, алюмінієвою пробкою та поліетиленовою кришкою, № 50 в картонній коробці	ТОВ "БЕЛІТРЕЙД"	Україна	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	за рецептом	UA/19303/01/01	09.04.2022	09.04.2027
285	Циклосерин капсули Ph. Int. 250 мг	капсули по 250 мг по 10 капсул у блістері, по 10 блістерів у пачці з картону	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Страйде Шасун Лімітед	Індія	за рецептом	UA/15380/01/01	26.07.2016	01.04.2027
286	ЦИКЛОСЕРИН КАПСУЛИ Ф.США 125 МГ (CYCLOSERINE CAPSULES USP 125 MG)	капсули по 125 мг по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	за рецептом	UA/18241/01/01	01.09.2020	01.04.2027
287	ЦИПРОНЕКС	таблетки, вкриті оболонкою по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. (виробництво за повним циклом)	Польща	за рецептом	UA/19431/01/01	18.05.2022	18.05.2026
288	ЦИСПЛАТИНУМ АККОРД/CISPLATINUM ACCORD	1 мг/мл, концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/50 мл або 100 мг/100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Аккорд Хелскеа Б.В. (відповідальний за випуск серії)/Аккорд Хелскеа Лімітед (додаткове вторинне пакування)/Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. (відповідальний за випуск серії)/Інтас Фармасьютикалс Лімітед (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Інтас Фармасьютикалс Лтд. (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості)/Фармадокс Хелскеа	Нідерланди/Велика Британія/Польща/Індія/Індія/Мальта/Угорщина	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)	UA/19746/01/01	14.11.2022	14.11.2026

					Лтд. (контроль якості/Фармавалід Лімітед (контроль якості))					
289	ЮДЖІА-СУНІТІНІБ	капсули по 12,5 мг; по 28 капсул у пластиковому контейнері, по 1 пластиковому контейнеру в картонній упаковці	Юджия Фарма Специалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20873/01/01	03.06.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
290	ЮДЖІА-СУНІТІНІБ	капсули по 50 мг; по 28 капсул у пластиковому контейнері, по 1 пластиковому контейнеру в картонній упаковці	Юджия Фарма Специалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	за рецептом	UA/20873/01/02	03.06.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-IX
291	ЮФЛІМА	розчин для ін'єкцій, 20 мг, по 20 мг/0,2 мл у попередньо наповненому шприці, по 2 попередньо наповнені шприци (0,2 мл стерильного розчину) з 2 спиртовими серветками в картонній коробці	ДЕСПІНА ФАРМА ЛТД	Сполучене Королівство	КІМОС, С.Л. (випробування лікарського засобу для випуску)/НУВІСАН ФРАНСЕ САРЛ (випуск серій уповноваженою особою)/ПозЛаб Сп. з о.о. (випробування лікарського засобу для випуску) / Селвіта Сервісес Сп. з о.о. (випробування лікарського засобу для	Іспанія/Франція/Польща / Польща/Республіка Корея / Республіка Корея/Республіка Корея /	за рецептом	UA/21071/01/01	03.12.2025	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX

					випуску)/СЕЛЛТРІОН, Інк., Плант I (СЛТ1) (випробування стабільності лікарського засобу) / СЕЛЛТРІОН, Інк., Плант II (СЛТ2) (випробування стабільності лікарського засобу)/СЕЛЛТРІОН Фарм, Інк. (виробництво лікарського засобу; маркування та складання лікарського засобу; пакування лікарського засобу в картонну упаковку (PFS); випробування стабільності лікарського засобу) / СЕЛЛТРІОН Хелзкеар Хангарі Кфт. (фізичний імпорт)	Угорщин а				
--	--	--	--	--	--	--------------	--	--	--	--

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО