

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських
засобів (медичних імунобіологічних
препаратів) та внесення змін до
реєстраційних матеріалів»
від 02 вересня 2026 року № 1279

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнарод на непатен тована назва*	Назва діючої речови ни	Код ATX	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробн ика	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	АДАБЛІКС	bilastine	біластин	R06A X29	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	Виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування та контроль серії: НОУКОР ХЕЛС, С.А., Іспанія; Виробник відповідальний за випуск серії: АТ "Адамед Фарма", Польща	Іспанія/ Польща	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	За рецептом	Не підлягає	UA/21415/01/01
2.	АЗИЛСАРТА НУ КАМЕДОКСО МІЛ	azilsartan medoxomil	азилсар тану камедок соміл	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтично го застосування	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ХОНОР ЛАБ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років Версія МКЯ (0000).	-	Не підлягає	UA/21416/01/01
3.	АПРОТИНІН	aprotinin	апротин ін	-	порошок (субстанція) у пляшках із	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Цзюцюань Даделі Фармасьютікал	Китай	реєстрація на 5 років проект МКЯ ЛЗ, версія	-	Не підлягає	UA/21417/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					поліетилену для фармацевтичного застосування			Ко., Лтд.		документу 0002			
4.	ДЕКСКЕТОП РОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ЕсСіЕЛ Лайфсайенсис Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років проект МКЯ ЛЗ, версія документу 0003	-	Не підлягає	UA/21418/01/01
5.	ІБУФЛЕКС	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	розчин для інфузій, 4 мг/мл; по 100 мл або 200 мл у пакетах полімерних, оснащених двома трубками полімерними; по 1 пакету у коробці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.2 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21427/01/01
6.	КАРДАТУКС АН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 4 або 7 блістерів із попереджувальною карткою для пацієнта у картонній	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	контроль якості, випуск серій: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща»; виробництво нерозфасованого продукту, первинна упаковка, вторинна упаковка: ТОВ «Гедеон	Польща	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (еСТД версія 0008) Текст маркування упаковки лікарського засобу (еСТД версія 0006) Методи контролю якості лікарського засобу (еСТД версія 0008) Звіт згідно додатку 29 Порядку (еСТД версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (еСТД версія 0007) План управління ризиками версія 2.0 погоджена	За рецептом	Не підлягає	UA/21419/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					коробці			Ріхтер Польща», Польща		(eCTD послідовність № 0000). Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
7.	КАРДАТУКС АН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 2 або 4, або 7 блістерів із попереджувальною карткою для пацієнта у картонній коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	контроль якості, випуск серій: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща; виробництво нерозфасованого продукту, первинна упаковка, вторинна упаковка: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща	Польща	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (eCTD версія 0008) Текст маркування упаковки лікарського засобу (eCTD версія 0006) Методи контролю якості лікарського засобу (eCTD версія 0008) Звіт згідно додатку 29 Порядку (eCTD версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (eCTD версія 0007) План управління ризиками версія 2.0 погоджена (eCTD послідовність № 0000). Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996),	За рецептом	Не підлягає	UA/21419/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
										становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
8.	КАРДАТУКС АН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 2 або 4, або 7 блістерів із попереджувальною картою для пацієнта у картонній коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	контроль якості, випуск серій: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща; виробництво нерозфасованого продукту, первинна упаковка, вторинна упаковка: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща	Польща	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (eCTD версія 0008) Текст маркування упаковки лікарського засобу (eCTD версія 0006) Методи контролю якості лікарського засобу (eCTD версія 0008) Звіт згідно додатку 29 Порядку (eCTD версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (eCTD версія 0007) План управління ризиками версія 2.0 погоджена (eCTD послідовність № 0000). Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	За рецептом	Не підлягає	UA/21419/01/04
9.	КАРДАТУКС АН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 2 або 3, або 4, або 7 блістерів	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	контроль якості, випуск серій: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща; виробництво нерозфасованого продукту, первинна	Польща	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (eCTD версія 0008) Текст маркування упаковки лікарського засобу (eCTD версія 0006) Методи контролю якості лікарського засобу (eCTD версія 0008) Звіт згідно додатку 29 Порядку (eCTD	За рецептом	Не підлягає	UA/21419/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					із попереджувальною карткою для пацієнта у картонній коробці			упаковка, вторинна упаковка: ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща		версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (еСТД версія 0007) План управління ризиками версія 2.0 погоджена (еСТД послідовність № 0000). Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
10.	МЕНСЕР	mianserin	міансерин	N06A X03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 30 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери в картонній коробці	АТ «Адамед Фарма»	Польща	відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: АТ «Адамед Фарма»	Польща	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.1 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21420/01/01
11.	МЕНСЕР	mianserin	міансерин	N06A X03	таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 10 таблеток у	АТ «Адамед Фарма»	Польща	відповідальний за виробництво, первинне та вторинне	Польща	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.1 додається. Періодичність подання регулярно	за рецептом	Не підлягає	UA/21420/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери, по 3 блістери в картонній коробці			пакування, контроль та випуск серії: АТ «Адамед Фарма»		оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
12.	ПАСКОРБІН	ascorbic acid	кислота аскорбіно ва	A11G A01	концентрат для розчину для ін'єкцій та інфузій, 7,5 г, по 50 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Паско фармацо йтіше Препарат е ГмбХ	Німеччин а	виробництво балку (заповнені флакони); випробування об'єму, що витягається: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; вторинна упаковка: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина; вторинна упаковка, контроль якості (фізико-хімічні випробування), дозвіл на випуск серії: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;	Німеччи на	Реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 2.0 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21421/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль якості (стерильність та бактеріальні ендотоксини): Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
13.	ПОМАЛІДОМ ІД КРКА	pomalido mide	помалід омід	L04AX 06	капсули тверді, по 1 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА-ФАРМА д.о.о., Хорватія	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.4 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21422/01/01
14.	ПОМАЛІДОМ ІД КРКА	pomalido mide	помалід омід	L04AX 06	капсули тверді, по 2 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування,	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.4 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996),	за рецептом	Не підлягає	UA/21422/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль та випуск серії: КРКА-ФАРМА д.о.о., Хорватія		становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
15.	ПОМАЛІДОМ ІД КРКА	romalido mide	помалідомід	L04AX 06	капсули тверді, по 3 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА-ФАРМА д.о.о., Хорватія	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.4 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21422/01/03
16.	ПОМАЛІДОМ ІД КРКА	romalido mide	помалідомід	L04AX 06	капсули тверді, по 4 мг; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА-ФАРМА	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.4 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з	за рецептом	Не підлягає	UA/21422/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								д.о.о., Хорватія		безпеки.			
17.	РЕДЦИТЕПЛАС	ferric oxide polymaltose complexes	заліза карбоксимальтоза	B03AC	дисперсія для ін'єкцій та інфузій, 50 мг/мл, по 100 мг/2 мл, 500 мг/10 мл або 1000 мг/20 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лімітед, Виробнича дільниця ФТО–11	Індія	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	За рецептом	Не підлягає	UA/21423/01/01
18.	СТРЕПСІЛС® ХЕРБАЛ ВІД КАШЛЮ ТА ПОДРАЗНЕННЯ ГОРЛА	Sisymbrium officinale (L.) Scop., herba	сухий екстракт трави сухоребрику	R02AX	пастилки по 10 мг; по 12 пастилок у блістері; по 2 або 3 блістери у картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	відповідальний за виробництво, контроль якості та випробування стабільності, пакування, випуск серії: Болдер Арцнайміittel ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; відповідальний за контроль якості та випробування стабільності: ФітоЛаб ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	без рецепта	підлягає	UA/21424/01/01
19.	ФУЛВЕСТРАНТ	fulvestrant	фулвестрант	-	порошок (субстанція) у подвійних	АТ "Фармак"	Україна	СІНОПЕП-ОЛЛСІНО БІОФАРМАСЬ	Китай	реєстрація на 5 років Проект МКЯ ЛЗ, версія	-	Не підлягає	UA/21425/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування			ЮТІКАЛ КО., ЛТД.		документу 0000			
20.	ЦЕФТРИАКСОН-ЧАЙКАФАРМА	ceftriaxone	цефтриаксон	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 2 г, по 2 г порошку у скляному флаконі, по 10 флаконів у картонній коробці	АТ «Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби»	Болгарія	виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АТ «Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби», Болгарія; відповідає за випуск серії: АТ "Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби", Болгарія; контроль серії: АТ "Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби", Болгарія	Болгарія	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 4.1 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/21426/01/02
21.	ЦЕФТРИАКСОН-ЧАЙКАФАРМА	ceftriaxone	цефтриаксон	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 1 г, по 1 г порошку у скляному флаконі, по 10 флаконів у картонній коробці	АТ «Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби»	Болгарія	виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АТ «Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби», Болгарія; відповідає за випуск серії: АТ "Чайкафарма	Болгарія	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 4.1 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від	за рецептом	Не підлягає	UA/21426/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнарод на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								Високоякісні лікарські засоби", Болгарія; контроль серії: АТ "Чайкафарма Високоякісні лікарські засоби", Болгарія		26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			

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

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО