

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 11 лютого 2025 року № 238

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ГЛІЦИН	кристалічний порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна	виробництво, упаковка, первинний контроль серії: Юкі Госей Когіо Ко., Лтд., виробничий майданчик Джобан, Японія; виробник, що відповідає за контроль, випуск та переконтроль серії: Аджіномото Ко., Інк., Японія	Японія	реєстрація на 5 років	-	<i>Не підлягає</i>	UA/20766/01/01

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЩЕНКО