

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 07 травня 2025 року № 777

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.	ВІЛДАГЛІПТИН	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 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/20842/01/01
2.	ЗОЛЕДРОНОВ А КИСЛОТА-ВІСТА	концентрат для розчину для інфузій, 4 мг/5 мл, по 5 мл у флаконі, по 1 флакону з концентратом у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "БУСТ ФАРМА"	Україна	Пліва Хорватія Лімітед	Хорватія	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/20843/01/01
3.	МЕТФОРМІНУ	порошок	ТОВАРИСТВ	Україна	Юквіфа Мехіко,	Мексика	реєстрація на 5 років	-	Не	UA/20844/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ГІДРОХЛОРИД	(субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ОЗ ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"		С.А. де С.В.				підлягає	
4.	РЕЛАСУР	таблетки пролонгованої дії по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній паці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: САНТА ФАРМА ІЛІЯЧ САНІ А.Ш., Туреччина; контроль якості (тест на нітрозаміни): Аналітикал Солюшинс (Дивізіон оф Індтех Інструментс Пвт. Лтд.), Індія; контроль та випуск серії: Фармадокс Хелскейр Лімітед, Мальта; випуск серії: АДАЛЬВО ЛІМІТЕД, Мальта	Туреччина/ Індія/ Мальта	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/20845/01/01

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО