

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

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламу вання | Номер реєстраційно го посвідчення |
|----------|--------------------------------|--|------------------|---------|---|----------------|---------------------------|-------------------|------------------|--|
| 1. | АБІЦЕФ ФАРМІОНІОН | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г у флаконах № 1 | Антибіотіке С.А. | Румунія | Виробник, відповідальний за вторинне пакування, тестування та випуск серії кінцевого продукту: Антибіотіке С.А., Румунія Виробник, відповідальний за виробництво та первинне пакування: Шеньчжен Жиюн Фармасьютикал Ко. Лтд., Китай | Румунія/ Китай | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14522/01/02 |
| 2. | АБІЦЕФ ФАРМІОНІОН | порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1 | Антибіотіке С.А. | Румунія | Виробник, відповідальний за вторинне пакування, тестування та випуск серії кінцевого продукту: Антибіотіке С.А., Румунія Виробник, відповідальний за виробництво та первинне пакування: Шеньчжен Жиюн Фармасьютикал Ко. Лтд., Китай | Румунія/ Китай | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14522/01/01 |
| 3. | ІБУТЕКС | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістері | Апотекс Інк. | Канада | Апотекс Недерланд Б.В. | Нідерланди | реєстрація на 5 років | без рецепта | підлягає | UA/14499/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------------|--|-----------------------------------|----------|---|--------------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 4. | ІБУТЕКС МАКС | таблетки, вкриті оболонкою по 400 мг №10 (10x1), № 20 (10x2) у блістері | Апотекс Інк. | Канада | Апотекс Недерланд Б.В. | Нідерланди | реєстрація на 5 років | без рецепта | підлягає | UA/14500/01/01 |
| 5. | КАРБОПЛАТИ Н-ТЕВА | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 5 мл, 15 мл, 45 мл, 60 мл у флаконах № 1 | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль | Фармахемі Б.В. | Нідерланди | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14502/01/01 |
| 6. | ЛІЗИНОПРИЛ/ГІДРОХЛОРОТ ІАЗИД-АКТАВІС | таблетки по 20 мг/12,5 мг № 30 (10X3) у блістерах | Актавіс груп АТ | Ісландія | Актавіс АТ, Ісландія; Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Ісландія/Мальта/Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14515/01/01 |
| 7. | ЛІЗИНОПРИЛ-АКТАВІС | таблетки по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах | Актавіс груп АТ | Ісландія | Актавіс АТ, Ісландія; Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Ісландія/Мальта/Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14516/01/04 |
| 8. | ЛІЗИНОПРИЛ-АКТАВІС | таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах | Актавіс груп АТ | Ісландія | Актавіс АТ, Ісландія; Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Ісландія/Мальта/Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14516/01/03 |
| 9. | ЛІЗИНОПРИЛ-АКТАВІС | таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах | Актавіс груп АТ | Ісландія | Актавіс АТ, Ісландія; Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Ісландія/Мальта/Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14516/01/02 |
| 10. | ЛІЗИНОПРИЛ-АКТАВІС | таблетки по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах | Актавіс груп АТ | Ісландія | Актавіс АТ, Ісландія; Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Ісландія/Мальта/Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14516/01/01 |
| 11. | ЛІНЕЗІД | розчин для інфузій, 600 мг/300 мл по 300 мл у флаконах № 1 | СКАН БІОТЕК ЛТД | Індія | АЛКОН ПАРЕНТЕРАЛС (ІНДІЯ) ЛТД | Індія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/11532/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|------------|--------------------------|---|--------------------------|---------|--|--------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | ЛІНЕЗІД | розчин для інфузій, 600 мг/300 мл in bulk № 20: по 300 мл у флаконах, по 20 флаконів у картонній упаковці | СКАН БІОТЕК ЛТД | Індія | АЛКОН ПАРЕНТЕРАЛС (ІНДІЯ) ЛТД | Індія | реєстрація на 5 років | - | - | UA/11533/02/01 |
| 12. | ОТИБРЮ | краплі вушні по 15 мл у флаконі № 1 | БРЮФАРМЕКС ПОРТ с.п.р.л. | Бельгія | Відповідальний за випуск серії: Брюфармекспорт с.п.р.л., Бельгія Виробництво: К.О. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія | Бельгія/Румунія | реєстрація на 5 років | без рецепта | підлягає | UA/14504/01/01 |
| 13. | ПЕНТОКСИФІЛ ІН-Н | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулах № 5 | ТОВ "НІКО" | Україна | ТОВ "НІКО" | Україна | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14521/01/01 |
| 14. | ПРОТОН | капсули кишковорозчинні, по 40 мг № 14 (7x2) або № 56 (7x8) у блістерах | БРЮФАРМЕКС ПОРТ с.п.р.л. | Бельгія | відповідальний за випуск серії: БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л., Бельгія повний цикл виробництва, окрім випуску серії: ФАРМАЛАБОР-Продуктос Фармасьютікос, С.А., Португалія | Бельгія/Португалія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14519/01/02 |
| 15. | ПРОТОН | капсули кишковорозчинні, по 20 мг № 14 (7x2) або № 56 (7x8) у блістерах | БРЮФАРМЕКС ПОРТ с.п.р.л. | Бельгія | відповідальний за випуск серії: БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л., Бельгія повний цикл виробництва, окрім випуску серії: ФАРМАЛАБОР-Продуктос Фармасьютікос, С.А., Португалія | Бельгія/Португалія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14519/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|----------------|----------------------|--------------------------------|----------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 16. | ТОПІЛЕНТАЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10х3) у блістері | БІОСАЙНС ЛТД. | Велика Британія | БАЛКАНФАРМА – ДУПНИЦЯ АД | Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14507/01/01 |
| 17. | ТОПІЛЕНТАЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (10х3) у блістері | БІОСАЙНС ЛТД. | Велика Британія | БАЛКАНФАРМА – ДУПНИЦЯ АД | Болгарія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14507/01/02 |
| 18. | ТУРБОМІНТ | таблетки жувальні по 100 мг № 1 (1х1), № 2 (2х1), № 4 (4х1) у блістерах | Апотекс Інк. | Канада | Дженефарм СА | Греція | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14514/01/01 |
| 19. | ТУРБОМІНТ | таблетки жувальні по 50 мг № 1 (1х1), № 2 (2х1), № 4 (4х1) у блістерах | Апотекс Інк. | Канада | Дженефарм СА | Греція | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14514/01/02 |
| 20. | УРЕАЦИД® | гранули для орального розчину по 3 г у саше, № 1 | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | Лабіана Фармасьютікалс, С.Л.У. | Іспанія | реєстрація на 5 років | за рецептом | не підлягає | UA/14508/01/01 |

В.о. начальника Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський