

**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	Реєстраці йна процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційног о посвідчення
1.	Альфарекін® / Alpharekin® Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3 млн МО у флаконах № 10; у флаконах № 5 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах; у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна (фасування з форми "in bulk" фірми-виробника ТОВ "Науково- виробнича компанія "Інтерфармбіотек" , Україна)	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13088/01/01
2.	Альфарекін® / Alpharekin® Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 5 млн МО у флаконах № 10; у флаконах № 5 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах; у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна (фасування з форми "in bulk" фірми-виробника ТОВ "Науково- виробнича компанія "Інтерфармбіотек" , Україна)	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13088/01/02
3.	Альфарекін® / Alpharekin® Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 9 млн МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна (фасування з форми "in bulk" фірми-виробника ТОВ "Науково- виробнича компанія "Інтерфармбіотек" , Україна)	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13088/01/03
4.	Альфарекін® /	Ліофілізат для розчину для	ТОВ "ВАЛАРТІН	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН	Україна	реєстрація	за	не	UA/13088/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	Alpharekin® Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	ін'єкцій по 18 млн МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах	ФАРМА"		ФАРМА", Україна (фасування з форми "in bulk" фірми-виробника ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек", Україна)		на 5 років	рецептом	підлягає	
5.	БРИЗАЛЬ®	краплі очні, суспензія, 10 мг/мл по 5 мл у флаконі № 1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14749/01/01
6.	БРИНЗОЛАМІД	порошок (субстанція) у пакетах для фармацевтичного застосування	ПАТ "Фармак"	Україна	Біокон Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14750/01/01
7.	ДЕМОПЕНЕМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	ДЕМО С.А. Фармасьютікал Індастрі	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14759/01/01
8.	ДЕМОПЕНЕМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	ДЕМО С.А. Фармасьютікал Індастрі	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14759/01/02
9.	ЕКСТРАКТ СКЛАДНИЙ ЗАСПОКІЙЛИВИЙ	екстракт густий (субстанція) в бочках поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Фармак"	Україна	Фітофарм Кленка С.А.	Польща	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13767/01/01
10.	ЕСТЕЗИФІН	розчин на шкірний 1 % по 15 мл або по 20 мл у флаконі № 1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14783/01/01
11.	ЗАЛІЗА СУЛЬФАТ ГЕПТАГІДРАТ	кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний	Україна	Др. Пол Ломанн ГмбХ КГ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14752/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			й завод"							
12.	ІМАТИНІБ МЕДАК	капсули по 400 мг по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат ате мбХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво лікарського засобу, первинну та вторинну упаковку, контроль якості та випуск серії: Паб'яницький фармацевтичний завод ПОЛЬФА АТ, Польща	Німеччина / Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14753/01/01
13.	ІМАТИНІБ МЕДАК	капсули по 100 мг по 15 капсул у блістері, по 4 блістери у пачці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат ате мбХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво лікарського засобу, первинну та вторинну упаковку, контроль якості та випуск серії: Паб'яницький фармацевтичний	Німеччина / Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14753/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					завод ПОЛЬФА АТ, Польща					
14.	КЛОПІДОГРЕЛЮ ГІДРОСУЛЬФАТ (БІСУЛЬФАТ)	порошок (субстанція) в пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Інд-Свіфт Лебореторізі Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14754/01/01
15.	КОПАКСОН 40	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 1 мл у попередньо наповненому шприці в блістері, по 12 шприців в картонній коробці	Тева Фармацевтікал Індастрізі Лтд.	Ізраїль	Виробництво за повним циклом: Тева Фармацевтікал Індастрізі Лтд., Ізраїль; Виробництво за повним циклом: АЙВЕКС Фармасьютікалз ЮК, Велика Британія; Контроль серії (тільки аналітичне та мікробіологічне тестування): Плантекс Лтд., Ізраїль; Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): Тева Фармацевтікал Індастрізі Лтд., Ізраїль; Контроль серії (тільки біологічне тестування): Абік Лтд., Ізраїль; Контроль серії (повне тестування, включаючи на	Ізраїль/Велика Британія/Нідерланди/Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/6307/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					стерильність та бактеріальні ендотоксини, але окрім біологічного тестування): Фармахеми Б.В., Нідерланди; Контроль серії (тільки біологічне тестування): АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина					
16.	ЛАЕН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 4 (4x1), № 10 (10x1) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14768/01/01
17.	ЛЕВОКСИМЕД	краплі очні, розчин, 5 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	УОРЛД МЕДИЦИН ОФТАЛЬМІКС ЛІМІТЕД	Велика Британія	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14769/01/01
18.	МЕДРОЛГІН	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5 (5x1)	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14770/01/01
19.	МЕДРОЛГІН	краплі очні, розчин, 5 мг/мл по 5 мл у флаконі-крапельниці № 1	УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД	Грузія	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14770/01/02
20.	МІНОКСИДИЛ ІНТЕЛІ	розчин на шкірний, 5 % по 60 мл у флаконі № 1	ЗАТ "Інтелі Генерикс Норд"	Литва	Індастріал Фармасаутіка Кантабрія, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14771/01/01
21.	МІНОКСИДИЛ ІНТЕЛІ	розчин на шкірний, 2 % по 60 мл у флаконі № 1	ЗАТ "Інтелі Генерикс Норд"	Литва	Індастріал Фармасаутіка Кантабрія, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14771/01/02
22.	ПЕРИСТАР	таблетки по 8 мг № 30 (15x2) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14760/01/01
23.	ПЕРИСТАР	таблетки по 4 мг № 30 (30x1) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14760/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
24.	РОМАШКИ КВІТОК НАСТОЙКА	рідина (субстанція) у металевих бочках КЕГ для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14773/01/01
25.	СІНАРТА®	порошок для орального розчину, 1,5 г/3,95 г по 3,95 г в саше № 10 або № 30	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14774/01/01

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

Т.М. Лясковський