

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	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЗИБІОТ® GMP	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 6 (6x1) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Саншайн Лейк Фарма Ко., Лтд., Китай; вторинне пакування: ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина	Словенія/ Китай/ Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13452/01/02
2.	ГАБАНА	капсули по 75 мг по 10 капсул в блістері, по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпре парат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14764/01/01
3.	ГАБАНА	капсули по 150 мг по 10 капсул в блістері, по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпре парат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14764/01/02
4.	ДУЛОКСЕТИ НУ ГІДРОХЛОРИ Д	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичног о застосування	Джубілант Дженерікс Лімітед	Індія	Джубілант Дженерікс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14797/01/01
5.	ЗОЛМІТРИПТ АН	порошок (субстанція) у	ТОВ Науково-	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14798/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетах з фольгованої плівки для фармацевтичного застосування	виробнича фірма "МІКРОХІМ"							
6.	КАПЕЦИБЕК С 150	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 120 (10x12) в блістерах	Аккорд Хелскеа Лімітед	Велика Британія	Виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; Первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Виробник відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія	Індія/Велика Британія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14799/01/01
7.	КВАНІЛ	гранули 500 мг по 1,5 г у саше № 10 (1x10), № 30 (1x30)	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14767/01/01
8.	КОНЦЕНТРАТ ОЛІЇ ОБЛІПИХОВОЇ	рідина (субстанція) у флагах металевих для фармацевтичного застосування	ЗАТ "Алтайвітаміни"	Російська Федерація	ЗАТ "Алтайвітаміни"	Російська Федерація	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14755/01/01
9.	МЕТАМІЗОЛ НАТРІЮ	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Хебей Цзіхен (Груп) Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14802/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мішках для фармацевтичного застосування								
10.	НІТРОГЛІЦЕРИН	пелети модифікованого вивільнення (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Технолог"	Україна	ОСМОФАРМ С.А.	Швейцарія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14803/01/01
11.	ОТОФІКС	краплі вушні, розчин по 15 мл (16,65 г) у флаконі № 1	АТ "Софарма"	Болгарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: АТ "Уніфарм", Болгарія; Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14804/01/01
12.	ПРОТЕРА	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконі № 1	Апотекс Інк.	Канада	Лабораторіо Рейг Хофре, СА	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14807/01/01
13.	СОФТЕНЗИФ	таблетки пролонгованої дії по 1,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: АТ "Софарма", Болгарія; Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14809/01/01
14.	СТОМОЛІК	розчин для ротової порожнини 0,1 % по 125 мл в банці № 1	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14810/01/01
15.	ТРИУМЕК™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/600 мг/300 мг	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник готового лікарського засобу, проведення контролю якості: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед,	Велика Британія/ Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14812/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 30 у флаконах			Велика Британія; Виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія					
16.	ФЛУКОНАЗОЛ-КР	капсули по 100 мг №7 (7x1), № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Хімфармза вод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14791/01/01
17.	ФЛУКОНАЗОЛ-КР	капсули по 150 мг № 1 (1x1), №2 (1x2), № 4 (1x4) у блістерах	ПАТ "Хімфармза вод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	реєстрація на 5 років	№ 1 - без рецепта; № 2, № 4 - за рецептом	№ 1 – підлягає; № 2, № 4 – не підлягає	UA/14791/01/02
18.	ФЛУКОНАЗОЛ-КР	капсули по 50 мг №7 (7x1), № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Хімфармза вод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14791/01/03
19.	ХЛОРОФІЛІПТУ ЕКСТРАКТ ГУСТИЙ	густа маса (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах 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/14811/01/01

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

Т.М. Лясковський