

Додаток
до наказу Міністерства
охорони здоров'я України
13.12.2016 № 1331

ПЕРЕЛІК

лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів), термін застосування яких скорочено на території України шляхом припинення дії реєстраційних посвідчень (сертифікатів про державну реєстрацію)

<i>Торгова назва</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Виробник</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>	<i>Дата реєстрації</i>	<i>Дата закінчення реєстрації</i>
ПАРАЛЕН® БЕЙБІ	суспензія оральна, 24 мг/мл по 100 мл у флаконах № 1 разом із дозувальним пристроєм	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва" (виготовлення суспензії, первинне та вторинне пакування, випуск серій, включаючи контроль серій), Чеська Республіка; ДІТА виробничий кооператив інвалідів (вторинне пакування), Чеська Республіка	UA/11454/01/01	21.06.2016	21.06.2021
ПАРАЛЕН® 500	таблетки по 500 мг № 10, № 12, № 20 (10x2), № 24 (12x2) у блістерах	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	UA/11990/01/01	21.01.2012	21.01.2017
ПАРАЛЕН® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ	порошок для орального розчину по 5 г порошку у саше; по 5, або по 6, або по 10, або по 12 саше у коробці	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	UA/10716/01/01	21.05.2015	21.05.2020
ЗОДАК® АКТИВ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 7, № 28 (7x4) у блістерах	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	UA/11733/01/01	19.08.2016	19.08.2021
Інтерферон-Біолік	ліофілізат по 1000 МО противірусної активності в ампулах № 3, або № 5, або № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	40/12-300200000	24.02.2012	24.02.2017
Альбумін-Біолік	розчин для інфузій 10 % по 50 мл у пляшці або у флаконі, по 100 мл або по 200 мл у пляшці	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	653/12-300200000	24.02.2012	24.02.2017
ЛАСТАКАФТ™	краплі очні, розчин 2,5 мг/мл по 3 мл у флаконі - крапельниці № 1	Аллерган, Інк., США	ДжейЕйчПі Фармасьютікалз, ЛЛС, США	UA/12725/01/01	15.02.2013	15.02.2018

ЗИПРЕКСА®	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 10 мг у флаконах № 1	Ліллі Фарма Фертігунг унд Дістрібьюшен ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Патеон Італія С.п.А. (виробник дозованої форми), Італія; Ліллі Фарма Фертігунг унд Дістрібьюшен ГмбХ і Ко. КГ (вторинне пакування та випуск серії), Німеччина	UA/0911/02/01	20.03.2015	20.03.2020
ВІКТРЕЛІС	капсули по 200 мг № 336 у блістерах (по 12 капсул у блістері, по 7 блістерів у внутрішній коробці, по 4 внутрішніх коробки у зовнішній коробці № 1)	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур) (виробництво "in-bulk", Сінгапур; Шерінг-Плау Лабо Н.В. (первинне/вторинне пакування, тестування та випуск серії), Бельгія; Мерк Шарп і Доум Б.В. (альтернативне первинне/вторинне пакування), Нідерланди	UA/12398/01/01	26.07.2012	26.07.2017

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський