

## 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 реєстраційног о посвідчення</i>	<i>Дата реєстраці ї</i>	<i>Дата закінчення реєстрації</i>
<b>ЗИПРЕКСА® ЗИДИС</b>	Таблетки, що диспергуються по 5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці	Елі Ліллі Недерленд Б.В., Нідерланди	Каталент Ю.К. Свіндон Зидис Лімітед (відповідальний за виробництво in-bulk готового лікарського засобу), Великобританія Ліллі С.А. (відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу), Іспанія	UA/7871/02/01	26.07.2013	26.07.2018
<b>ЗИПРЕКСА® ЗИДИС</b>	Таблетки, що диспергуються по 10 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці	Елі Ліллі Недерленд Б.В., Нідерланди	Каталент Ю.К. Свіндон Зидис Лімітед (відповідальний за виробництво in-bulk готового лікарського засобу), Великобританія Ліллі С.А. (відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу), Іспанія	UA/7871/02/02	26.07.2013	26.07.2018
<b>КОАПРОВЕЛЬ® 150 мг/12,5 мг</b>	Таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ Авентіс Україна	"Санофі-Україна", Санофі Вінтроп Індастрія, Франція	UA/10346/01/01	19.12.2014	19.12.2019

<b>КОАПРОВЕЛЬ® 300 мг/12,5 мг</b>	Таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Санофі Індастрія, Франція	Вінтроп	UA/10347/01/01	19.12.2014	19.12.2019
<b>БІОСПОРИН-БІОФАРМА</b>	Порошок для оральної суспензії по 1, 2, або 5 доз у флаконах № 5 та № 10	ТОВ "БІОФАРМА", Україна	"Ф3	ПрАТ "Біофарма", Україна	676/12-300200000	23.07.2012	23.07.2017
<b>ЛАКТОБАКТЕРИ Н - БІОФАРМА</b>	Порошок для орального та місцевого застосування по 2, або по 3, або по 5 доз у флаконах № 10	ТОВ "БІОФАРМА", Україна	"Ф3	ПрАТ "Біофарма", Україна	UA/13647/01/01	19.05.2014	19.05.2019
<b>БІФІДУМБАКТЕРІН -БІОФАРМА</b>	Порошок для орального та місцевого застосування по 5 або 10 доз у флаконах № 10	ТОВ "БІОФАРМА", Україна	"Ф3	ПрАТ "Біофарма", Україна	UA/13645/01/01	19.05.2014	19.05.2019
<b>ЕНАЛОЗИД® МОНО</b>	Таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак", Україна	"Фармак",	ПАТ "Фармак", Україна	UA/1091/01/01	28.03.2014	28.03.2019
<b>ЕНАЛОЗИД® МОНО</b>	Таблетки по 10 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак", Україна	"Фармак",	ПАТ "Фармак", Україна	UA/1091/01/02	28.03.2014	28.03.2019
<b>НАВЕЛЬБІН</b>	Концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл (10 мг), 5 мл (50 мг) у флаконах № 10	П'єр Медикамент Продакшн, Франція	Фабр	П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція	UA/6149/01/01	01.06.2012	01.06.2017
<b>КАВЕРДЖЕКТ</b>	Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мкг у флаконах № 1 у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником та голкою для ін'єкцій у пластиковому футлярі	Пфайзер Інк., США		Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія Н.В., Бельгія Вальдефарм, Франція	UA/6083/01/01	08.02.2013	08.02.2018
<b>ТРОБІЦИН</b>	Порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій по 2 г у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулі № 1	Пфайзер Інк., США		Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ, Бельгія Панфарма, Франція	UA/9763/01/01	30.04.2014	30.04.2019

<b>АТАКАНД</b>	Таблетки по 32мг № 28 (14x2) у блістерах	АстраЗенека Швеція	АБ,	АстраЗенека АБ, Швеція АстраЗенека ГмбХ, Німеччина	UA/6559/01/03	30.05.2012	30.05.2017
<b>ІНТРОН А®</b>	Розчин для ін'єкцій по 18 млн МО і 25 млн МО у мультидозових флаконах № 1, по 18 млн МО, 30 млн МО і 60 млн МО у мультидозових шприц-ручках № 1 у комплекті з голками та серветками; по 18 млн МО, 30 млн МО і 60 млн МО у мультидозових шприц-ручках № 1 у комплекті з голками	Шерінг-Плау Сентрал Іст Швейцарія	АГ,	Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	330/09- 300200000	23.12.2013	08.08.2017
<b>ТІЗАБРІ</b>	Концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 15 мл у флаконах № 1	Біоген Лімітед, Британія	Айдек Велика	Біоген Айдек (Данія) Мануфактурінг АпС, Данія Веттер Фарма- Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина	UA/10292/01/01	29.12.2014	29.12.2019

**Начальник Управління фармацевтичної  
діяльності та якості фармацевтичної продукції**

**Т.М. Лясковський**