

## ПЕРЕЛІК ЗАРЕЄСТРОВАНІХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>КАРБАМАЗЕПІН</b>	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ЧЖЕЦЗЯН ЦЗЮЧЖОУ ФАРМАСЬЮТИКА Л КО., ЛТД.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/17776/01/01
2.	<b>МЕТФОРМІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	порошок кристалічний (субстанція) для фармацевтичного застосування у пакетах подвійних поліетиленових	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Шоугуанг Фуканг Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/17777/01/01
3.	<b>ПЕНЦИКЛОВІР-ЗДОРОВ'Я</b>	крем, 10 мг/г; по 5 г у тубі; по 1 тубі у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Реєстрація на 5 років  Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки	без рецепта	підлягає	UA/17778/01/01
4.	<b>САНОРИН-АЛЕРГО</b>	спрей назальний, розчин, 1 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	"Ксантіс Фарма Лімітед"	Кіпр	Виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: САГ Манюфекчурінг, С.Л.Ю., Іспанія;	Іспанія	Реєстрація на 5 років  Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрований в Міністерстві юстиції України 19	без рецепта	підлягає	UA/17780/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Фізико-хімічний контроль серії, випуск серії: Галенікум Хелс, С.Л., Іспанія; Мікробіологічний контроль серії: Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг Спейн, С.Л.Ю., Іспанія		грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки			

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський