

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію)
лікарських засобів (медичних
імунобіологічних препаратів) та
внесення змін до реєстраційних
матеріалів»
від 24.02.2021 № 347

ПЕРЕЛІК ЗАРЕЄСТРОВАНИХ 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.	ГІНГГО ЕКСТРАКТ СУХИЙ	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ВАЛПАРТІН ФАРМА"	Україна	Нінгбо Грін-Хелз Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18566/01/01
2.	МЕТОКСИФЛУРАН	рідини (субстанція) у бочках з нержавіючої сталі для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	виробник відповідальний за фінальну очистку та випуск серії: ТОВ "Юрія-Фарм", Україна; виробник хімічно чистої сировини: Нантонг Баокай Фармасьютікал Ко. Лтд., Китай	Україна/ Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18567/01/01
3.	МІНОКСИДИЛ	порошок (субстанція) в поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПП "МЕДЕО"	Україна	ВПЛ Кемікалз Пвт Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18568/01/01
4.	НАЛБУФІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Санека Фармасьютікалз а.с.	Словацька Республіка	Санека Фармасьютікалз а.с.	Словацька Республіка	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18569/01/01
5.	РОТАТЕК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ РОТАВІРУСНОЇ ІНФЕКЦІЇ, ЖИВА, ПЕРОРАЛЬНА, ПЕНТАВАЛЕНТНА / ROTATEQ™ ROTAVIRUS VACCINE,	розчин оральний, по одній дозі (2 мл) у попередньо заповненій тубі №1 в захисному пакеті в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Корп., США; дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом	за рецептом	Не підлягає	UA/18589/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	LIVE, ORAL, PENTAVALENT						Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.			
6.	ТЕЛДІ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/300 мг/300 мг, по 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	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, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (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.	за рецептом	Не підлягає	UA/18591/01/01
7.	ХОЛЕКАЛЬЦИФЕРОЛ	кристали (субстанція) в алюмінієвій банці для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ДСМ Нутрішенал Продактс Франс САС	Франція	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18570/01/01
8.	ХОЛЕКАЛЬЦИФЕРОЛ	кристали (субстанція) в скляних ампулах або у	ТОВ "АРТЕРІУМ	Україна	ФЕРМЕНТА БІОТЕХ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18571/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленовому пакеті для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ЛТД"							
9.	ЦЕФЕПІМ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	порошок (субстанція) в алюмінієвих ємностях для виробництва стерильних лікарських засобів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18572/01/01

Генеральний директор
Директорату фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА