

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 29 березня 2021 року № 592

## 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.	<b>БЕТАМЕТАЗОНУ ДИПРОПІОНАТ</b>	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	СІМБІОТИКА СПЕШІЕЛІТІ ІНГРЕДІЄНТС СДН БХД	Малайзія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18655/01/01
2.	<b>БІСОПРОЛОЛУ ФУМАРАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Юнічем Лабораторіс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18656/01/01
3.	<b>ВІСТАМІД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	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, 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/18657/01/01
4.	<b>ВІСТАМІД</b>	таблетки, вкриті плівковою	Містрал Кепітал	Англія	Сінтон Хіспанія,	Іспанія	реєстрація на 5 років	за	Не	UA/18657/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Менеджмент Лімітед		С.Л.		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.	рецептом	підлягає	
5.	ЕКСТРАКТ РІДКИЙ КОРЕНЯ БОРЦЮ	рідина (субстанція) у пляшці скляній з темного скла для фармацевтичного застосування	ТОВ "Науково - виробнича фірма Аксомед Лтд"	Україна	ПрАТ "Біолік"	Україна	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18658/01/01
6.	КАРБІДОПА	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	Жейзян Вілд Вінд Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18659/01/01
7.	КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ РІДКИЙ	рідина (субстанція) у криогенних ізотермічних ємностях для виробництва кисню медичного газоподібного	ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ЗАПОРІЗЬКИЙ МЕТАЛУРГІЙНИЙ КОМБІНАТ "ЗАПОРІЖСТАЛЬ"	Україна	ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ЗАПОРІЗЬКИЙ МЕТАЛУРГІЙНИЙ КОМБІНАТ "ЗАПОРІЖСТАЛЬ"	Україна	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18668/01/01
8.	ЛЕВОДРОПРОПІЗИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ «КУСУМ ФАРМ»	Україна	Хунань Джудіан Хонганг Фармасьютікал Ко. Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18660/01/01
9.	ЛЕВОФЛОКСАЦИНУ ГЕМІГДРАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	НЕУЛЕНД ЛАБОРАТОРІС ЛІМІТЕД	Індія	Неулэнд Лабораторіс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18661/01/01
10.	МЕФАРМІЛ® SR	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 600	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	Медрейч Лімітед (Юніт 3)	Індія	реєстрація на 5 років Періодичність подання	-	Не підлягає	UA/18662/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерів в коробці (по 10 блістерів в пачці, по 60 пачок в коробці)					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.			
11.	МЕФАРМІЛ® SR	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат" (пакування із in bulk фірми-виробника Медрейч Лімітед (Юніт 3), Індія)	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, 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/18663/01/01
12.	ФАМЦИКЛОВІР	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Чонгкінг Шенгхуасі Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18664/01/01

Генеральний директор  
Директорату фармацевтичного забезпечення

Олександр КОМАРІДА