

Додаток 1
до Наказу Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО
ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ВАКСИГЕН НВ®	суспензія для ін'єкцій, 10 мкг/дозу по 0,5 мл (1 доза) у флаконах № 10 (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника LG Life Sciences Ltd., Корея)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13952/01/01
2.	ВАКСИГЕН НВ®	суспензія для ін'єкцій, 20 мкг/дозу по 1,0 мл (1 доза) у флаконах № 10 (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника LG Life Sciences Ltd., Корея)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13952/01/02
3.	ВІНБОРОН	порошок (субстанція) у подвійних світлозахисних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13934/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
4.	ГЕМЦИТАБІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Цзяньсу Чіатай Квінжианг Фармасьютікал Ко. Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13935/01/01
5.	ДІФОСФОЦИН	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5	Магіс Фармасьютічі С.п.А.	Італія	Мітім С.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13936/01/01
6.	ДІФОСФОЦИН	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 3	Магіс Фармасьютічі С.п.А.	Італія	Мітім С.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13936/01/02
7.	ЙОХІМБІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Вітал Лабораторіс Пвт Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13937/01/01
8.	ІБУПРОФЕН	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна, м. Київ	Виробництво, фасування та контроль серії: Корпорація БАСФ, США; випуск серії: БАСФ СЕ, Німеччина	США/ Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13938/01/01
9.	ІРБЕСАРТАН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13940/01/01
10.	КАНДЕСАРТАНУ ЦИЛЕКСЕТИЛ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13941/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм								
11.	НАФТИФІНУ ГІДРОХЛОРИД	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтич на компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Сіфавітор С.р.л.	Італія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13944/01/01
12.	ПІВОНІЇ ВІДХИЛЕНОЇ ТРАВА ТА КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ	маса подрібнена (субстанція) з лікарської рослинної сировини у паперових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13945/01/01
13.	ПРЕДНІЗОН	кристалічний порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських засобів	ТОВ "Торгова компанія "Аврора"	Україна, м. Київ	Тяньцзінь Тяньяо Фармасьютікалз Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13946/01/01
14.	ПРОМЕДОЛУ ГІДРОХЛОРИД	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	Русан Фарма Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13947/01/01
15.	РЕМЕДІЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 250	Сімпекс Фарма Пвт.	Індія	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13896/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 5 (5x1) , № 10 (10x1) у блістерах	Лтд.							
16.	РЕМЕДІЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1) , № 10 (10x1) у блістерах	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13896/01/02
17.	РЕМЕДІЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг in bulk № 500 (5x100), № 500(10x50), № 1000 (5x200), № 1000 (10x100) у блістерах	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13897/01/01
18.	РЕМЕДІЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk № 500 (5x100), № 500(10x50), № 1000 (5x200), № 1000 (10x100) у блістерах	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Сімпекс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13897/01/02
19.	ЦЕФЕПІМ-АСТРАФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1, № 5 (пакування із форми in bulk фірми-виробника "Zeiss Pharmaceuticals Pvt Ltd", Індія)	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13818/01/01

Заступник начальника Управління фармацевтичної діяльності – начальник відділу з питань обігу лікарських засобів

Я.А. Толкачова