

**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	Реєстраці йна процедура	Умови відпуску	Рекламу вання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	АМОКСИЦИЛІН - КЛАВУЛАНАТ	таблетки, вкриті оболонкою, 500 мг/125 мг № 7 (7х1), № 14 (7х2) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ "	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14148/01/01
2.	АМОКСИЦИЛІН - КЛАВУЛАНАТ	таблетки, вкриті оболонкою, 875 мг/125 мг № 7 (7х1), № 14 (7х2) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ "	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14149/01/01
3.	БАРІЮ СУЛЬФАТ ДЛЯ РЕНТГЕНОСКО ПІЇ	порошок (субстанція) у пакетах з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ "Технолог"	Україна	ВАТ "Хімічний завод ім. Л.Я. Карпова"	Російська Федерація	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14134/01/01
4.	БРІНТЕЛЛІКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (14х2) у блістерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	виробництво за повним циклом: Х. Лундбек А/С, Данія; первинне та вторинне пакування: Елаяфарм, Франція; випробування за показником "мікробіологічна чистота": Еурофінс Фарма А/С, Данія	Данія/ Франція/ Данія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14150/01/01
5.	БРІНТЕЛЛІКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 28 (14х2) у блістерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	виробництво за повним циклом: Х. Лундбек А/С, Данія; первинне та вторинне	Данія/ Франція/ Данія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14150/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування: Елаяфарм, Франція; випробування за показником "мікробіологічна чистота": Еурофінс Фарма А/С, Данія					
6.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 200 мг у флаконах № 1	Містрал Кепітал Менеджмент Лтд.	Велика Британія	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14136/01/01
7.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 1000 мг у флаконах № 1	Містрал Кепітал Менеджмент Лтд.	Велика Британія	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14136/01/02
8.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 2000 мг у флаконах № 1	Містрал Кепітал Менеджмент Лтд.	Велика Британія	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14136/01/03
9.	ГЛІКЛАДА	таблетки з модифікованим вивільненням по 60 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14151/01/01
10.	ДЕКАФЕН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/ 2 мл по 2 мл в ампулах № 5	ПАТ "Фітофарм"	Україна	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14137/01/01
11.	ДИТИЛІН-Н	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулах № 5, № 10	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14152/01/01
12.	ЕПІМАТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 100 (10x10) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14138/01/01
13.	ЕПІМАТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 100 (10x10) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14138/01/02
14.	ЕДЮРАНТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 у флаконі №1	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен-Сілаг С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14060/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
15.	ЕРДОМЕД	порошок для оральної суспензії, 175 мг/5 мл у флаконах № 1	Медіком Інтернешнл с.р.о.	Чеська Республіка	Вторинне пакування, випуск серії: Медіком Інтернешнл с.р.о., Чеська Республіка/ Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, контроль серії/тестування наповнених флаконів: Фултон Медициналі С.п.А., Італія/ Додатковий контроль серії /тестування наповнених флаконів: Едмонд Фарма С.р.л., Італія	Чеська Республіка/ Італія/	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14153/01/01
16.	КЛАРИТРОМІЦИН-АСТРАФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14154/01/01
17.	КЛАРИТРОМІЦИН-АСТРАФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14154/01/02
18.	ЛАМІХОП 3	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 150 мг/ 300 мг № 60 у флаконах	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14139/01/01
19.	МЕНТОЛ	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Біотек"	Україна	Бхагат Ароматікс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14155/01/01
20.	МІАНСЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва	Екселла ГмбХ	Німеччина	Екселла ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14140/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		нестерильних лікарських форм								
21.	МОНТЕЛУКАСТ НАТРИУ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Морепен Лабораторіс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14156/01/01
22.	НАТРИУ АМІНОСАЛІЦИЛАТ	порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових контейнерах для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Пекінська компанія фармацевтичної промисловості ТАЙЯН, Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14141/01/01
23.	НІПРОМАКС	таблетки сублінгвальні по 0,3 мг № 200 (50x4), № 100 (100x1) у банках	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/14157/01/01
24.	НІПРОМАКС	таблетки сублінгвальні по 0,4 мг № 200 (50x4), № 100 (100x1) у банках	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/14157/01/02
25.	НІПРОМАКС	таблетки сублінгвальні по 0,5 мг № 200 (50x4), № 100 (100x1) у банках	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/14157/01/03
26.	ПанГастро	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 1, № 5, № 10	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14142/01/01
27.	ПРОТІОНАМІД	порошок кристалічний (субстанція) в подвійних пакетах з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	ПЕН ТСАО КЕМІКАЛ ЕНД ФАРМАСЬЮТІКАЛ ІНДАСТРІ КОМПАНІ ЛІМІТЕД	Китай	ПЕН ТСАО КЕМІКАЛ ЕНД ФАРМАСЬЮТІКАЛ ІНДАСТРІ КО., ЛТД.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14159/01/01
28.	РЕПОДІАБ	таблетки по 0,5 мг № 30	КРКА, д.д.,	Словенія	Виробник, відповідальний за	Словенія/	реєстрація	за	не	UA/14143/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	Ново место		виробництво "in bulk", первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Крка-Фарма д.о.о., ДПЦ Ястребарско, Хорватія	Хорватія	на 5 років	рецептом	підлягає	
29.	РЕПОДІАБ	таблетки по 1 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Крка-Фарма д.о.о., ДПЦ Ястребарско, Хорватія	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14143/01/02
30.	РЕПОДІАБ	таблетки по 2 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Крка-Фарма д.о.о., ДПЦ Ястребарско, Хорватія	Словенія/Хорватія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14143/01/03
31.	ТІВІКЕЙ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30, № 90 у флаконах	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; Виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Велика Британія/Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14146/01/01
32.	ТРАМІКС®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулах № 5 (5x1), № 10 (5x2) у контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14160/01/01
33.	ФОСМУРАЛ	гранули для орального розчину по 3 г у саше № 1	Люпін Лімітед	Індія	Лабіана Фармасьютікалс, С.Л.У.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14161/01/01
34.	ХОЛУДЕКСАН	капсули тверді, по 300 мг № 20 (10x2) у блістерах	«УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД»	Велика Британія	«АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.»	Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14162/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраці йна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламу вання</i>	<i>Номер реєстраційно го посвідчення</i>
35.	ХОНДРА- СИЛА® ЗІГРІВАЮЧА	мазь по 30 г у тубах № 1 в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14163/01/01

Завідувач сектору з питань державної
реєстрації Управління фармацевтичної діяльності
та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський