

**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>АЕВІТ® ЛАЙТ</b>                              | капсули м'які, по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери у паці                                    | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"         | Україна              | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"          | Україна              | реєстрація на 5 років<br><br>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/17758/01/01                   |
| 2.    | <b>БЛОКМАКС ДЛЯ ДІТЕЙ</b>                       | суспензія оральна 100 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону з мірним шприцом в картонній коробці | АЛКАЛОІД АД Скоп'є                      | Республіка Македонія | АЛКАЛОІД АД Скоп'є                       | Республіка Македонія | реєстрація на 5 років<br><br>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    | Не підлягає  | UA/17749/01/01                   |
| 3.    | <b>ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ ВОДНО-СПИРТОВИЙ СУХИЙ</b> | порошок (субстанція) у пакетах із плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування              | ПрАТ "Технолог"                         | Україна              | НАТУРЕКС ЕС.ЕЙ.                          | Франція              | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | -              | Не підлягає  | UA/17759/01/01                   |
| 4.    | <b>ГІДРОКОРТИЗО НОВИЙ КРЕМ</b>                  | крем, 1 мг/г; по 15 г або по 30 г у тубі, по 1 тубі у                                                 | Товариство з обмеженою відповідальності | Україна              | всі стадії виробництва, контроль якості, | Україна              | реєстрація на 5 років<br><br>Періодичність подання регулярно                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17750/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                     | Заявник                                                            | Країна заявника | Виробник                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                          | коробці                                                                                                       | стю<br>"Фармацевтична компанія<br>"Здоров'я"                       |                 | випуск серії:<br>Товариство з обмеженою відповідальністю<br>"Фармацевтична компанія<br>"Здоров'я",<br>Україна;<br>всі стадії виробництва, випуск серії:<br>Товариство з обмеженою відповідальністю<br>"Фармацевтична компанія<br>"Здоров'я",<br>Україна;<br>контроль якості:<br>Товариство з обмеженою відповідальністю<br>"ФАРМЕКС ГРУП",<br>Україна |                  | 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.                                                             |                |              |                                  |
| 5.    | ЛАКТУНОРМ®               | сироп, 670 мг/мл, по 100 мл або по 200 мл, або по 500 мл у флаконі; по 1 флакону з мірним стаканчиком у пачці | ПрАТ<br>"Фармацевтична фірма<br>"Дарниця"                          | Україна         | ПрАТ<br>"Фармацевтична фірма "Дарниця"<br>(виробництво з продукції in bulk виробника Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ, Австрія)                                                                                                                                                                                                                            | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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/17762/01/01                   |
| 6.    | ЛАТАНОПРОСТ              | олія (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування                                         | ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. | Угорщина        | ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Угорщина         | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | -              | Не підлягає  | UA/17763/01/01                   |
| 7.    | ЛАЦЕРАН                  | таблетки 2,5 мг, № 14, № 28 в блістерах                                                                       | Сан Фармасьютікал Індастріз                                        | Індія           | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | Індія            | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17764/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                                                              | Заявник                             | Країна заявника | Виробник                            | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-----------------|-------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                          |                                                                                                                                                        | Лімітед                             |                 |                                     |                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                |              |                                  |
| 8.    | ЛАЦЕРАН                  | таблетки 5 мг, № 14, № 28 в блістерах                                                                                                                  | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія           | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія            | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17764/01/02                   |
| 9.    | ЛАЦЕРАН                  | таблетки 10 мг, № 14, № 28 в блістерах                                                                                                                 | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія           | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія            | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17764/01/03                   |
| 10.   | ЛОРАНГІН                 | розчин для ротової порожнини по 120 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картоном                                                                      | ТОВ "Тернофарм"                     | Україна         | ТОВ "Тернофарм"                     | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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/17765/01/01                   |
| 11.   | МОКСИФЛОКСАЦИН           | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 7 таблеток у блістері, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картоном | ПрАТ "Технолог"                     | Україна         | ПрАТ "Технолог"                     | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17766/01/01                   |
| 12.   | НАТРІЮ ХЛОРИД            | розчин для інфузій, 9 мг/мл, по 100 мл, або по 250 мл або по 500 мл усκληних пляшках                                                                   | ДІАКО БІОФАРМАЧЕУТІЧІ С.Р.Л.        | Італія          | ДІАКО БІОФАРМАЧЕУТІЧІ С.Р.Л.        | Італія           | реєстрація на 5 років<br><br>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                                                                                                                              | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17767/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                        | Заявник                             | Країна заявника | Виробник                            | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-----------------|-------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                          |                                                                                                                  |                                     |                 |                                     |                  | 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                |              |                                  |
| 13.   | ПЕРІНДОПРЕС® А           | таблетки по 4 мг/5 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки в пачці  | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна         | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17768/01/01                   |
| 14.   | ПЕРІНДОПРЕС® А           | таблетки по 8 мг/10 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна         | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17768/01/02                   |
| 15.   | ПЛАЗМОВЕН®               | розчин для інфузій по 500 мл у флаконі                                                                           | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна         | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна          | реєстрація на 5 років<br><br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17779/01/01                   |
| 16.   | РІНАЗАЛ®                 | спрей назальний,                                                                                                 | ПрАТ                                | Україна         | ПрАТ                                | Україна          | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | без            | підлягає     | UA/17751/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                       | Заявник                        | Країна заявника   | Виробник                                                                                                                                                                         | Країна виробника  | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       | <b>ЕКСТРА</b>            | дозований 0,5 мг/мл, по 10 мл у флаконі з дозувальним насосом, по 1 флакону у пачці                             | "Фармацевтична фірма "Дарниця" |                   | "Фармацевтична фірма "Дарниця"                                                                                                                                                   |                   | 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.                          | рецепта        |              |                                  |
| 17.   | <b>РОЗУВАСТАТИН</b>      | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці                | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"             | Україна           | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Біофарм Лтд, Польща; мікробіологічний контроль: Фітофарм Кленка С.А., Польща | Польща            | реєстрація на 5 років<br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17769/01/01                   |
| 18.   | <b>РОЗУВАСТАТИН</b>      | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці                | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"             | Україна           | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Біофарм Лтд, Польща; мікробіологічний контроль: Фітофарм Кленка С.А., Польща | Польща            | реєстрація на 5 років<br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17769/01/02                   |
| 19.   | <b>УРСОСАН® ФОРТЕ</b>    | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 500 мг по 10 таблеток в блістері, по 1 або 2, або 3, або 5, або 6, або 9, | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.          | Чеська Республіка | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.                                                                                                                                                            | Чеська Республіка | реєстрація на 5 років<br>Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня                                                                                                                                                                                                                                                                                              | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17770/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу            | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                             | Заявник                                                                    | Країна заявника | Виробник                                                                                                                                                  | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                                     | або 10 блістерів у картонній коробці                                                                  |                                                                            |                 |                                                                                                                                                           |                  | 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.                                                                                                                                                                                                                      |                |              |                                  |
| 20.   | <b>ФАРИНГОСЕПТ ЗІ СМАКОМ КОРИЦІ</b> | льодяники пресовані по 10 мг №20 (10x2) у блістерах                                                   | Сан Фармасьютік ал Індастріз Лімітед                                       | Індія           | КК Терапія АТ                                                                                                                                             | Румунія          | реєстрація на 5 років<br><br>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/17752/01/01                   |
| 21.   | <b>ФАРИНГОСЕПТ ЗІ СМАКОМ РОМУ</b>   | льодяники пресовані, по 10 мг; по 10 льодяників у блістері; по 2 блістери у картонній коробці         | Сан Фармасьютік ал Індастріз Лімітед                                       | Індія           | КК Терапія АТ                                                                                                                                             | Румунія          | реєстрація на 5 років<br><br>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/17771/01/01                   |
| 22.   | <b>ФЕРРОЛЕК-ЗДОРОВ'Я</b>            | капсули м'які, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери або по 3 блістери, або по 6 блістерів у коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна         | контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; всі стадії виробництва, випуск серії: | Україна          | Реєстрація на 5 років<br><br>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:                                                                                      | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17772/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                                    | Заявник                | Країна заявника | Виробник                                                                                                                                                              | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|-----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                          |                                                                                                                              |                        |                 | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна |                  | згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                |              |                                  |
| 23.   | ФРІФЛО КЛІЗМА            | розчин ректальний, 21,4 г/9,4 г в 118 мл, по 133 мл у флаконі з наконечником та ковпачком, по 1 флакону у картонній упаковці | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД | Індія           | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД                                                                                                                                                | Індія            | реєстрація на 5 років<br><br>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/17753/01/01                   |
| 24.   | ХЕДУССІН                 | сироп, 33 мг/4 мл; по 100 мл у флаконі, по 1 флакону з мірною ложкою у коробці картонній                                     | Фітофарм Кленка С.А.   | Польща          | Фітофарм Кленка С.А.                                                                                                                                                  | Польща           | реєстрація на 5 років<br><br>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/17773/01/01                   |
| 25.   | ХЛОРАМБУЦИЛ              | порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного                                                            | ТОВ "Юрія-Фарм"        | Україна         | М/с. Сіонк Фармасьютікалз, Пвт Лтд                                                                                                                                    | Індія            | реєстрація на 5 років                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | -              | Не підлягає  | UA/17774/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)                                                                    | Заявник       | Країна заявника | Виробник                                        | Країна виробника | Регістраційна процедура                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|-----------------|-------------------------------------------------|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
|       |                          | о застосування                                                                                               |               |                 |                                                 |                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                |              |                                  |
| 26.   | ЦЕФОПЕРАЗОН              | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах, по 1 або 10 флаконів у картонній коробці             | Дженофарм Лтд | Велика Британія | НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед | Китай            | реєстрація на 5 років<br><br>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. | за рецептом    | Не підлягає  | UA/17754/01/01                   |
| 27.   | ЦЕФОПЕРАЗОН              | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах in bulk по 10 флаконів з порошком в картонній коробці | Дженофарм Лтд | Велика Британія | НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед | Китай            | реєстрація на 5 років<br><br>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. | -              | Не підлягає  | UA/17755/01/01                   |

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський