

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

<b>№ п/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна заявника</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна виробника</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АЛЬБЕНДАЗОЛ</b>	таблетки жувальні по 400 мг №3 (3x1) у блістерах	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	реєстрація на 5 років Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки відповідно до Порядку здійснення нагляду за побічними реакціями лікарських засобів, дозволених до медичного застосування, затвердженого наказом МОЗ від 27 грудня 2006 року №898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за №73/13340, становить: відповідно до періодичності як для лікарського засобу після державної реєстрації в Україні, як у першій країні світу.	за рецептом	Не підлягає	UA/16563/01/01
2.	<b>ДЮЛОК®</b>	капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг №30 (10x3), №60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак", Україна (пакування із in bulk фірми-виробника Лабораторію с Нормон, С.А., Іспанія)	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, 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), для лікарського засобу становить - відповідно до періодичності як для лікарського засобу після державної реєстрації в Україні, як у першій країні світу.	За рецептом	Не підлягає	UA/16564/01/01
3.	<b>ДЮЛОК®</b>	капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг in bulk: по 11,66 кг у барабанах	ПАТ "Фармак"	Україна	ЛАБОРАТОР ІОС НОРМОН, С.А.	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, зареєстрований в	-	Не підлягає	UA/16565/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламація	Номер реєстраційного посвідчення
							Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за № 1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), для лікарського засобу становить - відповідно до періодичності як для лікарського засобу після державної реєстрації в Україні, як у першій країні світу.			
4.	<b>ДЮЛОК®</b>	капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг in bulk: по 11,66 кг у барабанах	ПАТ "Фармак"	Україна	ЛАБОРАТОР ІОС НОРМОН, С.А.	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, 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), для лікарського засобу становить - відповідно до періодичності як для лікарського засобу після державної реєстрації в Україні, як у першій країні світу.	-	Не підлягає	UA/16565/01/02
5.	<b>ДЮЛОК®</b>	капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг №30 (10x3), №60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак", Україна (пакування із in bulk фірми-виробника Лабораторіо с Нормон, С.А., Іспанія)	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, 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), для лікарського засобу становить - відповідно до періодичності як для лікарського засобу після державної реєстрації в Україні, як у першій країні світу.	За рецептом	Не підлягає	UA/16564/01/02
6.	<b>ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ</b>	листя (субстанція) у пакетах поліпропіленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "Сумифітофармація"	Україна	Юнікорн Натурал Продактс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16566/01/01
7.	<b>ЕКЗИФІН</b>	гель 1% по 15 г,	Д-р Редді'с	Індія	Д-р Редді'с	Індія	реєстрація на 5 років	без	підлягає	UA/4720/03/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 г в тубах №1	Лабораторіс ЛТД		Лабораторіс ЛТД (Виробнича дільниця - VI)		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		
8.	<b>ЕПІРУБІЦИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	порошок (субстанція) у скляних контейнерах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	МікроБіофарм Джапен Ко., ЛТД. Ятсуширо Планта	Японія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16567/01/01
9.	<b>МЕРОПЕНЕМ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ЕйСіЕс Добфар С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16568/01/01
10.	<b>ПІРАЗИНАМІД</b>	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	"ЛІНАРІА КЕМІКАЛЗ (THAILAND) ЛТД"	Таїланд	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16569/01/01
11.	<b>СУЛЬБАКС</b>	порошок (субстанція) у стерильних алюмінієвих контейнерах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ФАРМ-РЕГІСТР ЛТД"	Україна	Реюнг Фармасьютикал Ко., ЛТД.	Китайська Народна Республіка	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16570/01/01
12.	<b>ТИНГРЕКС®</b>	таблетки, вкриті плівковою	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/16571/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3, або 6, або 9 блістерів у пачці з картону					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			
13.	<b>ЦЕФТРИАКСОН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	порошок (субстанція) у алюмінієвих балонах для фармацевтичного застосування	КШФК Чжунно Фармасьютік ал (Шицзячжуан ь) Ко., Лтд.	Китай	КШФК Чжунно Фармасьютік ал (Шицзячжуан ь) Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/16572/01/01

Начальник Управління фармацевтичної діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський