

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 26 січня 2024 року № 131

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 випуску	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	S-АДЕНОЗИЛ-L- МЕТІОНІН 1,4 БУТАНДИСУЛЬ ФОНАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ОМНІАБІОС С.Р.Л	Італія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/20341/01/01
2.	АМОКСИЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових або у пакетах плетених поліетиленових або у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Норс Чіна Фармасьютікал Груп Семісінтек Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/20342/01/01
3.	ДОТАГРАФ®	розчин для ін'єкцій 0,5 ммоль/мл, по 20 мл у скляному флаконі; по 10 флаконів у картонній пачці	Байер АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, Австрія вторинне пакування: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, Австрія	Австрія	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/20343/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
4.	НАТДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 60 мг, по 28 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	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/20305/01/02
5.	НАТДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг, по 28 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	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/20305/01/01
6.	ЦЕФЕПІМУ ГІДРОХЛОРИД І L-АРГІНІН СТЕРИЛЬНИЙ	порошок (субстанція) у стерильних алюмінієвих ємностях для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Шенжен Салюбрис Фармасьютикалз Ко., Лтд.	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/20344/01/01

Начальник
Фармацевтичного управління

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ