ГРУДЕНЬ 2019

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| silicium dioxide | 13 років | 01/09/2019 | 01/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АТОКСІЛ** | Silicium dioxide\* | Порошок по 10 г у флаконах № 1, по 2 г у пакетах-саше № 20 | 1 флакон містить 10,0 г кремнію діоксиду (високодисперсного);//1 пакет-саше містить 2,0 г кремнію діоксиду (високодисперсного).//// | ТОВ "Орісіл - Фарм" | Україна |
| 2 | **МАКСІСОРБ** | Silicium dioxide\* | порошок для оральної суспензії, по 12 г у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 2 г у флаконі, по 12 флаконів в пачці; по 1 г у пакетику, по 24 пакетики у пачці | 1 пакетик містить 1 г діоксиду кремнію;//1 флакон містить 2 г або 12 г діоксиду кремнію// | ТОВ "Українська фармацевтична компанія" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| belladonna, fenylsalicylat | 13 років | 05/09/2019 | 04/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БЕСАЛОЛ** | Comb drug | таблетки по 6 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 6 або 10 таблеток у блістерах | 1 таблетка містить красавки (беладони) екстракту густого (6:1) (екстрагент – етанол 20 %) 10 мг, фенілсаліцилату 300 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 2 | **БЕСАЛОЛ** | Comb drug | таблетки по 6 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 6 або 10 таблеток у блістерах | 1 таблетка містить красавки (беладони) екстракту густого (6 :1) (екстрагент – етанол 20 %) 10 мг, фенілсаліцилату 300 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| curcuma, clycyrrhizae, mate, melissa, zingiber | 10 років | 05/09/2019 | 04/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АНТИФРОНТ** | Comb drug | капсули № 30 у флаконах | 1 капсула містить екстракту сухого листя чаю мате парагвайського (Mate folium) 32 мг (3-5:1), екстракту сухого кореневища імбиру (Zingiberis rhizoma) 24 мг (4-8:1), екстракту сухого стандартизованого кореня солодки (Liquiritiae radix) 18 мг (3-4:1), екстракту сухого листя меліси (Melissae folium) 12 мг (4-6:1), екстракту сухого кореневища куркуми (Curcumae rhizoma) 3 мг (20-50:1) | ЗАТ "Береш Фарма" | Угорщина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| tolterodine | 3 роки | 05/09/2019 | 04/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **УРОТОЛ®** | Tolterodine | таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 28 (14х2), № 56 (14х4): по 14 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить толтеродину гідрогену тартрату 2 мг, що еквівалентно 1,37 мг толтеродину | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| drospirenone, ethinylestradiol | 3 роки | 06/09/2019 | 05/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВЕЛМАРІ** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3,0 мг/0,02 мг по 28 таблеток у блістері (24 таблетки рожевого та 4 таблетки плацебо білого кольору); по 1, 3, 6 або 13 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, рожевого кольору, містить дроспіренону 3,0 мг та етинілестрадіолу 0,02 мг | Екселтіс Хелске С.Л. | Іспанія |
| 2 | **ВІДОРА** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3,0 мг/0,03 мг по 28 таблеток в блістері (21 таблетка жовтого кольору та 7 таблеток білого кольору); по 1 або по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, жовтого кольору містить дроспіренону 3,0 мг та етинілестрадіолу 0,03 мг | Екселтіс Хелске С.Л. | Іспанія |
| 3 | **ВІДОРА МІКРО** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3,0 мг/0,02 мг по 28 таблеток в блістері (21 таблетка рожевого кольору та 7 таблеток білого кольору); по 1 або 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, рожевого кольору містить дроспіренону 3,0 мг та етинілестрадіолу 0,02 мг// | Екселтіс Хелске С.Л. | Іспанія |
| 4 | **ДАРІЛІЯ** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,02 мг, по 28 (24+4) таблеток у блістері; по 1 (1х24+4) або по 3 (3х24+4) блістери разом з пласким картонним футляром для зберігання блістера, тижневим календарем-стікером у картонній упаковці | 1 активна таблетка містить 3 мг дроспіренону кристалічного 100 % та 0,02 мг етинілестрадіолу мікронізованого 100 %;//1 таблетка плацебо - діючі речовини відсутні | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина |
| 5 | **ДЖАЗ** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті оболонкою, по 28 таблеток (24 таблетки світло-рожевого + 4 таблетки (плацебо) білого кольору) у блістері з самоклейкою стрічкою; по 1 блістеру у картонній пачці | 1 упаковка містить 28 таблеток (24 таблетки світло-рожевого та 4 таблетки (плацебо) білого кольору);//1 таблетка світло-рожевого кольору містить етинілестрадіолу 0,02 мг (у вигляді клатрату з бетадексом) та дроспіренону 3 мг | Байєр АГ | Німеччина |
| 6 | **ДІФЕНДА** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,02 мг по 28 таблеток у блістері (24 таблетки рожевого та 4 таблетки плацебо білого кольору), по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка рожевого кольору містить етинілестрадіолу 0,02 мг та дроспіренону 3 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 7 | **ДРОСПІФЕМ 20** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,02 мг/3 мг по 28 таблеток у блістері (24 активні таблетки рожевого кольору + 4 таблетки плацебо білого кольору); по 1, або по 3, або по 6 блістерів в картонній упаковці | 1 активна таблетка рожевого кольору містить 0,02 мг етинілестрадіолу та 3 мг дроспіренону; //1 таблетка плацебо білого кольору не містить активних речовин | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина |
| 8 | **ДРОСПІФЕМ 20** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,02 мг/3 мг по 28 таблеток у блістері (24 активні таблетки рожевого кольору + 4 таблетки плацебо білого кольору); по 1, або по 3, або по 6 блістерів в картонній упаковці | 1 активна таблетка рожевого кольору містить 0,02 мг етинілестрадіолу та 3 мг дроспіренону; //1 таблетка плацебо білого кольору не містить активних речовин | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина |
| 9 | **ДРОСПІФЕМ 30** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/3 мг по 21 таблетці у блістері; по 1, або по 3, або по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить 0,03 мг етинілестрадіолу та 3 мг дроспіренону | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина |
| 10 | **ДРОСПІФЕМ 30** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/3 мг по 21 таблетці у блістері; по 1, або по 3, або по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить 0,03 мг етинілестрадіолу та 3 мг дроспіренону | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина |
| 11 | **ІЗНЕЛЬ 30** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3,00 мг/0,03 мг № 21 (21х1), № 63 (21х3) у блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дроспіренону 3,00 мг та етинілестрадіолу 0,03 мг | Люпін Лімітед | Індія |
| 12 | **ЛІБЕРАТТІ®** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 0,02 мг/3 мг № 28 (24+4) у блістері | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою (рожева) містить: етинілестрадіолу 0,02 мг, дроспіренону 3 мг | Фармюніон БСВ Девелопмент Лтд. | Кіпр |
| 13 | **МІДІАНА** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 21 таблетці у блістері; по 1 або 3 блістери разом з картонним футляром для зберігання блістера в пачці | 1 таблетка містить дроспіренону 3 мг, етинілестрадіолу 0,03 мг | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина |
| 14 | **МІЛАНДА** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,03 мг по 21 таблетці у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дроспіренону 3 мг та етинілестрадіолу 0,03 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 15 | **МОДЕЛЛЬ ПРО** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 21 таблетці у блістері; по 1 або 3, або 6 блістерів в коробці | 1 таблетка містить 3 мг дроспіренону та 0,03 мг етинілестрадіолу | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд | Ізраїль |
| 16 | **МОДЕЛЛЬ ТРЕНД** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 24 світло-рожевих (активних) таблетки та по 4 білих таблетки (плацебо) у блістері; по 1 блістеру в коробці | 1 світло-рожева (активна) таблетка містить етинілестрадіолу 0,02 мг та дроспіренону 3 мг | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль |
| 17 | **ФЕМІНАТІ®** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/3 мг № 28 (21+7) у блістері | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою (жовта) містить: етинілестрадіолу 0,03 мг, дроспіренону 3 мг | Фармюніон БСВ Девелопмент Лтд. | Кіпр |
| 18 | **ЯРИНА®** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті оболонкою; по 21 таблетці у блістері з календарною шкалою; по 1 блістеру у паперовому мішечку в картонній пачці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить етинілестрадіолу 0,03 мг та дроспіренону 3 мг | Байєр АГ | Німеччина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| drospirenone, etinilestradiol, levomefolate calcium | 3 роки | 06/09/2019 | 05/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДЖАЗ ПЛЮС** | Drospirenone and estrogen | таблетки, вкриті оболонкою, № 28: по 24 таблетки рожевого кольору і по 4 таблетки світло-оранжевого кольору в блістері, по 1 блістеру в картонній пачці | 1 таблетка рожевого кольору містить етинілестрадіолу 0,02 мг (у вигляді клатрату з бетадексом) та дроспіренону 3 мг, левомефолату кальцію 0,451 мг;//1 таблетка світло-оранжевого кольору містить левомефолату кальцію 0,451 мг;//1 упаковка містить 28 таблеток (24 таблетки рожевого та 4 таблетки світло-оранжевого кольору) | Байєр АГ | Німеччина |
| 2 | **ЯРИНА® ПЛЮС** | Drospirenone and ethinylestradiol | таблетки, вкриті оболонкою, № 28: по 21 таблетці оранжевого кольору та по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | 1 упаковка містить 28 таблеток, вкритих оболонкою (21 таблетка оранжевого кольору і 7 таблеток світло-оранжевого кольору);//1 таблетка оранжевого кольору містить етинілестрадіолу 0,03 мг, дроспіренону 3 мг та левомефолату кальцію 0,451 мг//1 таблетка світло-оранжевого кольору містить левомефолату кальцію 0,451 мг | Байєр АГ | Німеччина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| atenolol, chlortalidone | 5 років | 09/09/2019 | 08/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АТЕНОЛ-Н™** | Atenolol and other diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 100 (10х10) у стрипах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить атенололу 100 мг, хлорталідону 25 мг | Дженом Біотек Пвт. Лтд. | Індія |
| 2 | **ДИНОРИК®-ДАРНИЦЯ** | Atenolol and other diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 або по 3 контурні чарункові упаковки в пачці | 1 таблетка містить атенололу 100 мг, хлорталідону 25 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 3 | **ТЕНОРІК™** | Atenolol and other diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 100 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить атенололу 100 мг і хлорталідону 25 мг | Іпка Лабораторіз Лімітед | Індія |
| 4 | **ТЕНОРІК™** | Atenolol and other diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить атенололу 50 мг і хлорталідону 12,5 мг | Іпка Лабораторіз Лімітед | Індія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| atenolol, chlortalidone, nifedipine | 5 років | 09/09/2019 | 08/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ТОНОРМА®** | Atenolol and other antihypertensives | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 3 контурні чарункові упаковки у пачці | таблетка містить: атенололу 100 мг, хлорталідону 25 мг, ніфедипіну 10 мг; | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| glaucine | 5 років | 18/09/2019 | 17/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БРОНХОЛІТИН ТАБ** | Glaucine\* | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг in bulk № 4320 (20х216) у блістерах у коробці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить 10 мг глауцину гідроброміду | ПАТ "Вітаміни" | Україна |
| 2 | **БРОНХОЛІТИН ТАБ** | Glaucine\* | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 20 (20х1) у блістерах у пачці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить 10 мг глауцину гідроброміду | ПАТ "Вітаміни" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| choriogonadotropin alpha | 3 роки | 19/09/2019 | 18/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОВІТРЕЛ®** | Choriogonadotropin alfa | розчин для ін'єкцій по 250 мкг/0,5 мл по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу в контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | 1 попередньо заповнений шприц (0,5 мл розчину) містить 250 мкг (6500 МО) хоріогонадотропіну альфа | Арес Трейдінг С.А. | Швейцарія |
| 2 | **ОВІТРЕЛ®** | Choriogonadotropin alfa | розчин для ін'єкцій по 250 мкг/0,5 мл, по 0,5 мл розчину для ін'єкцій у картриджі, вміщеному у ручку для введення; попередньо заповнена ручка для введення та 1 голка для ін'єкцій у картонній коробці | 1 попередньо заповнена ручка для введення (0,5 мл розчину) містить 250 мкг (6500 МО) хоріогонадотропіну альфа | Арес Трейдінг С.А. | Швейцарія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| levosimendan | 3 роки | 22/09/2019 | 21/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СИМДАКС** | Levosimendan | концентрат для приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл розчину містить 2,5 мг левосимендану | Оріон Корпорейшн | Фінляндія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| miocamycin | 5 років | 24/09/2019 | 23/12/2019 |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МАКРОПЕН®** | Miocamycin | гранули для 115 мл оральної суспензії (175 мг/ 5 мл), 1 флакон з гранулами разом з мірною ложкою в картонній коробці | 5 мл суспензії для перорального застосування (1 мірна ложка) містить мідекаміцину ацетату (міокаміцину) – 175 мг | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| buprenorphine, naloxone | 3 роки | 26/09/2019 | 25/12/2019 |  |  |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БУПРЕКСОН-ЗН** | Buprenorphine, combinations | таблетки сублінгвальні, 2 мг/0,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 5 блістерів у коробці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 2,0 мг та налоксону гідрохлориду дигідрату у перерахуванні на налоксон 0,5 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна |
| 2 | **БУПРЕКСОН-ЗН** | Buprenorphine, combinations | таблетки сублінгвальні, 8 мг/2 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 5 блістерів у коробці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 8,0 мг та налоксону гідрохлориду дигідрату у перерахуванні на налоксон 2,0 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| alglucosidase alfa | 3 роки | 28/09/2019 | 27/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МІОЗИМ** | Alglucosidase alfa | порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 50 мг, 1 флакон з порошком у картонній пачці | 1 флакон містить 50 мг алглюкозидази альфа;//після розчинення в 1 мл розчину буде міститися 5 мг алглюкозидази альфа; //після розведення концентрату концентрація розчину варіює від 0,5 мг до 4 мг/мл | Джензайм Юроп Б.В. | Нідерланди |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea  | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ** | Althaea officinalis\*\* | таблетки жувальні по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 10 блістерів у пачці | 1 таблетка містить алтеї трави (Althaea officinalis L.) екстракту сухого 1:40 (екстрагент – вода питна) – 100 мг | ПАТ "Галичфарм" | Україна |
| 2 | **МУКАЛІТАН** | Althaea officinalis\*\* | таблетки по 0,05 г, по 30 таблеток у контейнерах полімерних | 1 таблетка містить мукалтину 0,05 г | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 3 | **МУКАЛТИН** | Althaea officinalis\*\* | таблетки по 50 мг in bulk: по 1000 таблеток у пакетах поліетиленових; in bulk: по 9000 або по 15 000 таблеток у контейнерах | 1 таблетка містить мукалтину у перерахуванні на суху речовину 50 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 4 | **МУКАЛТИН** | Althaea officinalis\*\* | таблетки по 50 мг; по 30 таблеток у банці або контейнері; по 1 банці або контейнеру у пачці з картону; по 10 таблеток у контурних безчарункових упаковках; по 30 таблеток у банках або контейнерах; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів в пачці з картону | 1 таблетка містить мукалтину у перерахуванні на суху речовину 50 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 5 | **МУКАЛТИН®** | Althaea officinalis\*\* | таблетки по 50 мг по 10 таблеток у стрипах; по 10 таблеток у стрипі, по 3 стрипи в пачці; по 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру у пачці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | 1 таблетка містить мукалтину 50 мг | ПАТ "Галичфарм" | Україна |
| 6 | **АЛТЕЇ КОРЕНІ** | Althea root | корені по 40 г або по 60 г, або 75 г у пачках з внутрішнім пакетом | алтеї корені (Althaeae radices) | ПрАТ "Ліктрави" | Україна |
| 7 | **МУКАЛТИН® ФОРТЕ** | Althea root | таблетки жувальні по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у пачці | 1 таблетка містить мукалтину 100 мг | ПАТ "Галичфарм" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, foeniculum, glycyrrhiza, plantago, polygonum, salvia, sambucus, thymus, urtica | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, ammonium chloride, anise oil, sodium bicarbonate, glycyrrhiza | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АРІДА® СУХА МІКСТУРА ВІД КАШЛЮ ДЛЯ ДІТЕЙ** | Comb drug | порошок, по 19,55 г у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | 19,55 г порошку містять: алтейного кореня екстракту сухого (Althaeae radix extractum siccum) – 4,0 г; натрію гідрокарбонату – 2,0 г; солодкового кореня екстракту сухого (Glycyrrhizae radix extractum siccum) – 1,0 г; амонію хлориду – 0,5 г; анісової олії – 0,05 г | ТОВ "Тернофарм" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, calami, calendulae, inulae helenii, liquiritiae, matricariae, menthae piperitae, salviae officinalis, sambuci, serpylli, tiliae, urticae | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БРОНХОФІТ** | Comb drug | збір по 100 г або 50 г у пакеті, вкладеному в пачку; по 1,5 г у фільтр-пакеті № 20 | 1 упаковка (50 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: аїру коренів (Calami radix) 4,5 г, алтеї коренів (Althaeae radix) 4,5 г, липи квіток (Tiliae flos) 4,5 г, нагідок квіток (Calendulae flos) 4,5 г, солодки коренів (Liquiritiae radix) 4,5 г, шавлії лікарської листя (Salviae officinalis folium) 4,5 г, бузини квіток (Sambuci flos) 4 г, кропиви листя (Urticae folium) 4 г, м'яти перцевої листя (Menthae piperitae folium) 4 г, чебрецю повзучого трави (Serpylli herba) 4 г, оману коренів (Inulae helenii radix) 3,5 г, ромашки квіток (Matricariae flos) 3,5 г | ТОВ "Науково-виробнича фармацевтична компанія "Ейм" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, chamomilla, foeniculum, glycyrrhiza, humulus lupulus, mentha piperita, rubus fruticosus, plantago, thymus | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, farfarae, origanum | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГРУДНИЙ ЗБІР № 1** | Comb drug | збір по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом | 1 г збору містить: алтеї коренів (Althaeae radices) 400 мг, мати-й-мачухи листя (Farfarae folia) 400 мг, материнки трави (Origani herba) 200 мг | ПрАТ "Ліктрави" | Україна |
| 2 | **ГРУДНИЙ ЗБІР № 1** | Comb drug | збір, по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці | 1 г збору містить: алтеї коренів (Althaeae radix) 400 мг; мати-й-мачухи листя (Farfarae folia) 400 мг; материнки трави (Origani vulgaris herba) 200 мг | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| althaea, thymus | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛТЕМІКС БРОНХО** | Comb drug | сироп по 50 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з ложкою мірною у коробці з картону | 5 мл сиропу містять екстракту сухого з коренів алтеї (Althaeae radix) (6,52:1) (екстрагент – вода очищена) – 25 мг; екстракту сухого з трави чебрецю (Thymi herba) 80 % натурального (6–10:1) (екстрагент – етанол 70 %) (наповнювачі: глюкоза, висушена розпиленням; кремнію діоксид колоїдний безводний) – 40 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АБРОЛ®** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі з поліетилену або скла; по 1 флакону з мірною скляночкою в картонній упаковці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 2 | **АБРОЛ®** | Ambroxol | сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконі з поліетилену або скла; по 1 флакону з мірною скляночкою в картонній упаковці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 3 | **АБРОЛ®** | Ambroxol | таблетки по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в упаковці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 4 | **АБРОЛ® SR** | Ambroxol | таблетки пролонгованої дії по 75 мг № 10 (10х1), № 20 (10х2) у блістерах | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 75 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 5 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі або у банці, по 1 флакону або 1 банці з ложкою мірною в пачці з картону | 5 мл сиропу містить амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 6 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл, по 100 мл у банках полімерних № 1 у пачці; по 100 мл у банках скляних № 1 у пачці | 5 мл сиропу містить: амброксолу гідрохлориду 15 мг | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |
| 7 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 0,03 г in bulk: по 3000 таблеток у контейнерах | 1 таблетка містить: амброксолу гідрохлориду 30 мг (0,03 г) | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна |
| 8 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 0,03 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 50 або 100 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить: амброксолу гідрохлориду 30 мг (0,03 г) | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна |
| 9 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду у перерахуванні на 100 % речовину – 30 мг | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна |
| 10 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 11 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія |
| 12 | **АМБРОКСОЛ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 13 | **АМБРОКСОЛ-ВІШФА** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у банці або у флаконі; по 1 банці або по 1 флакону разом з дозуючою скляночкою в пачці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна |
| 14 | **АМБРОКСОЛ-ДАРНИЦЯ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 15 | **АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці; по 2,5 мл, або по 5 мл, або по 10 мл у саше з комбінованого матеріалу; 20 саше у картонні коробці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 16 | **АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** | Ambroxol | сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці; по 5 мл у саше; по 20 саше у коробці з картону | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 30 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 17 | **АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ`Я** | Ambroxol | розчин для інгаляцій та перорального застосування, 15 мг/2 мл; по 50 мл або по 100 мл препарату у флаконі з коричневого скла, закупореному пробкою-крапельницею під різьбову горловину та закритому кришкою; по 1 флакону зі стаканом мірним у коробці з картону | 2 мл (50 крапель) препарату містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 18 | **АМБРОКСОЛ-КВ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 19 | **АМБРОКСОЛ-ТЕВА** | Ambroxol | капсули пролонгованої дії тверді по 75 мг по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у коробці | 1 капсула пролонгованої дії містить амброксолу гідрохлориду 75 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 20 | **АМБРОКСОЛ-ТЕВА** | Ambroxol | розчин оральний, 7,5 мг/мл по 40 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з пробкою-крапельницею, дозуючою скляночкою в коробці | 1 мл розчину містить амброксолу гідрохлориду 7,5 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 21 | **АМБРОКСОЛ-ТЕВА** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом із мірним стаканчиком у коробці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 22 | **АМБРОКСОЛ-ТЕВА** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 23 | **АМБРОКСОЛ 15** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці | 5 мл сиропу містять 15 мг амброксолу гідрохлориду (у перерахуванні на 100 % суху речовину) | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 24 | **АМБРОКСОЛ 30** | Ambroxol | сироп, 30 мг/5 мл по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці | 5 мл сиропу містять 30 мг амброксолу гідрохлориду (у перерахуванні на 100 % суху речовину) | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 25 | **АМБРОКСОЛ ЕКСТРА** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці з картону | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 26 | **АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | 1 таблетка містить 30 мг амброксолу гідрохлориду | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 27 | **АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлорид 30 мг | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |
| 28 | **АМБРОЛІТИН®** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у скляному або поліетилентерефталатному флаконі; по 1 флакону з мірним стаканчиком в картонній пачці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | АТ "Софарма" | Болгарія |
| 29 | **АМБРОСАН®** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить 30 мг амброксолу гідрохлориду | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республіка |
| 30 | **АМБРОТАРД 75** | Ambroxol | капсули пролонгованої дії по 75 мг № 10 (10х1) у блістері в пачці | 1 капсула містить амброксолу гідрохлориду, пелети з пролонгованим вивільненням, у перерахуванні на амброксолу гідрохлорид – 75 мг | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 31 | **АМБРОТАРД 75** | Ambroxol | капсули пролонгованої дії по 75 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 капсула містить амброксолу гідрохлориду, пелети з пролонгованим вивільненням, у перерахуванні на амброксолу гідрохлорид – 75 мг | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 32 | **АМБРОХЕМ** | Ambroxol | сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у пляшці; по 1 пляшці з мірною пластиковою ложкою в картонній коробці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | "Хемофарм" АД | Сербія |
| 33 | **ЛАЗОЛВАН®** | Ambroxol | розчин для інгаляцій та перорального застосування, 15 мг/2 мл по 100 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону у комплекті з мірним ковпачком в картонній коробці | 2 мл розчину для інгаляцій та перорального застосування містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 34 | **ЛАЗОЛВАН®** | Ambroxol | розчин для інфузій, по 15 мг/2 мл; по 2 мл в ампулах; по 10 ампул у картонній коробці | 1 ампула містить амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 35 | **ЛАЗОЛВАН®** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 36 | **ЛАЗОЛВАН® ЗІ СМАКОМ ЛІСОВИХ ЯГІД** | Ambroxol | cироп, 15 мг/5 мл; по 100 мл або 200 мл у скляному флаконі з пластиковим закупорювальним пристроєм із захистом від відкриття дітьми; по 1 флакону в комплекті з пластиковим мірним ковпачком у картонній коробці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 37 | **ЛАЗОЛВАН® МАКС** | Ambroxol | капсули з пролонгованою дією по 75 мг по 10 капсул у блістері; по 1, 2 або 5 блістерів в картонній коробці | 1 капсула містить амброксолу гідрохлориду 75 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 38 | **ЛАЗОЛЕКС** | Ambroxol | розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону | 1 мл розчину містить амброксолу гідрохлориду 7,5 мг | ТОВ "НІКО" | Україна |
| 39 | **МУКОЛВАН** | Ambroxol | розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 у блістеру у пачці з картону | 1 мл розчину містить амброксолу гідрохлориду 7,5 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 40 | **МУКОСОЛ** | Ambroxol | розчин для інфузій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулі, по 5 або 10 ампул в пачці з картону, або по 5 ампул в блістері, 1 або 2 блістери в пачці з картону | 1 ампула містить амброксолу гідрохлориду 15 мг | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна |
| 41 | **НЕО-БРОНХОЛ®** | Ambroxol | пастилки по 15 мг, по 10 пастилок у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | 1 пастилка містить амброксолу гідрохлориду 15 мг | Дивафарма ГмбХ | Німеччина |
| 42 | **ПЕКТОЛВАН® А ЗІ СМАКОМ ЛІСОВИХ ЯГІД** | Ambroxol | сироп 15 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з дозуючим шприцом в пачці | 1 мл препарату містить амброксолу гідрохлориду – 3 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 43 | **ПЕКТОЛВАН® А ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ** | Ambroxol | сироп 30 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці з дозувальною ложкою | 1 мл препарату містить амброксолу гідрохлориду – 6 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 44 | **РЕСПИКС® СПРЕЙ** | Ambroxol | розчин оральний, 10 мг/0,2 мл по 13 мл розчину у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл розчину містить амброксолу гідрохлориду 50 мг;//1 струмінь розчину (0,2 мл розчину) містить амброксолу гідрохлориду 10 мг | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ СІ) | ОАЕ |
| 45 | **ФЛАВАМЕД® МАКС ТАБЛЕТКИ ШИПУЧІ** | Ambroxol | таблетки шипучі по 60 мг по 10 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 таблетка шипуча містить 60 мг амброксолу гідрохлориду | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 46 | **ФЛАВАМЕД® МАКС ТАБЛЕТКИ ШИПУЧІ** | Ambroxol | таблетки шипучі по 60 мг по 10 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 таблетка шипуча містить 60 мг амброксолу гідрохлориду | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 47 | **ФЛАВАМЕД® РОЗЧИН ВІД КАШЛЮ** | Ambroxol | розчин оральний, 15 мг/5 мл; по 60 мл або 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложкою в картонній коробці | 1 мл розчину орального містить амброксолу гідрохлориду 3 мг; 1 мірна ложка по 5 мл містить амброксолу гідрохлориду 15 мг | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 48 | **ФЛАВАМЕД® ТАБЛЕТКИ ВІД КАШЛЮ** | Ambroxol | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 або по 5 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 30 мг | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 49 | **ФЛАВАМЕД® ФОРТЕ** | Ambroxol | розчин оральний, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложкою в коробці | 5 мл розчину орального містять амброксолу гідрохлориду 30 мг | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, ascorbic acid | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МІЛІСТАН ГАРЯЧИЙ ЧАЙ ВІД КАШЛЮ** | Comb drug | порошок для орального розчину по 6 г у пакетиках № 10 | 1 пакетик (6 г) містить амброксолу гідрохлориду 30 мг, кислоти аскорбінової 200 мг | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, carbocisteine | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МІЛІСТАН ВІД КАШЛЮ** | Comb drug | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить амброксолу гідрохлориду – 30 мг, карбоцистеїну – 200 мг | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **МІЛІСТАН СИРОП ВІД КАШЛЮ** | Comb drug | сироп по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложечкою у картонній упаковці | 5 мл сиропу містять амброксолу гідрохлориду 15 мг, карбоцистеїну 100 мг | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |
| 3 | **ПЕКТОЛВАН® Ц** | Comb drug | сироп по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною у пачці з картону | 5 мл препарату містить амброксолу гідрохлориду у перерахуванні на 100 % речовину – 15 мг, карбоцистеїну у перерахуванні на 100 % речовину – 100 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, glycyrrhiza, ketotifen, teobromin | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АМКЕСОЛ** | Cough suppressants and mucolytics | таблетки по 10 таблеток в блістері, по 2 блістери в пачці, по 20 таблеток в блістері, по 1 блістеру в пачці | 1 таблетка містить: амброксолу гідрохлорид (у перерахуванні на 100 % речовину) 15 mg (мг); кетотифену гідрофумарат (у перерахуванні на 100 % речовину) 1 mg (мг); солодки кореня екстракт сухий (Extraсtum Glycyrrhizae aqua siccum) (4.8-5.5:1) (екстрагент – водний розчин аміаку) 10 mg (мг), (у перерахуванні на гліциризинову кислоту) 0,8 mg (мг); теобромін (у перерахуванні на 100 % речовину) 50 mg (мг) | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |
| 2 | **АМКЕСОЛ®** | Cough suppressants and mucolytics | таблетки по 10 таблеток в блістері, по 2 блістери в пачці, по 20 таблеток в блістері, по 1 блістеру в пачці | 1 таблетка містить: амброксолу гідрохлорид (у перерахуванні на 100 % речовину) 15 mg (мг); кетотифену гідрофумарат (у перерахуванні на 100 % речовину) 1 mg (мг); солодки кореня екстракт сухий (Extraсtum Glycyrrhizae aqua siccum) (4.8-5.5:1) (екстрагент – водний розчин аміаку) 10 mg (мг), (у перерахуванні на гліциризинову кислоту) 0,8 mg (мг); теобромін (у перерахуванні на 100 % речовину) 50 mg (мг) | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, guaifenesin, salbutamol | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, loratadine  | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПУЛЬМОЛОР®** | Comb drug | порошок для оральної суспензії, 1 пляшка з порошком для приготування 60 мл або 100 мл суспензії разом з мірним засобом на кришечці з поліетилену в картонній упаковці | Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби, за винятком комбінованих препаратів, що містять протикашльові засоби. | Швейцарія | Movi Health GmbH |
| 2 | **ПУЛЬМОЛОР®** | Comb drug | таблетки, in bulk: по 5000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах | Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби, за винятком комбінованих препаратів, що містять протикашльові засоби. | Швейцарія | Movi Health GmbH |
| 3 | **ПУЛЬМОЛОР®** | Comb drug | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній упаковці | Засоби, що застосовуються при кашлі та застудних захворюваннях. Відхаркувальні засоби, за винятком комбінованих препаратів, що містять протикашльові засоби. | Швейцарія | Movi Health GmbH |
| 4 | **РЕСПИКС Л®** | Comb drug | таблетки in bulk: по 5000 таблеток у герметично запаяних подвійних поліетиленових пакетах | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 60 мг, лоратадину 5 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 5 | **РЕСПИКС Л®** | Comb drug | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлориду 60 мг, лоратадину 5 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, roxithromycin | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ambroxol, salbutamol | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **САЛЬБРОКСОЛ** | Comb drug | таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в пачці з картону | 1 таблетка містить амброксолу гідрохлорид (у перерахунку на 100 % речовину) – 15 мг, сальбутамолу сульфату (у перерахунку на 100 % речовину) – 4 мг | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| bromhexine  | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БРОМГЕКСИН** | Bromhexine | таблетки по 8 мг, по 20 таблеток у блістерах | 1 таблетка містить бромгексину гідрохлориду 8 мг | ПАТ "Монфарм" | Україна |
| 2 | **БРОМГЕКСИН-ДАРНИЦЯ** | Bromhexine | таблетки по 8 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 5 контурних чарункових упаковок у пачці; по 10 таблеток у контурних чарункових упаковках; по 20 таблеток у контурних чарункових упаковках | 1 таблетка містить бромгексину гідрохлориду 8 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 3 | **БРОМГЕКСИН-ЗДОРОВ'Я** | Bromhexine | таблетки по 8 мг, по 20 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 5 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | 1 таблетка містить бромгексину гідрохлориду 8 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 4 | **БРОМГЕКСИН 4 БЕРЛІН-ХЕМІ** | Bromhexine | розчин оральний, 4 мг/5 мл по 60 мл або по 100 мл у флаконі, по 1 флакону з мірною ложкою в картонній коробці | 1 мл розчину орального містить бромгексину гідрохлориду 0,8 мг; //5 мл розчину (1 мірна ложка) містить бромгексину гідрохлориду 4 мг// | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 5 | **БРОМГЕКСИН 8 БЕРЛІН-ХЕМІ** | Bromhexine | таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг по 25 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить бромгексину гідрохлориду 8 мг | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина |
| 6 | **БРОМГЕКСИН ГРІНДЕКС** | Bromhexine | сироп, 4 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці із картону | 5 мл сиропу містить 4 мг бромгексину гідрохлориду | АТ "Гріндекс" | Латвія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| bromhexine hydrochloride, eucalyptus, foeniculum, levomentol, mentha, origanum, pimpinella | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| complex of natural non-protein low-molecular organic compounds non-hormonal origin derived from animal embryonic tissue comprises oligopeptides and glycopeptides | 5 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕРБІСОЛ® ЕКСТРА** | Mono | розчин для ін'єкцій по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в коробці з картону | 1 мл препарату містить: комплекс природних небілкових низько-молекулярних органiчних сполук негормонального походження, отриманих із тваринної ембріональної тканини, олігопептиди та глікопептиди (загалом 0,07-0,4 мг), нуклеотиди, амінокислоти | ПП "Лабораторія Ербіс" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| complex of natural non-protein low-molecular organic compounds non-hormonal origin derived from animal embryonic tissue, oligopeptides and glycopeptides (total 0,07-0,4 mg), nucleotides, amino acids | 5 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕРБІСОЛ® ЕКСТРА** | Mono | розчин для ін'єкцій по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в коробці з картону | 1 мл препарату містить: комплекс природних небілкових низько-молекулярних органiчних сполук негормонального походження, отриманих із тваринної ембріональної тканини, олігопептиди та глікопептиди (загалом 0,07-0,4 мг), нуклеотиди, амінокислоти | ПП "Лабораторія Ербіс" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| deschampsia caespitosa, L., calamagrostis epigeios | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПРОТЕФЛАЗІД®** | Comb drug | краплі in bulk по 20 л у бутлях або ємностях з нержавіючої сталі для виготовлення готових лікарських засобів | 1 мл крапель містить 1 мл рідкого екстракту Протефлазід (вміст флавоноїдів не менше 0,32 мг/мл у перерахунку на рутин, вміст карбонових кислот не менше 0,30 мг/мл у перерахунку на яблучну кислоту) із трави Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та трави Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.) (1:1) | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна |
| 2 | **ПРОТЕФЛАЗІД®** | Comb drug | краплі по 30 мл або по 50 мл у скляному флаконі з пробкою крапельницею, по 1 флакону в картонній пачці | 1 мл крапель містить 1 мл рідкого екстракту Протефлазід (вміст флавоноїдів не менше 0,32 мг/мл у перерахунку на рутин, вміст карбонових кислот не менше 0,30 мг/мл у перерахунку на яблучну кислоту) із трави Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та трави Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.) (1:1) | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна |
| 3 | **ПРОТЕФЛАЗІД®** | Comb drug | супозиторії, по 5 супозиторіїв по 3 г у блістері, по 1, або 2, або 3 блістери у пачці з картону | 1 супозиторій містить флавоноїди Протефлазіду, одержані із суміші (1:1) трави Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та трави Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.), не менше 1,8 мг | ТОВ НВК "Екофарм" | Україна |
| 4 | **ФЛАВОВІР®** | Comb drug | сироп по 30 мл або по 50 мл, або по 60 мл у флаконах з скла або пластику; по 1 флакону разом з дозуючою ємністю в пачці з картону | 1 мл сиропу містить: 0,02 мл рідкого екстракту Протефлазід, отриманого із суміші трав (1:1) Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.) (розчинник екстракції – етанол 96%), що еквівалентно не менше 0,0035 мг флавоноїдів у перерахунку на рутин | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна |
| 5 | **ФЛАВОЗІД®** | Comb drug | сироп по 60 мл у скляному флаконі; по 1 флакону з дозуючою ємністю в картонній пачці | 1 мл сиропу містить: 0,02 мл рідкого екстракту Протефлазід, отриманого із суміші трав (1:1) Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.) (розчинник екстракції – етанол 96 %), що еквівалентно не менше 0,0035 мг флавоноїдів у перерахунку на рутин | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| dinoprostone | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПРЕПІДИЛ** | Dinoprostone | гель для ендоцервікального введення, 0,5 мг/3 г по 3 г гелю в одноразовому шприці; по 1 шприцу в блістерній упаковці та 1 стерильному катетору в блістерній упаковці в картонній коробці | 1 шприц (3г) містить 0,5 мг динопростону | Пфайзер Інк. | США |
| 2 | **ПРОСТИН Є2** | Dinoprostone | гель вагінальний, 1 мг/3 г; по 3 г в попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в картонній коробці | 1 шприц (3 г гелю) містить 1 мг динопростону | Пфайзер Інк. | США |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| desmodium | 13 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФЛАДЕКС** | Mono | мазь, 20 мг/г, по 10 г або 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г мазі містить фладексану у перерахуванні на вміст суми флавоноїдів 30 % 20 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 2 | **ФЛАДЕКС** | Mono | мазь, 20 мг/г, по 10 г або 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г мазі містить фладексану у перерахуванні на вміст суми флавоноїдів 30 % 20 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| hydrochlorothiazide, irbesartan | 3 роки | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІРБАТАЛ-Н 150** | Irbesartan and diuretics | таблетки по 150 мг/12,5 мг № 100 (10х10) у блістерах | 1 таблетка містить ірбесартану 150 мг та гідрохлоротіазиду 12,5 мг | Алємбік Фармас'ютікелс Лімітед | Індія |
| 2 | **ІРБАТАЛ-Н 300** | Irbesartan and diuretics | таблетки по 300 мг/12,5 мг № 100 (10х10) у блістерах | 1 таблетка містить ірбесартану 300 мг та гідрохлоротіазиду 12,5 мг | Алємбік Фармас'ютікелс Лімітед | Індія |
| 3 | **ІРБЕТАН-Н** | Irbesartan and diuretics | таблетки, 150 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | 1 таблетка містить ірбесартану 150 мг та гідрохлортіазиду 12,5 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 4 | **ІРБЕТАН-Н** | Irbesartan and diuretics | таблетки, 300 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | 1 таблетка містить ірбесартану 300 мг та гідрохлортіазиду 12,5 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 5 | **ІСТАР H** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг/12,5 мг № 28 (14х2), № 30 (15х2) у блістерах | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ірбесартану ірбесартану 150 мг та гідрохлоротіазиду 12,5 мг | Люпін Лімітед | Індія |
| 6 | **ІСТАР H** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг/12,5 мг № 28 (14х2), № 30 (15х2) у блістерах | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ірбесартану ірбесартану 300 мг та гідрохлоротіазиду 12,5 мг | Люпін Лімітед | Індія |
| 7 | **ІСТАР H** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг/25 мг № 28 (14х2), № 30 (15х2) у блістерах | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ірбесартану ірбесартану 300 мг та гідрохлоротіазиду 25 мг | Люпін Лімітед | Індія |
| 8 | **КО-ІРБЕСАН®** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг/12,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці; по 15 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ірбесартану 150 мг і гідрохлоротіазиду 12,5 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 9 | **КО-ІРБЕСАН®** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг/12,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній упаковці; по 15 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить ірбесартану 300 мг і гідрохлоротіазиду 12,5 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 10 | **КО-ІРБЕССО** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 150 мг/12,5 мг № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить ірбесартану 150 мг та гідрохлортіазиду 12,5 м | АТ "Чайкафарма-Високоякісні лікарські засоби" | Болгарія |
| 11 | **КО-ІРБЕССО** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 300 мг/12,5 мг № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить ірбесартану 300 мг та гідрохлортіазиду 12,5 м | АТ "Чайкафарма-Високоякісні лікарські засоби" | Болгарія |
| 12 | **ФІРМАСТА® Н 150** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг/ 12,5 мг № 28 (7х4), № 56 (7х8) в блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 150 мг ірбесартану у вигляді ірбесартану гідрохлориду та 12,5 мг гідрохлоротіазиду | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 13 | **ФІРМАСТА® Н 300** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 300 мг/ 12,5 мг № 28 (7х4), № 56 (7х8) в блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 300 мг ірбесартану у вигляді ірбесартану гідрохлориду та 12,5 мг гідрохлоротіазиду | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 14 | **ФІРМАСТА® НD 300** | Irbesartan and diuretics | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг/ 25 мг № 28 (7х4), № 56 (7х8) в блістерах | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 300 мг ірбесартану у вигляді ірбесартану гідрохлориду та 25 мг гідрохлоротіазиду | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| inflamafertyn | 5 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНФЛАМАФЕРТИН**® | Mono | розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в коробці з картону з полімерною чарунковою вкладкою | 1 мл розчину містить не менше 5 мг інфламафертину (регуляторних пептидів, отриманих із плацентарної тканини великої рогатої худоби) | ТОВ "НІР" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| pramiracetam | 5 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПРАМІСТАР** | Pramiracetam | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить прамірацетаму сульфату 818,4 мг, що відповідає прамірацетаму 600 мг | Ф.І.Р.М.А. С.п.А. (МЕНАРІНІ ГРУП) | Італія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| sumatriptan | 5 років | 30/09/2019 | 29/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АМІГРЕН** | Sumatriptan | капсули по 100 мг по 1 капсулі у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону; по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | 1 капсула містить суматриптану сукцинату у перерахуванні на суматриптан 100 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 2 | **АМІГРЕН** | Sumatriptan | капсули по 50 мг по 1 капсулі у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону; по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | 1 капсула містить суматриптану сукцинату у перерахуванні на суматриптан 50 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 3 | **АНТИМІГРЕН-ЗДОРОВ'Я** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 1 (1х1), № (1х3), № 3 (3х1), № 6 (6х1) у блістерах | 1 таблетка містить суматриптану 100 мг | ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 4 | **АНТИМІГРЕН-ЗДОРОВ'Я** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить суматриптану 100 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 5 | **АНТИМІГРЕН-ЗДОРОВ'Я** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 1 (1х1), № (1х3), № 3 (3х1), № 6 (6х1) у блістерах | 1 таблетка містить суматриптану 50 мг | ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 6 | **АНТИМІГРЕН-ЗДОРОВ'Я** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить суматриптану 50 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 7 | **ІМІГРАН™** | Sumatriptan | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг, по 2 таблетки у блістері; по З блістери в картонній коробці; по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить суматриптану 50 мг у формі суматриптану сукцинату | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 8 | **МЕГРЕФІТ** | Sumatriptan | таблетки по 100 мг № 2 (2х1), № 3 (3х1), № 6 (6х1) у блістерах | 1 таблетка містить 140 мг суматриптану сукцинату, що є еквівалентом 100 мг суматриптану// | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |
| 9 | **МЕГРЕФІТ** | Sumatriptan | таблетки по 50 мг № 2 (2х1), № 3 (3х1), № 6 (6х1) у блістерах | 1 таблетка містить 70 мг суматриптану сукцинату, що є еквівалентом 50 мг суматриптану// | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |
| 10 | **МІГРАНОЛ** | Sumatriptan | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10х1) у блістері | 1 таблетка містить 50 мг суматриптану у формі суматриптану сукцинату; | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 11 | **СТОПМІГРЕН** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці | 1 таблетка містить суматриптану сукцинату 140 мг, що еквівалентно суматриптану 100 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 12 | **СТОПМІГРЕН** | Sumatriptan | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці | 1 таблетка містить суматриптану сукцинату 70 мг, що еквівалентно суматриптану 50 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 13 | **СУМАМІГРЕН** | Sumatriptan | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг по 2 або по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить 100 мг суматриптану, що відповідає 140 мг суматриптану сукцинату | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща |
| 14 | **СУМАМІГРЕН** | Sumatriptan | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг по 2 або по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить 50 мг суматриптану, що відповідає 70 мг суматриптану сукцинату | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща |
| 15 | **СУМАФІКС** | Sumatriptan | таблетки 100 мг по 4 таблетки у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить суматриптану 100 мг у формі суматриптану сукцинату | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія |
| 16 | **СУМАФІКС** | Sumatriptan | таблетки 50 мг по 4 таблетки у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить суматриптану 50 мг у формі суматриптану сукцинату | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, b-carotene, copper, lutein, zeaxanthin, zinc | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОПТИКС** | Comb drug | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6 блістерів у пачці | 1 таблетка містить: -каротин 1,5 мг; лютеїн 2,5 мг; зеаксантин 0,5 мг; вітамін Е 36 мг; вітамін С 225 мг; цинк 5 мг; мідь 1 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, biotin, calcium, cholecalciferol, chromium, copper, cyanocobalamin, folic acid, ginkgo biloba, iodine, iron, lutein, manganese, magnesium, molybdenum, nickel, nicotinamide, pantothenic acid, phosphorus, phytomenadione, potassium, pyridoxine, retinol, riboflavin, selenium, thiamine, tin, vanadium, zinc | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| ascorbic acid, a-tocopherol, b-sitosterol, cholecalciferol, chromium, cyanocobalamin, fish oil, folic acid, nicotinamide, oat bran, pantothenic acid, plantago, pyridoxine, retinol, riboflavin, selenium, soy lecithin, thiamine, zinc | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВІТРУМ® КАРДІО** | Comb drug | таблетки, вкриті оболонкою, по 60 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в коробці | 1 таблетка містить вітаміну А (у вигляді ретинолу пальмітату) 0,495 мг (900 МО); вітаміну D3 (холекальциферолу) 1,75 мкг (70 МО); вітаміну Е (у вигляді альфа-токоферолу ацетату) 5,05 мг (5,05 МО); вітаміну С (аскорбінової кислоти) 10,5 мг; вітаміну В1 (у вигляді тіаміну мононітрату) 0,3 мг; вітаміну В2 (рибофлавіну) 2,2 мг; пантотенової кислоти (у вигляді кальцію пантотенату) 1,8 мг; вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду) 0,4 мг; фолієвої кислоти 70 мкг; вітаміну В12 (ціанокобаламіну) 1,1 мкг; нікотинаміду 35 мг; цинку (у вигляді цинку оксиду) 10 мг; селену (у вигляді натрію селенату) 10 мкг; вівсяних висівок 85 мг; порошку насіння подорожника 85 мг; лецитину соєвого 52 мг; риб’ячого жиру 42 мг; бета-ситостеролу 17 мг; хрому (з пивних дріжджів) 9 мкг | Юніфарм, Інк. | США |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, b-carotene, biotin, boron, calcium, chlorine, cholecalciferol, chromium, copper, cyanocobalamin, folic acid, ginzenozid, iodine, iron, manganese, magnesium, molybdenum, nickel, nicotinamide, panax ginseng, pantothenic acid, phosphorus, phytonadione, potassium, pyridoxine, retinol, riboflavin, selenium, silicon, thiamine, tin, vanadium, zinc | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВІТРУМ® ЕНЕРДЖИ** | Comb drug | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці; по 30 або по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в коробці | 1 таблетка містить вітаміну А (у вигляді ретинолу ацетату) 1,55 мг (4500 МО); бета-каротину 300 мкг (500 МО); вітаміну Е (у вигляді альфа-токоферолу ацетату) 60 мг (60 МО); вітаміну D3 (холекальциферолу) 10 мкг (400 МО); вітаміну К1 (фітонадіону) 25 мкг; вітаміну С (аскорбінової кислоти) 120 мг; вітаміну В1 (у вигляді тіаміну мононітрату) 4,5 мг; вітаміну В2 (рибофлавіну) 5,1 мг; вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду) 6 мг; вітаміну В12 (ціанокобаламіну) 18 мкг; фолієвої кислоти 400 мкг; пантотенової кислоти (у вигляді кальцію пантотенату) 10 мг; нікотинаміду 40 мг; біотину 40 мкг; кальцію (у вигляді кальцію карбонату та кальцію гідрофосфату) 100 мг; магнію (у вигляді магнію оксиду) 40 мг; фосфору (у вигляді кальцію гідрофосфату) 48 мг; калію (у вигляді калію хлориду) 80 мг; хлору (у вигляді калію хлориду) 72 мг; заліза (у вигляді заліза фумарату) 18 мг; міді (у вигляді міді оксиду) 2 мг; цинку (у вигляді цинку оксиду) 15 мг; марганцю (у вигляді марганцю сульфату) 4 мг; йоду (у вигляді калію йодиду) 150 мкг; молібдену (у вигляді натрію молібдату) 75 мкг; селену (у вигляді натрію селенату) 70 мкг; хрому (у вигляді хрому хлориду) 120 мкг; олова (у вигляді олова хлориду) 10 мкг; нікелю (у вигляді нікелю сульфату) 5 мкг; кремнію (у вигляді кремнію діоксиду колоїдного) 4 мг; ванадію (у вигляді натрію метаванадату) 10 мкг; бору (у вигляді натрію борату) 60 мкг; екстракту кореня женьшеню сухого стандартизованого (Panax ginseng) (екстрагент – етанол) 50 мг, що містить гінзенозидів 5 мг | Юніфарм, Інк. | США |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, betacarotene, biotin, cholecalciferol, cyanocobalamin, calcium pantothenate, ferrous fumarate, l–cystine, nicotinamide, retinol, riboflavin, pyridoxine, thiamine, yeast | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СПЕЦІАЛЬНЕ ДРАЖЕ МЕРЦ** | Comb drug | драже по 60 драже у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 драже містить -каротину 0,9 мг; ретинолу ацетату 1500 МО; сухих дріжджів 100 мг; тіаміну мононітрату 1,2 мг; рибофлавіну 1,6 мг; нікотинаміду 10 мг; біотину 0,01 мг; L-цистину 30 мг; піридоксину гідрохлориду 1,2 мг; ціанокобаламіну 2 мкг; D-пантотенату кальцію 3 мг; вітаміну С 75 мг; холекальциферолу 50 МО; альфа-токоферолу ацетату 9 мг; заліза (II) фумарату 20 мг | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, betacarotine, calcium, cholecalciferol, copper, cyanocobalamin, folic acid, iron, manganese, magnesium, nicotinamide, panax, pantothenic acid, pyridoxine, riboflavin, selenium, thiamine, zinc | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, bioflavonoids citrus complex, bilberry powder, cyanocobalamin, lutein, nicotinamide, pyridoxine, retinol, riboflavin, royal jelly, selenium, thiamine | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, biotin, calcium, cholecalciferol, chromium, copper, cyanocobalamin, folic acid, iodine, iron, lutein, manganese, magnesium, molybdenum, nickel, nicotinamide, pantothenic acid, phosphorus, potassium, potassium chloride, pyridoxine, retinol, riboflavin, selenium, silicon, thiamine, tin, vanadium | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, calcium pantothenate, cholecalciferol, cyanocobalamin, nicotinamide, pyridoxine, retinol, riboflavin, thiamine nitrate | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, calcium pantothenate, copper, cyanocobalamin, fitin, folic acid, glutamic acid, methionine, nicotinamide, potassium, pyridoxine hydrochloride, retinol acetate, riboflavin, rutoside, thiamine hydrochloride | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **КВАДЕВІТ®** | Comb drug | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці; по 15 таблеток у блістері; по 4 або по 6 блістерів у пачці | 1 таблетка містить: вітаміну А 2500 МО; вітаміну Е 3 мг, вітаміну В1 2,5 мг, вітаміну В2 2,5 мг, вітаміну В6 2 мг, фолієвої кислоти 0,1 мг, рутину 10 мг, нікотинаміду 20 мг, вітаміну С 75 мг, вітаміну В12 10 мкг, L-Глутамінової кислоти 50 мг, DL-Метіоніну 50 мг, кальцію D-пантотенату 5 мг, фітину 30 мг, калію 10,5 мг, міді 0,4 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, cyanocobalamin, folic acid, methionine, nicotinamide, retinol, riboflavin, rutin, thiamine, pyridoxine | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДЕКАМЕВІТ®** | Comb drug | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить вітаміну А 6 600 МО, вітаміну Е (-токоферолу ацетату) або сухого вітаміну Е 50 % 10 мг, вітаміну В1 (тіаміну гідрохлориду) 20 мг, вітаміну В2 (рибофлавіну) 10 мг, вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду) 20 мг, вітаміну С (кислоти аскорбінової) 200 мг, фолієвої кислоти (вітаміну Вс) 2 мг, нікотинаміду (вітаміну РР) 50 мг, рутину (вітаміну Р) 20 мг, метіоніну 200 мг, вітаміну В12 (ціанокобаламіну) 0,1 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, cyanocobalamin, folicum acid, calcium-pantotenát, retinol, riboflavin, rutosid, nirotinamid, pyridoxine, thiamine | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **УНДЕТАБ** | Comb drug | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці; по 50 таблеток у контейнері (баночці); по 1 контейнеру (баночці) в пачціі | 1 таблетка містить вітаміну А 3300 МО; вітаміну Е 10 мг; вітаміну В1 (тіаміну гідрохлориду) 2 мг; вітаміну В2 (рибофлавіну ) 2 мг; вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду) 3 мг; вітаміну В12 (ціанокобаламіну) 0,002 мг; вітаміну С (кислоти аскорбінової) 75 мг; вітаміну РР (нікотинаміду) 20 мг; фолієвої кислоти 0,07 мг; рутину 10 мг; вітаміну В5 (кальцію D-пантотенату) 3 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, bee pollen, ginkgo biloba, nicotinic acid, pyridoxine, riboflavin, rutin, thiamine | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВАЗАВІТАЛ®** | Comb drug | капсули по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці з картону | сухий екстракт гінкго білоби (ginkgo biloba L.), обніжжя бджолине (квітковий пилок), рутин (вітамін Р), аскорбінова кислота (вітамін С), нікотинова кислота (вітамін РР), тіаміну гідрохлорид (вітамін В1), рибофлавін (вітамін В2), піридоксину гідрохлорид (вітамін В6);//1 капсула містить сухого екстракту гінкго білоби (ginkgo biloba L.) (співвідношення вихідного матеріалу до одержаного екстракту 50:1; екстрагент етанол 60 %) 40 мг, обніжжя бджолиного (квіткового пилку) 60 мг, рутину (вітаміну Р) 20 мг, аскорбінової кислоти (вітаміну С) 30 мг, нікотинової кислоти (вітаміну РР) 17 мг, тіаміну гідрохлориду (вітаміну В1) 1 мг, рибофлавіну (вітаміну В2) 1 мг, піридоксину гідрохлориду (вітаміну В6) 1 мг | ТОВ "Українська фармацевтична компанія" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| carbidopa, levodopa | 3 роки | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДОПІКАР** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки по 25 мг/250 мг по 10 таблеток у блістері, по 5 або по 10 блістерів у коробці | 1 таблетка містить карбідопи 25 мг, леводопи 250 мг | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль |
| 2 | **ЛЕВОКОМ** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки по 250 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить леводопи 250 мг, карбідопи 25 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 3 | **ЛЕВОКОМ** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки по 250 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить леводопи 250 мг, карбідопи 25 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 4 | **ЛЕВОКОМ** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки по 250 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить леводопи 250 мг, карбідопи 25 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 5 | **ЛЕВОКОМ РЕТАРД** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/50 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка пролонгованої дії містить леводопи 200 мг, карбідопи 50 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 6 | **ЛЕВОКОМ РЕТАРД** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/50 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка пролонгованої дії містить леводопи 200 мг, карбідопи 50 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 7 | **ЛЕВОКОМ РЕТАРД АСІНО** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки пролонгованої дії по 200 мг/50 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній пачці | 1 таблетка пролонгованої дії препарату Левоком ретард Асіно 200/50 містить: леводопи 200 мг, карбідопи моногідрату, що відповідає карбідопі – 50 мг | Асіно Фарма АГ | Швейцарія |
| 8 | **ЛЕВОКОМ РЕТАРД АСІНО** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки пролонгованої дії, по 100 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у пачці | 1 таблетка пролонгованої дії препарату Левоком ретард Асіно 100/25 містить: леводопи 100 мг, карбідопи моногідрату, що відповідає карбідопі – 25 мг | Асіно Фарма АГ | Швейцарія |
| 9 | **МАДОПАР®** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки, 200 мг/50 мг по 100 таблеток у пляшці; по 1 пляшці у картонній коробці | 1 таблетка містить леводопи 200 мг та бенсеразиду 50 мг у формі бенсеразиду гідрохлориду 57 мг | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |
| 10 | **МАДОПАР®** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки, 200 мг/50 мг по 100 таблеток у пляшці; по 1 пляшці у картонній коробці | 1 таблетка містить леводопи 200 мг та бенсеразиду 50 мг у формі бенсеразиду гідрохлориду 57 мг | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |
| 11 | **НАКОМ®** | Levodopa and decarboxylase inhibitor | таблетки, 250 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить леводопи 250 мг і карбідопи 25 мг у формі моногідрату | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ascorbic acid, a-tocopherol, cyanocobalamin, folic acid, ergocalciferol, isoleucine, leucine, lysine, methionine, nicotinamide, pantothenic acid, phenylalanine, pyridoxine, retinol, oxyanthranilic acid hydrochloride, riboflavin, thiamine, threonine, tryptophan, valine | 13 років | 01/10/2019 | 30/12/2019 |

НАГАДУВАННЯ! СПИСОК ПРЕПАРАТІВ, ПОДАЧА РОЗБ ПРОВОДИТЬСЯ РАЗ НА РІК!

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine//measles, mumps, rubella, varicella, live attenuated | 1 рік | 05/09/2019 | 04/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПРІОРИКС-ТЕТРА™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ, КРАСНУХИ ТА ВІТРЯНОЇ ВІСПИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА** | Measles, combinations with mumps, rubella and varicella, live attenuated | ліофілізований порошок для ін’єкцій, 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці (у комплекті з двома голками або без голок) або у ампулах у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці (у комплекті з двома голками) у вакуумній стерильній упаковці; по 10 вакуумних стерильних упаковок у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці у вакуумній стерильній упаковці; по 1, 10, 20 або 50 вакуумних стерильних упаковок у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) в ампулі у вакуумній стерильній упаковці; по 1, 10 або 100 вакуумних стерильних упаковок у картонній коробці | після відновлення 1 доза (0,5 мл) містить: живий атенуйований вірус кору1 (штам Schwarz) не менше 103.0 ТЦД503; живий атенуйований вірус епідемічного паротиту1 (штам RIT 4385, що походить від штаму Jeryl Lynn) не менше 104.4 ТЦД503; живий атенуйований вірус краснухи2 (штам Wistar RA 27/3) не менше 103.0 ТЦД503; живий атенуйований вірус вітряної віспи2 (штам ОКА) не менше 103.3 БУО4 //1отриманий шляхом розмноження в культурі клітин курячих ембріонів; //2отриманий шляхом розмноження в диплоїдних клітинах людини (MRC-5);//3 ТЦД50 -доза, що інфікує 50% культури клітин;//4 БУО -бляшкоутворююча одиниця | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **ПРІОРИКС™ / PRIORIX™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ** | Measles, combinations with mumps and rubella, live attenuated | ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 1 монодозовий флакон (1 доза) з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) у попередньо наповненому шприці та двома голками в картонній коробці; 100 монодозових (1 доза) флаконів з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах № 100 в окремій упаковці; 1 мультидозовий (2 дози) флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулі; по 100 штук флаконів та ампул в окремих коробках | 1 доза розчиненої вакцини об’ємом 0,5 мл містить: //не менше 103.0 ТЦД50 живого атенуйованого вірусу кору (штам Schwarz);//не менше 103.7 ТЦД50 живого атенуйованого вірусу епідемічного паротиту (штам RIT 4385); //не менше 103.0 ТЦД50 живого атенуйованого вірусу краснухи (штам Wistar RA 27/3) | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| denosumab  | 1 рік | 26/09/2019 | 05/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІКСДЖЕВА®** | Denosumab | розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл по 1,7 мл (70 мг/мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл розчину містить 70 мг деносумабу, 1 флакон (1,7 мл) містить 120 мг деносумабу | Амджен Європа Б.В. | Нідерланди |
| 2 | **ПРОЛІА®** | Denosumab | розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм від випадкового уколу голкою; по 1 попередньо заповненому шприцу з захисним пристроєм в блістері; по 1 блістеру в кортонній коробці; по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком; по 1 попередньо заповненому шприцу в блістері або без блістера, поміщеному в картонну коробку; по 1 мл розчину в скляному флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл розчину містить 60 мг деносумабу | Амджен Європа Б.В. | Нідерланди |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| regorafenib | 1 рік | 26/09/2019 | 05/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СТІВАР®** | Regorafenib | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 28 таблеток у флаконі; по 3 флакони у картонній упаковці | 1 таблетка містить регорафенібу моногідрату 41,49 мг (що відповідає 40 мг регорафенібу); | Байєр АГ | Німеччина |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| etravirine | 1 рік | 27/09/2019 | 06/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНТЕЛЕНС®** | Etravirine | таблетки по 100 мг по 120 таблеток у флаконі з поліетилену; по 1 флакону в картонній пачці | 1 таблетка містить 100 мг етравірину | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна |
| 2 | **ІНТЕЛЕНС®** | Etravirine | таблетки по 200 мг по 60 таблеток у флаконі з поліетилену; по 1 флакону в картонній пачці | 1 таблетка містить 200 мг етравірину | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| glycopyrronium bromide (indicated for chronic obstructive pulmonary disease) | 1 рік | 28/09/2019 | 07/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СИБРІ БРИЗХАЙЛЕР** | Glycopyrronium bromide | порошок для інгаляцій, тверді капсули по 50 мкг; по 6 капсул у блістері; по 2 або по 5 блістерів з 1 інгалятором у картонній пачці; по 6 капсул у блістері; по 5 блістерів з 1 інгалятором у картонній пачці; по 3 пачки у коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери з 1 інгалятором у картонній пачці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери з 1 інгалятором у картонній пачці; по 3 пачки у коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру з 1 інгалятором у картонній пачці; по 15 пачок у коробці з картону | 1 капсула містить 63 мкг глікопіронію броміду, що відповідає 50 мкг глікопіронію, що еквівалентно 44 мкг цільової дози, що вивільняється | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine influenza (H1N1)ν (split virion, inactivated, adjuvanted) | 1 рік | 29/09/2019 | 08/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВАКСІГРИП ТЕТРА / VAXIGRIP TETRA СПЛІТ-ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ ЧОТИРЬОХВАЛЕНТНА, ІНАКТИВОВАНА** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін’єкцій; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить: інактивований спліт-вірус грипу таких штамів\*: A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09 - подібний (A/Michigan/45/2015, NYMC X-275) 15 мкг ГА\*\*//A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2) - подібний (A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016, IVR-186) 15 мкг ГА\*\*//B/Phuket/3073/2013 - подібний (B/Phuket/3073/2013, дикий тип) 15 мкг ГА\*\*//B/Colorado/6/2017 - подібний (B/Maryland/15/2016, NYMC BX-69A) 15 мкг ГА\*\*//\* культивовані на курячих ембріонах здорових курей//\*\* гемаглютинін | Санофі Пастер С.А. | Франція |
| 2 | **ВАКСІГРИП ТЕТРА / VAXIGRIP TETRA СПЛІТ-ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ ЧОТИРЬОХВАЛЕНТНА, ІНАКТИВОВАНА** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін’єкцій; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить: інактивований спліт-вірус грипу таких штамів\*: A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09 - подібний (A/Michigan/45/2015, NYMC X-275) 15 мкг ГА\*\*//A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016 (H3N2) - подібний (A/Singapore/INFIMH-16-0019/2016, IVR-186) 15 мкг ГА\*\*//B/Phuket/3073/2013 - подібний (B/Phuket/3073/2013, дикий тип) 15 мкг ГА\*\*//B/Colorado/6/2017 - подібний (B/Maryland/15/2016, NYMC BX-69A) 15 мкг ГА\*\*//\* культивовані на курячих ембріонах здорових курей//\*\* гемаглютинін | Санофі Пастер С.А. | Франція |
| 3 | **ВАКСІГРИП® ТЕТРА / VAXIGRIP TETRA СПЛІТ-ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ ЧОТИРЬОХВАЛЕНТНА, ІНАКТИВОВАНА** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін’єкцій; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу без голки у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить:інактивований спліт-вірус грипу таких штамів\*: A/Brisbane/02/2018 (H1N1)pdm09 - подібний (A/Brisbane/02/2018, IVR-190) 15 мкг ГА\*\*, A/Kansas/14/2017 (H3N2) - подібний (A/Kansas/14/2017, NYMC X-327) 15 мкг ГА\*\*, B/Phuket/3073/2013 - подібний (B/Phuket/3073/2013, дикий тип) 15 мкг ГА\*\*, B/Colorado/6/2017 - подібний (B/Maryland/15/2016, NYMC BX-69A) 15 мкг ГА\*\*//\* культивовані на курячих ембріонах здорових курей//\*\* гемаглютинін | Санофі Пастер | Франція |
| 4 | **ДЖІСІ ФЛЮ/GC FLU ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ (РОЗЩЕПЛЕНИЙ ВІРІОН, ІНАКТИВОВАНИЙ)** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін'єкцій по 0,25 мл або 0,5 мл у попередньо наповнених шприцах з одноразовою голкою. По 1 шприцу у блістері. По 1 або по 10 блістерів у пачці з картону | 1 попередньо наповнений шприц 0,5 мл://очищені інактивовані віруси грипу - 45 мкг: очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу A [A/Brisbane/02/2018 (H1N1)pdm09-подібний – A/Brisbane/02/2018 IVR-190] - 15 мкг; очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу A [A/Kansas/14/2017 (H3N2)-подібний – A/Kansas/14/2017 NYMC X-327] - 15 мкг; очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу B [B/Colorado/06/2017 подібний (В/Victoria/2/87 лінія)-подібний – B/Maryland/15/2016 NYMC BX-69A] - 15 мкг//1 попередньо наповнений шприц 0,25 мл: //очищені інактивовані віруси грипу - 22,5 мкг: очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу A [A/Brisbane/02/2018 (H1N1)pdm09-подібний – A/Brisbane/02/2018 IVR-190] - 7,5 мкг; очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу A [A/Kansas/14/2017 (H3N2)-подібний – A/Kansas/14/2017 NYMC X-327] - 7,5 мкг; очищений інактивований вірусний антиген грипу Типу B [B/Colorado/06/2017 подібний (В/Victoria/2/87 лінія)-подібний – B/Maryland/15/2016 NYMC BX-69A] - 7,5 мкг | **М.БІОТЕК ЛІМІТЕД** | **Велика Британія** |
| 5 | **ІНФЛУВАК® (INFLUVAC®) ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ, ПОВЕРХНЕВИЙ АНТИГЕН, ІНАКТИВОВАНА** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін'єкцій; по 0,5 мл суспензії для ін'єкцій у попередньо наповненому одноразовому шприці; по 1 або 10 шприців у картонній коробці | одна доза вакцини (0,5 мл) сезону 2019/2020 містить поверхневі антигени вірусу грипу (гемаглютинін та нейрамінідазу)\* наступних штамів://A/Brisbane/02/2018(H1N1)pdm09-подібний (A/Brisbane/02/2018, IVR-190) 15 мкг ГА\*\* //A/Kansas/14/2017 (H3N2)-подібний (A/Kansas/14/2017, NYMC X-327) 15 мкг ГА\*\* // B/Colorado/06/2017-подібний (B/Maryland/15/2016, NYMC BX-69A) 15 мкг ГА\*\* //\* Культивують на курячих ембріонах.// \*\* Гемаглютинін. | Абботт Біолоджікалз Б.В. | Нідерланди |
| 6 | **ІНФЛУЕНЗА ВАКСІН** | Influenza, inactivated, split virus or surface antigen | суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл (одна доза) у флаконах з ампульного скла № 10 в картонній коробці | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить: інактивовані спліт-віріони таких штамів\*: А/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09подібний вірус 15 мкг; A/Hong Kong/4801/2014 (H3N2)подібний вірус 15 мкг; B/Brisbane/60/2008подібний вірус 15 мкг;//\*штами вірусу грипу культивовані на курячих ембріонах здорових курей.//Склад вакцини відповідає рекомендаціям Всесвітньої організації охорони здоров’я (ВООЗ) для Північної півкулі та рішенню ЄС для сезону 20172018 р.р. | ТОВ "Медтурконсалт" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eltrombopag | 1 рік | 30/09/2019 | 09/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **РЕВОЛАД™** | Eltrombopag | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 25 мг ельтромбопагу (у формі ельтромбопагу оламіну) | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |
| 2 | **РЕВОЛАД™** | Eltrombopag | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 50 мг ельтромбопагу (у формі ельтромбопагу оламіну) | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| insulin aspart | 1 рік | 30/09/2019 | 09/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **НОВОМІКС® 30 ФЛЕКСПЕН®** | Insulin aspart | суспензія для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл у картриджі, вкладеному в багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці | 1 мл суспензії для ін’єкцій містить 100 ОД/мл інсуліну аспарт (pДНК) (30 % розчинного інсуліну аспарт і 70 % інсуліну аспарт, кристалізованого з протаміном); //1 шприц-ручка містить 3 мл, що еквівалентно 300 ОД;//1 одиниця (ОД) дорівнює 6 нмоль або 0,035 мг знесоленого безводного інсуліну аспарт | А/Т Ново Нордіск | Данія |
| 2 | **НОВОРАПІД® ФЛЕКСПЕН®** | Insulin aspart | розчин для ін`єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу у багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці | 1 мл розчину містить 100 ОД (100 ОД відповідає 600 нмоль) інсуліну аспарт (рДНК), що еквівалентно 3,5 мг | А/Т Ново Нордіск | Данія |
| 3 | **НОВОРАПІД® ФЛЕКСПЕН®** | Insulin aspart | розчин для ін`єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу у багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці | 1 мл розчину містить 100 ОД (100 ОД відповідає 600 нмоль) інсуліну аспарт (рДНК), що еквівалентно 3,5 мг | А/Т Ново Нордіск | Данія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| insulin degludec / insulin degludec, insulin aspart | 1 рік | 30/09/2019 | 09/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **РАЙЗОДЕГ® ФЛЕКСТАЧ®** | Insulin degludec and insulin aspart | розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл у картриджі, який міститься у багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або по 5 шприц-ручок у картонній коробці | 1 мл розчину (100 ОД/мл) містить 70 ОД (еквівалентно 2,56 мг) інсуліну деглюдек, 30 ОД (еквівалентно 1,05 мг) інсуліну аспарт. //1 попередньо наповнена шприц-ручка, що містить картридж ємкістю 3 мл, що еквівалентно 300 ОД інсуліну деглюдек/інсуліну аспарт | А/Т Ново Нордіск | Данія |
| 2 | **ТРЕСІБА® ФЛЕКСТАЧ®** | Insulin degludec | розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл, по 3 мл у картриджі, який міститься у багатодозовій одноразовій шприц-ручці, по 1 або по 5 шприц-ручок у картонній коробці | 1 мл розчину містить 100 ОД інсуліну деглюдек\* (еквівалентно 3,66 мг інсуліну деглюдек);//1 попередньо наповнена шприц-ручка містить 3 мл, що еквівалентно 300 ОД інсуліну деглюдек//\*вироблений за технологією рДНК в Saccharomyces cerevisiae | А/Т Ново Нордіск | Данія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ketoprofen (topical use only) | 1 рік | 30/09/2019 | 09/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АРТРОКОЛ** | Ketoprofen | гель, 25 мг/г по 45 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить кетопрофену 25 мг | УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД | Велика Британія |
| 2 | **ВАЛУСАЛ®** | Ketoprofen | гель, 25 мг/г по 30 г та 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці | 1 г гелю містить 25 мг кетопрофену | АТ "Гріндекс" | Латвія |
| 3 | **КЕТОГЕЛЬ - ЗДОРОВ`Я** | Ketoprofen | гель 25 мг/г; по 30 г, по 50 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі в коробці з картону | 1 г препарату містить кетопрофену 25 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 4 | **КЕТОНАЛ®** | Ketoprofen | гель 2,5 % по 50 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці | 1 г гелю містить кетопрофену 25 мг | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |
| 5 | **КЕТОНАЛ®** | Ketoprofen | крем 5 % по 30 г у тубі, по 1 тубі у картонній коробці | 1 г крему містить кетопрофену 50 мг | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |
| 6 | **КЕТУМ-ГЕЛЬ** | Ketoprofen | гель 2,5 % по 50 г у тубах № 1 | 1 г гелю містить кетопрофену 25 мг | М-Інвест Лімітед | Кіпр |
| 7 | **НОБІ ГЕЛЬ®** | Ketoprofen | гель 2,5 % по 30 г у тубах № 1 | 1 г гелю містить кетопрофену у перерахуванні на 100 % суху речовину 25 мг; | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 8 | **УЛЬТРАФАСТИН** | Ketoprofen | гель 2,5 % по 30 г або 50 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | 1 г гелю містить 25 мг кетопрофену лізинової солі | МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство | Польща |
| 9 | **Ф-ГЕЛЬ®** | Ketoprofen | гель, 25 мг/г; по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці | 1 г гелю містить кетопрофену 25 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 10 | **ФАСТОФЕН** | Ketoprofen | гель 25 мг/г по 30 г, 50 г у тубі; по 1 тубі у пачці | 1 g (г) гелю містить: кетопрофену 25 mg (мг). | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |
| 11 | **ФАСТУМ® ГЕЛЬ** | Ketoprofen | гель 2,5 %; по 20 г, або 30 г, або 50 г, або 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці; по 100 г у контейнері з механічним дозатором; по 1 контейнеру в картонній коробці. | 1 г гелю містить кетопрофену 0,025 г | А. МЕНАРІНІ Індустріє Фармацеутиче Ріуніте С.р.Л. | Італія |
| 12 | **ФАСТУМ® ГЕЛЬ** | Ketoprofen | гель 2,5 %; по 20 г, або 30 г, або 50 г, або 100 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці; по 100 г у контейнері з механічним дозатором; по 1 контейнеру в картонній коробці. | 1 г гелю містить кетопрофену 0,025 г | А. МЕНАРІНІ Індустріє Фармацеутиче Ріуніте С.р.Л. | Італія |
| 13 | **ФОРТ-ГЕЛЬ** | Ketoprofen | гель 2,5 % по 30 г або 50 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить 0,025 г кетопрофену | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 14 | **ФОРТ-ГЕЛЬ** | Ketoprofen | гель 2,5 %, по 30 г або 50 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону | 1 г гелю містить 0,025 г кетопрофену | ТОВ "Тернофарм" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| micafungin | 1 рік | 08/10/2019 | 17/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МІКАМІН** | Micafungin | порошок для приготування розчину для інфузій по 100 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить 100 мг мікафунгіну (у вигляді мікафунгіну натрію) | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди |
| 2 | **МІКАМІН** | Micafungin | порошок для приготування розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить 50 мг мікафунгіну (у вигляді мікафунгіну натрію) | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| thalidomide | 1 рік | 09/10/2019 | 18/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МІРИН 100** | Thalidomide | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці | 1 таблетка містить талідоміду 100 мг | Ліпомед АГ | Швейцарія |
| 2 | **МІРИН 50** | Thalidomide | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці | 1 таблетка містить талідоміду 50 мг | Ліпомед АГ | Швейцарія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| sodium oxybate | 1 рік | 12/10/2019 | 21/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **НАТРІЮ ОКСИБУТИРАТ** | Sodium oxybate | розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 5 або 10 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці; по 5 або по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону | 1 мл розчину містить 200 мг натрію оксибутирату у перерахуванні на 100 % речовину | ПАТ "Фармак" | Україна |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| tadalafil | 1 рік | 15/10/2019 | 24/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АП-ГРЕЙТ** | Tadalafil | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах | 1 таблетка містить тадалафілу 10 мг | Трайдес Лімітед | Сполучене Королівство, Ангілья |
| 2 | **АП-ГРЕЙТ** | Tadalafil | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах | 1 таблетка містить тадалафілу 20 мг | Трайдес Лімітед | Сполучене Королівство, Ангілья |
| 3 | **АРИСТА** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 2 (2х1); № 4 (2х2); № 4 (4х1); № 8 (4х2) у блістері | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить тадалафілу 20 мг | РОТАФАРМ ІЛАЧЛАРІ ЛТД. ШТІ. | Туреччина |
| 4 | **СІАЛІС®** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить 2,5 мг тадалафілу | Елі Ліллі Недерленд Б.В. | Нідерланди |
| 5 | **СІАЛІС®** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці, по 2 таблетки у блістері, по 1, або по 2, або по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 20 мг тадалафілу | Елі Ліллі Недерленд Б.В. | Нідерланди |
| 6 | **СІАЛІС®** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 14 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить 5 мг тадалафілу | Елі Ліллі Недерленд Б.В. | Нідерланди |
| 7 | **ТАДАФІЛ** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг по 2 або по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру у коробці | 1 таблетка містить 10 мг тадалафілу | ГЕТЕРО ЛАБЗ ЛІМІТЕД | Індія |
| 8 | **ТАДАФІЛ** | Tadalafil | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 2 або по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру у коробці | 1 таблетка містить 20 мг тадалафілу | ГЕТЕРО ЛАБЗ ЛІМІТЕД | Індія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| pazopanib | 1 рік | 18/10/2019 | 27/12/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВОТРІЄНТ™** | Pazopanib | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | 1 таблетка містить 200 мг пазопанібу (у формі пазопанібу гідрохлориду) | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |
| 2 | **ВОТРІЄНТ™** | Pazopanib | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | 1 таблетка містить 400 мг пазопанібу (у формі пазопанібу гідрохлориду) | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_