ЛЮТИЙ 2020

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| equisetum arvense, hypericum, polygonum aviculare, авісан | 5 років | 06/11/2019 | 04/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФІТОЛІТ** | Comb drug | капсули, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 капсула містить споришу звичайного екстракту сухого (7,69:1) (екстрагент – вода очищена) 50 мг, звіробою екстракту сухого (9,26:1) (екстрагент – етанол 50 %) 30 мг, хвоща польового екстракту сухого (9,17:1) (екстрагент – етанол 50 %) 25 мг, авісану (12,5:1) (екстрагент – етанол 70 %) 25 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 2 | **ФІТОЛІТ ФОРТЕ Н** | Comb drug | капсули по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 капсула містить споришу звичайного екстракту сухого (7,69:1) (екстрагент – вода очищена) 75 мг, звіробою екстракту сухого (9,26:1) (екстрагент – етанол 50 %) 45 мг, хвоща польового екстракту сухого (9,17:1) (екстрагент – етанол 50 %) 37,5 мг, авісану (12,5:1) (екстрагент – етанол 70 %) 37,5 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| clopidogrel | 3 роки | 17/11/2019 | 15/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АГРЕЛЬ 75 МГ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бесилату 111,85 мг, що еквівалентно клопідогрелю 75 мг | Асіно Фарма АГ | Швейцарія |
| 2 | **АГРЕЛЬ 75 МГ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бесилату 111,85 мг, що еквівалентно клопідогрелю 75 мг | Асіно Фарма АГ | Швейцарія |
| 3 | **АТЕРОКАРД** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3, 4 або по 7 блістерів у пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю 75 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 4 | **АТЕРОКАРД** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3, 4 або по 7 блістерів у пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю 75 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 5 | **АТРОГРЕЛ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 98 мг у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 6 | **АТРОГРЕЛ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 6 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить: клопідогрель у вигляді клопідогрелю бісульфату (у перерахунку на 100 % клопідогрель)  75 мг | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 7 | **АТРОГРЕЛ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 6 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить: клопідогрель у вигляді клопідогрелю бісульфату (у перерахунку на 100 % клопідогрель)  75 мг | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |
| 8 | **ЗИЛТ®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 75 мг клопідогрелю у вигляді клопідогрелю гідросульфату | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 9 | **КЛОДІЯ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить клопідогрелю бесилату еквівалентно клопідогрелю75 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л. | Люксембург |
| 10 | **КЛОДІЯ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить клопідогрелю бесилату еквівалентно клопідогрелю75 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л. | Люксембург |
| 11 | **КЛОПІДАЛ®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелу 75 мг (у вигляді клопідогрелу бісульфату) | АЛКАЛОЇД АД Скоп'є | Республіка Македонія |
| 12 | **КЛОПІДОГРЕЛ-РІХТЕР** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелу гідросульфату 97,857 мг, що відповідає 75 мг клопідогрелу у формі основи | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина |
| 13 | **КЛОПІДОГРЕЛ-ТЕВА** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці; по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 97,86 мг, що еквівалентно 75 мг клопідогрелю | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 14 | **КЛОПІДОГРЕЛ-ТЕВА** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю 75 мг (у вигляді клопідогрелю гідросульфату) | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль |
| 15 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг in bulk: по 1000 таблеток у пакетах, in bulk № 6000, № 10000 таблеток у контейнерах | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату (клопідогрелю гідросульфату) у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 16 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері: по 1 або 2, або 3 блістери в коробці з картону | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату (клопідогрелю гідросульфату) у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" | Україна |
| 17 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс" | Україна |
| 18 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-САНОФІ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 14 (14х1): по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, № 30 (30х1), № 90 (30х3): по 30 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю гідросульфату у формі основи 75 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 19 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг in bulk № 1000: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах; in bulk № 25000: по 25000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 20 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг in bulk № 1000: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах; in bulk № 25000: по 25000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 21 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 22 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 23 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ 75 МГ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг in bulk по 15 кг у пакеті | 1 таблетка містить: клопідогрелю гідросульфат 97,86 мг еквівалентно клопідогрелю основі 75,0 мг | Фармаплант Фабрікацьон Кемішер Продукте ГмбХ | Німеччина |
| 24 | **КЛОПІДОГРЕЛЬ АЙКОР®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 97,86 мг еквівалентно 75 мг клопідогрелю | Айкор ЛЛП | Велика Британія |
| 25 | **ЛОПІРЕЛ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці; по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 97,86 мг, що еквівалентно 75 мг клопідогрелю | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 26 | **МЕДОГРЕЛЬ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 97,86 мг, що еквівалентно клопідогрелю 75 мг | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 27 | **НУГРЕЛ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 30 (10х3) у блістерах в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату, еквівалентно клопідогрелю 75 мг | Мікро Лабс Лімітед | Індія |
| 28 | **ОНЕКЛАПЗ** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату 97,875 мг (еквівалентно клопідогрелю) - 75 мг | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія |
| 29 | **ПЛАВІКС®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 28 (14х2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю гідросульфату у вигляді основи 75 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 30 | **ПЛАВІКС®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг № 10 (10х1): по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить клопідогрелю гідросульфату у вигляді основи 300 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 31 | **ПЛАГРИЛ®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелу бісульфату еквівалентно клопідогрелу 75 мг | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія |
| 32 | **ПЛАЗЕП** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг in bulk № 100 (10х10), № 500 (10х50), № 1000 (10х100) : по 10 таблеток у блістері; по 10, 50 або 100 блістерів в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелю бісульфат еквівалентно клопідогрелю 75 мг | МСН Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія |
| 33 | **ПЛАЗЕП** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелю бісульфат еквівалентно клопідогрелю 75 мг | МСН Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія |
| 34 | **ПЛАТОГРІЛ®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 або по 4 або по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ТОВ "Кусум Фарм" | Україна |
| 35 | **ТРОМБОНЕТ®** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3, або 6, або 8 блістерів у пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату (клопідогрелю гідросульфат) 97,875 мг у перерахуванні на клопідогрель 75 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 36 | **ТРОМБОНЕТ®-ФАРМАК** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 6, або 8 блістерів у пачці | 1 таблетка містить клопідогрелю бісульфату (клопідогрелю гідросульфат) 97,875 мг у перерахуванні на клопідогрель – 75 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 37 | **ФЛАМОГРЕЛЬ 75** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 10 блістерів у пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелу бісульфату в перерахуванні на клопідогрел 75 мг | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія |
| 38 | **ФЛАМОГРЕЛЬ 75** | Clopidogrel | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 10 блістерів у пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить клопідогрелу бісульфату в перерахуванні на клопідогрел 75 мг | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| acetylsalicylic acid, clopidogrel | 3 роки | 17/11/2019 | 15/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АСПІГРЕЛЬ** | Comb drug | капсули; по 10 капсул (що містять гранульований порошок та таблетку, вкриту оболонкою уповільненої дії) у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці | 1 капсула містить: гранули клопідогрелю бісульфату еквівалентно клопідогрелю 75 мг;//таблетку, вкриту оболонкою, уповільненої дії ацетилсаліцилової кислоти 75 мг | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ossein-hydroxyapatite complex | 13 років | 17/11/2019 | 15/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОСТЕОГЕНОН** | Comb drug | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить осеїн-гідроксиапатитової сполуки 830 мг, яка включає: осеїну 291 мг, до складу якого входять неколагенові пептиди і протеїни (75 мг) та колагени (216 мг); //гідроксиапатиту 444 мг, до складу якого входять кальцій (178 мг) та фосфор (82 мг) | П'єр Фабр Медикамент | Франція |

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

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| ethinylestradiol, norelgestromin |  | 5 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕВРА®** | Norelgestromin and ethinylestradiol | пластир - трансдермальна терапевтична система (ТТС); по 1 пластиру в пакеті із ламінованого паперу і алюмінієвої фольги; по 3 пакети в прозорому пакетику з полімерної плівки; по 1 або 3 прозорих пакетики (з 3 або 9 пластирями) разом зі спеціальними наклейками на календар для позначок про використання пластиру (ТТС) у картонній упаковці | 1 пластир площею 20 см2 містить норелгестромiну 6,0 мг, етинiлестрадiолу 0,60 мг; кожен пластир протягом 24 годин вивільняє 203 мкг норелгестромiну та 33,9 мкг етинілестрадіолу | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГЕДЕЛИКС® ЕВКАПС** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | капсули м'які по 200 мг по 10 капсул у блістері; по 2 або 5 блістерів у картонній коробці | 1 капсула м’яка містить олії евкаліптової 200 мг | Кревель Мойзельбах ГмбХ | Німеччина |
| 2 | **ЕВКАЛІПТ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях; по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці | 1 флакон містить: настойки листя евкаліпта (Eucalіptі folii tinctura) (1:5) (екстрагент – етанол 70 % (об/об)) – 25 мл | ПАТ "Лубнифарм" | Україна |
| 3 | **ЕВКАЛІПТ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях; по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці | 1 флакон містить: настойки листя евкаліпта (Eucalіptі folii tinctura) (1:5) (екстрагент – етанол 70 % (об/об)) – 25 мл | АТ "Лубнифарм" | Україна |
| 4 | **ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | листя, по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 20 фільтр-пакетів у пачці | 1 пачка містить евкаліпта листя (Eucalypti folium) – 50 г; 1 фільтр-пакет містить евкаліпта листя (Eucalypti folium) – 1,5 г | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна |
| 5 | **ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка по 25 мл у флаконах | настойка листя евкаліпта (Eucalypti folium) (1 : 5) (екстрагент – етанол 70 %); //1 флакон містить настойки листя евкаліпта (Eucalypti folium) (1 : 5) (екстрагент – етанол 70 %) – 25 мл | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна |
| 6 | **ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях; по 25 мл у флаконі-крапельниці у пачці з картону | 1 флакон містить настойки листя евкаліпта (Eucalypti folium) (1 : 5) (екстрагент – етанол 70 %) – 25 мл | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 7 | **ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | 1 флакон 70 %) мл 25.містить настойки евкаліпта прутовидного листя (Eucalypti viminalis folia) (1:5) (екстрагент – етанол | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна |
| 8 | **ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл у флаконах | 1 флакон містить настойки листя евкаліпта (Tinctura Eucalypti) (1:5) (екстрагент – етанол 70 %)  25 мл | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна |
| 9 | **ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | листя по 50 г або по 75 г у пачці з внутрішнім пакетом | 1 пачка містить евкаліпта прутовидного листя (eucalypti viminalis folium) 50 г або 75 г | ПАТ "Лубнифарм" | Україна |
| 10 | **ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | листя по 50 г або по 75 г у пачці з внутрішнім пакетом | 1 пачка містить евкаліпта прутовидного листя (eucalypti viminalis folium) 50 г або 75 г | АТ "Лубнифарм" | Україна |
| 11 | **ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | листя по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20 | 1 пачка містить евкаліпта прутовидного листя (Eucalypti viminalis folia) 75 г; 1 фільтр-пакет містить евкаліпта прутовидного листя (Eucalypti viminalis folia) 2,5 г | ПрАТ "Ліктрави" | Україна |
| 12 | **ЕВКАФІЛІПТ®** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | настойка по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 100 мл у банці; по 1 банці у пачці | 1 мл препарату містить 1 мл настойки (1:10) евкаліпту листя (Eucalypti folium) (екстрагент - етанол 96 %) у перерахуванні на цинеол — не менше 0,2 мг | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |
| 13 | **ЕВКАФІЛІПТ®** | Eucalyptus vitaminalis\*\* | спрей по 20 мл у флаконі зі спрей-насосом та насадкою поворотною у пачці № 1; по 50 мл у флаконі зі спрей-насосом та насадкою горловою у пачці № 1 | 1 ml (мл) препарату містить 0,25 ml (мл) настойки (1:10) евкаліпту листя (Eucalypti folium) (екстрагент – етанол 96 %) у перерахуванні на цинеол – не менше 0,05 mg (мг) | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus oil, camphor, pine oil | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕВКАЛІПТОВИЙ БАЛЬЗАМ ВІД ЗАСТУДИ Др.ТАЙСС** | Comb drug | мазь, по 20 г або 50 г у банці; по 1 банці в картонній коробці | 100 г мазі містять олії евкаліптової (Eucalypti aetheroleum) 7,5 г, олії хвої соснової (Pini silvestris aetheroleum) 7,5 г, камфори рацемічної 5 г | Др. Тайсс Натурварен ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus oil, mint oil, plantago lanceolata, tussilago farfara | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СИРОП ВІД КАШЛЮ З ПОДОРОЖНИКОМ ТА МАТИ-Й-МАЧУХОЮ** | Comb drug | сироп по 100 мл у флаконі по 1 флакону в коробці | 100 мл сиропу містять: подорожника ланцетолистного листя екстракт рідкий (Plantago lanceolata) (1:1) (екстрагент – етанол 40 %) – 5,0 г; мати-й-мачухи листя екстракт рідкий (Tussilago farfara) (1:1) (екстрагент – етанол 40 %) – 5,0 г; олія м’ятна (Mint oil) - 0,01 г; олія евкаліпта (Eucalyptus oil) - 0,01 г | ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТІКАЛЗ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus oil, pine oil | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГРИПОЦИТРОН БАЛЬЗАМ** | Cough suppressants and expectorants | емульсія нашкірна, 3 г/10 г у 100 г, по 10 г, по 20 г або по 40 г у тубі алюмінієвій або ламінатній; по 1 тубі у коробці з картону | 100 г препарату містять: олії сосни звичайної (Pini sylvestris aetheroleum) 3 г, олії евкаліптової (Eucalypti aetheroleum) 10 г | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus, glycerinum, menthol | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СУМІШ ДЛЯ ІНГАЛЯЦІЙ** | Comb drug | розчин, по 40 мл у флаконах | 1 мл розчину містить: ментолу 0,0071 г, настойки листя евкаліпту (Eucalypti folium) (1 : 5) (екстрагент – етанол 70 %) 0,357 мл, гліцерину (85 %) 0,357 г | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus, matricaria | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНГАФІТОЛ-2** | Comb drug | збір по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом | 1 г збору містить ромашки квіток (Matricariae flores) 500 мг, евкаліпта прутовидного листя (Eucalypti viminalis folia) 500 мг | ПрАТ "Ліктрави" | Україна |
| 2 | **ІНГАФІТОЛ-2** | Comb drug | збір по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом | 1 г збору містить ромашки квіток (Matricariae flores) 500 мг, евкаліпта прутовидного листя (Eucalypti viminalis folia) 500 мг | ПрАТ "Ліктрави" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus, matricaria, mentha piperita, salvia, sulfanilamidum, sulfathiazole, thymol | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНГАЛІПТ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ З РОМАШКОЮ** | Comb drug | спрей для ротової порожнини по 30 мл у балоні з клапаном-насосом, по 1 балону з насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком у коробці з картону; по 50 мл у флаконі з захисним ковпачком; по 1 флакону з оральним розпилювальним пристроєм та захисним ковпачком у коробці з картону | 1 балон (30 мл) містить стрептоциду розчинного 0,75 г, сульфатіазолу натрію у перерахуванні на сульфатіазол натрію безводний 0,54 г, тимолу 0,015 г, олії евкаліптової 0,015 г, олії м’яти перцевої 0,015 г, шавлії лікарської листя екстракту рідкого (1:10) (екстрагент — етанол 70 %) 1,26 г, ромашки екстракту рідкого (6:10) (екстрагент — етанол 50 %) 1,26 г;//1 флакон (50 мл) містить стрептоциду розчинного 1,25 г, сульфатіазолу натрію у перерахуванні на сульфатіазол натрію безводний 0,9 г, тимолу 0,025 г, олії евкаліптової 0,025 г, олії м’яти перцевої 0,025 г, шавлії лікарської листя екстракту рідкого (1:10) (екстрагент — етанол 70 %) 2,1 г, ромашки екстракту рідкого (6:10) (екстрагент — етанол 50 %) 2,1 г// | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus, mentha piperita, sulfanilamidum, sulfathiazole, thymol | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНГАЛІПТ** | Comb drug | аерозоль in bulk: по 30 мл у балоні аерозольному алюмінієвому; по 180 балонів у ящику | 1 балон (30 мл) містить стрептоциду розчинного 0,75 г; сульфатіазолу натрію гексагідрату 0,75 г; тимолу 0,015 г; олії евкаліптової 0,015 г; олії м'яти перцевої 0,015 г | АТ "Стома" | Україна |
| 2 | **ІНГАЛІПТ** | Comb drug | аерозоль по 30 мл у балоні аерозольному алюмінієвому, по 1 балону з розпилювачем в пачці | 1 балон (30 мл) містить стрептоциду розчинного 0,75 г; сульфатіазолу натрію гексагідрату 0,75 г; тимолу 0,015 г; олії евкаліптової 0,015 г; олії м'яти перцевої 0,015 г | АТ "Стома" | Україна |
| 3 | **ІНГАЛІПТ-КМ** | Comb drug | спрей по 30 мл у балоні з клапаном насосного типу; по 1 балону в комплекті з розпилювачем в пачці з картону | 30 мл спрею містять: стрептоциду розчинного 0,750 г, сульфатіазолу натрію гексагідрату 0,750 г, тимолу 0,015 г, евкаліптової олії 0,015 г, м’яти перцевої олії 0,015 г | АТ "СТОМА" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| eucalyptus, menthae piperitae, salvia, sulfanilamidum, sulfathiazole, thymol | 13 років | 19/11/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНГАЛІПТ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** | Comb drug | спрей для ротової порожнини по 30 мл у балоні з клапаном-насосом; по 1 балону з насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком у коробці з картону; по 50 мл у флаконі: по 1 флакону з оральним розпилювальним пристроєм та захисним ковпачком у коробці з картону | 1 балон (30 мл) містить стрептоциду розчинного 0,75 г, сульфатіазолу натрію у перерахуванні на сульфатіазол натрію безводний 0,54 г, тимолу 0,015 г, олії евкаліптової 0,015 г, олії м’яти перцевої 0,015 г, шавлії лікарської листя екстракту рідкого (1:10)(екстрагент — етанол 70 %) 1,26 г;//1 флакон (50 мл) містить стрептоциду розчинного 1,25 г, сульфатіазолу натрію у перерахуванні на сульфатіазол натрію безводний 0,9 г, тимолу 0,025 г, олії евкаліптової 0,025 г, олії м’яти перцевої 0,025 г, шавлії лікарської листя екстракту рідкого (1:10) (екстрагент — етанол 70 %) 2,1 г | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| glycine max | 5 років | 20/11/2019 | 18/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОНАГРІС** | Glycine max\*\* | капсули м'які по 100 мг № 30 (15х2), № 60 (20х3) | 1 капсула містить: 100 мг сухого екстракту насіння Glycine max (екстрагент – етанол 60-70%), що містить 40 мг ізофлавоноїдів | Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" | Україна |
| 2 | **СОЙФЕМ** | Glycine max\*\* | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, або 3, або 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить сухого екстракту насіння сої (Glycine max semen extr. sicc.) 100 мг, який містить комплексу ізофлавонів 26 мг | Біофарм Лтд. | Польща |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| docetaxel | 3 роки | 30/11/2019 | 28/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДОКСТОРЕД** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл (20 мг) або 4 мл (80 мг) у флаконі, по 1 флакону у пластиковому лотку у картонній коробці | 1 мл містить доцетакселу (безводного) 20 мг | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія |
| 2 | **ДОЦЕМЕДА** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл, 4 мл, 7 мл, 8 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл концентрату містить 20 мг доцетакселу | Альмеда Фармасьютікалс АГ | Швейцарія |
| 3 | **ДОЦЕТ** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл, по 0,5 мл препарату у флаконі і по 1,5 мл розчинника (розчин етанолу 13 %) у флаконі, упакованих у картонну коробку; по 2 мл препарату у флаконі і по 6 мл розчинника (розчин етанолу 13 %) у флаконі, упакованих у картонну коробку; по 3 мл препарату у флаконі і по 9 мл розчинника (розчин етанолу 13 %) у флаконі, упакованих у картонну коробку | 1 мл концентрату містить: доцетакселу тригідрату еквівалентно доцетакселу 40 мг; //1 флакон з розчинником містить: розчину етанолу 13 % | М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД | Кіпр |
| 4 | **ДОЦЕТАКСЕЛ** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій по 40 мг/мл, 1 флакон з концентратом по 0,5 мл (20 мг) у комплекті з 1 флаконом з розчинником по 1,8 мл (етанол безводний, вода для ін'єкцій) у блістері; по 1 блістеру в пачці; 1 флакон з концентратом по 2,0 мл (80 мг) у комплекті з 1 флаконом з розчинником по 7,1 мл (етанол безводний, вода для ін'єкцій) у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 мл препарату містить доцетакселу 40 мг | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британія |
| 5 | **ДОЦЕТАКСЕЛ** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій по 40 мг/мл, in bulk: по 100 флаконів з концентратом по 0,5 мл (20 мг) у пачці з картону in bulk: по 100 флаконів з концентратом по 2,0 мл (80 мг) у пачці з картону | 1 мл препарату містить доцетакселу 40 мг | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британія |
| 6 | **ДОЦЕТАКСЕЛ** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 1 мл, 2 мл або 4 мл концентрату у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці | 1 мл концентрату для розчину для інфузій містить 20 мг доцетакселу | РУП "Бєлмедпрепарати" | Республіка Білорусь |
| 7 | **ДОЦЕТАКСЕЛ-ВІСТА** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл (20 мг), або по 4 мл (80 мг), або 7 мл (140 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл концентрату містить 20 мг доцетакселу | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія |
| 8 | **ДОЦЕТАКСЕЛ-ТЕВА** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл або по 4 мл, або по 7 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці | 1 мл концентрату містить доцетакселу 20 мг;//1 флакон концентрату містить доцетакселу 20 мг або 80 мг, або 140 мг | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль |
| 9 | **ДОЦЕТАКСЕЛ-ФАРМЕКС** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій 40 мг/мл, по 0,5 мл (20 мг) концентрату у флаконі; по 1 флакону концентрату (20 мг/0,5 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96 %, вода для ін’єкцій) по 1,5 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці; по 2 мл (80 мг) концентрату у флаконі; по 1 флакону концентрату (80 мг/2 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96 %, вода для ін’єкцій) по 6 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці; по 3 мл (120 мг) концентрату у флаконі; по 1 флакону концентрату (120 мг/3 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96 %, вода для ін’єкцій) по 9 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці | 1 мл концентрату містить доцетакселу тригідрату у перерахуванні на доцетаксел безводний 40 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 10 | **ДОЦЕТАКСЕЛ "ЕБЕВЕ"** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 2 мл (20 мг) або 8 мл (80 мг), або 16 мл (160 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці | 1 мл концентрату містить 10 мг доцетакселу | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ | Австрія |
| 11 | **ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл (20 мг) або 4 мл (80 мг) або 8 мл (160 мг) у флаконах, по 1 флакону в пачці | 1 мл концентрату для розчину для інфузій містить 20 мг доцетакселу | Аккорд Хелскеа Лімітед | Велика Британія |
| 12 | **ДОЦЕТАКСЕЛ АМАКСА** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл, 4 мл, 7 мл або 8 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл концентрату містить 20 мг доцетакселу | Амакса Фарма ЛТД | Велика Британія |
| 13 | **ДОЦЕТАКСЕЛ КРКА** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл (20 мг) або по 4 мл (80 мг), або по 8 мл (160 мг) концентрату для розчину для інфузій у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 мл концентрату для розчину для інфузій містить 20 мг доцетакселу | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 14 | **ТАКСОТЕР®** | Docetaxel | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл № 1: по 1 мл (20 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці; № 1: по 4 мл (80 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці | 1 мл концентрату містить доцетакселу тригідрату у перерахуванні на доцетаксел безводний  20 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| human coagulation factor VIII (antihemophilic factor A)\*\* | 5 років | 30/11/2019 | 28/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БЕРИАТЕ®** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 1000 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, який запакований в блістер, в картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, у комплекті з набором для внутрішнього введення (одноразовий шприц, голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та нестерильний лейкопластир) в окремій картонній коробці | 1 флакон з порошком містить: фактор коагуляції крові людини VIII – 1000 МО | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина |
| 2 | **БЕРИАТЕ®** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 250 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, який запакований в блістер, в картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, у комплекті з набором для внутрішнього введення (одноразовий шприц, голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та нестерильний лейкопластир) в окремій картонній коробці | 1 флакон з порошком містить: фактор коагуляції крові людини VIII – 250 МО | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина |
| 3 | **БЕРИАТЕ®** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 500 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, який запакований в блістер, в картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та пристроєм з вбудованим фільтром для додавання розчинника, у комплекті з набором для внутрішнього введення (одноразовий шприц, голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та нестерильний лейкопластир) в окремій картонній коробці | 1 флакон з порошком містить: фактор коагуляції крові людини VIII – 500 МО | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина |
| 4 | **КОДЖИНЕЙТ БАЙЄР / KOGENATE® BAYER** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для приготування розчину для ін`єкцій по 2000 МО, система Біо-комплект: 1 флакон системи Біо-комплект з порошком для приготування розчину для ін'єкцій; 1 попередньо заповнений шприц з 5 мл води для ін'єкцій та окремий поршень; 1 пристрій для внутрішньовенного введення, 2 одноразові спиртові серветки, 2 сухі серветки, 2 пластири в картонній коробці | фактор VIII згортання крові рекомбінантного походження (октоког альфа) - 2000 МО | Байєр АГ | Німеччина |
| 5 | **КОДЖИНЕЙТ БАЙЄР / KOGENATE® BAYER** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для приготування розчину для ін`єкцій по 3000 МО, система Біо-комплект: 1 флакон системи Біо-комплект з порошком для приготування розчину для ін'єкцій; 1 попередньо заповнений шприц з 5 мл води для ін'єкцій та окремий поршень; 1 пристрій для внутрішньовенного введення, 2 одноразові спиртові серветки, 2 сухі серветки, 2 пластири в картонній коробці | фактор VIII згортання крові рекомбінантного походження (октоког альфа) - 3000 МО | Байєр АГ | Німеччина |
| 6 | **ЕМОКЛОТ** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 10 мл відновленого розчину містять: фактор коагуляції крові людини VIII - 1000 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 7 | **ЕМОКЛОТ** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 1 флакон з порошком містить фактора коагуляції крові людини VIII 1000 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 8 | **ЕМОКЛОТ** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 10 мл відновленого розчину містять: фактор коагуляції крові людини VIII - 500 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 9 | **ЕМОКЛОТ** | Coagulation factor VIII | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 1 флакон з порошком містить фактора коагуляції крові людини VIII 500 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 10 | **НОВОЕЙТ** | Coagulation factor VIII | порошок для розчину для ін`єкцій, по 1000 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з розчинником (0,9 % розчин натрію хлориду) по 4 мл у попередньо наповненому шприці, штоком поршня та перехідником для флакона в індивідуальній упаковці в картонній коробці | 1 флакон з порошком містить 1000 МО туроктокогу альфа (людського фактора коагуляції VIII (рДНК)) | А/Т Ново Нордіск | Данія |
| 11 | **НОВОЕЙТ** | Coagulation factor VIII | порошок для розчину для ін`єкцій, по 250 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з розчинником (0,9 % розчин натрію хлориду) по 4 мл у попередньо наповненому шприці, штоком поршня та перехідником для флакона в індивідуальній упаковці в картонній коробці | 1 флакон з порошком містить 250 МО туроктокогу альфа (людського фактора коагуляції VIII (рДНК)) | А/Т Ново Нордіск | Данія |
| 12 | **НОВОЕЙТ** | Coagulation factor VIII | порошок для розчину для ін`єкцій, по 500 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з розчинником (0,9 % розчин натрію хлориду) по 4 мл у попередньо наповненому шприці, штоком поршня та перехідником для флакона в індивідуальній упаковці в картонній коробці | 1 флакон з порошком містить 500 МО туроктокогу альфа (людського фактора коагуляції VIII (рДНК)) | А/Т Ново Нордіск | Данія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| idarubicin | 3 роки | 30/11/2019 | 28/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗАВЕДОС** | Idarubicin | капсули по 10 мг по 1 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 капсула містить 10 мг ідарубіцину гідрохлориду | Пфайзер Інк. | США |
| 2 | **ЗАВЕДОС** | Idarubicin | капсули по 10 мг, по 1 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 капсула містить 10 мг ідарубіцину гідрохлориду | Пфайзер Інк. | США |
| 3 | **ЗАВЕДОС®** | Idarubicin | ліофілізат для розчину для інфузій по 5 мг; 1 флакон з ліофілізатом в картонній коробці | 1 флакон містить 5 мг ідарубіцину гідрохлориду | Пфайзер Інк. | США |
| 4 | **ІДАРУБІЦИН ЕБЕВЕ®** | Idarubicin | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл по 5 мл (5 мг) або 10 мл (10 мг) у флаконі; по 1 або по 5 флаконів в коробці; по 20 мл (20 мг) у флаконі; по 1 флакону у коробці | 1 мл концентрату містить 1 мг ідарубіцину гідрохлориду | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ | Австрія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| indacaterol | 3 роки | 30/11/2019 | 28/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОНБРЕЗ БРИЗХАЙЛЕР** | Indacaterol | порошок для інгаляцій, тверді капсули по 150 мкг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 3 блістери з 1 інгалятором в картонній коробці | 1 капсула містить індакатеролу малеату еквівалентно 150 мкг індакатеролу, що відповідає 120 мкг цільової дози, яка вивільняється; | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |
| 2 | **ОНБРЕЗ БРИЗХАЙЛЕР** | Indacaterol | порошок для інгаляцій, тверді капсули по 300 мкг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 3 блістери з 1 інгалятором в картонній коробці | 1 капсула містить індакатеролу малеату еквівалентно 300 мкг індакатеролу, що відповідає 240 мкг цільової дози, яка вивільняється; | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| chloroform, ethanol, iodine | 15 років | 01/12/2019 | 29/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПАСТА РОЗЕНТАЛЯ** | Comb drug | суміш по 50 г у флаконах | 100 г суміші містять: йоду – 0,25 г; етанолу 96 % – 5 г; хлороформу – 80 г | ТОВ "Тернофарм" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| metformin, saxagliptin | 1 рік | 23/11/2019 | 01/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **КОМБОГЛІЗА ХR** | Metformin and saxagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/1000 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 2,79 мг саксагліптину гідрохлориду безводного у перерахуванні на саксагліптин 5 мг та 1005 мг метформіну гідрохлориду у перерахуванні на метформін 1000 мг | АстраЗенека ЮК Лімітед | Великобританія |
| 2 | **КОМБОГЛІЗА ХR** | Metformin and saxagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1000 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 5,58 мг саксагліптину гідрохлориду безводного у перерахуванні на саксагліптин 5 мг та 1005 мг метформіну гідрохлориду у перерахуванні на метформін 1000 мг | АстраЗенека ЮК Лімітед | Великобританія |
| 3 | **КОМБОГЛІЗА ХR** | Metformin and saxagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/500 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 5,58 мг саксагліптину гідрохлориду безводного у перерахуванні на саксагліптин 5 мг та 502,5 мг метформіну гідрохлориду у перерахуванні на метформін 500 мг | АстраЗенека ЮК Лімітед | Великобританія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| allergen extracts | 1 рік | 26/11/2019 | 04/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛЕРГЕНИ СУБЛІНГВАЛЬНІ ДІАТЕР** | Allergen extracts | спрей сублінгвальний, ініціальний набір флакон С (3 мл), № 1, флакони D (9 мл) № 2, у пластиковому контейнері; підтримуючий набір флакон D (9 мл) № 2, у пластиковому контейнері | 1 флакон С (3 мл), в залежності від виду алергену, містить ліофілізовані екстракти алергенів кліщів: Acarus siro 0,15 HEPD або Blomia tropicalis 0,10 HEPD, або Dermatophagoides farinae 0,15 HEPD, або Dermatophagoides pteronyssinus 0,15 HEPD, або Lepidoglyphus destructor 0,30 HEPD, або Tyrophagus putrescentiae 0,03 HEPD; або алергенів пліснявих грибів: Alternaria alternata 0,04 HEPD, або Aspergillus fumigatus 0,50 HEPD, або Candida albicans 0,50 HEPD, або Cladosporium herbarum 0,50 HEPD, або Penicillium notatum 0,50 HEPD; або алергенів пилку дерев: Alnus glutinosa (вільха чорна) 0,25 HEPD, або Fraxinus excelsior (ясен звичайний) 0,50 HEPD, або Betula verrucosa (береза повисла) 0,25 HEPD, або Corylus avellana (ліщина звичайна) 0,25 HEPD, або Cupressus arizonica (кипарис аризонский) 0,50 HEPD, або Olea europaea (олива європейська) 0,385 HEPD, або Platanus acerifolia (платан кленолистий) 0,50 HEPD; або алергенів пилку бур’янів: Ambrosia artemisiifolia (амброзія полинолиста) 1,05 HEPD, або Artemisia vulgaris (полин звичайний) 0,30 HEPD, або Chenopodium album (лобода біла) 0,08 HEPD, або Parietaria judaica (настінниця іудейська) 0,10 HEPD, або Helianthus annus (соняшник однорічний) 0,21 HEPD, або Plantago lanceolata (подорожник ланцетолистий) 0,30 HEPD, або Salsola kali (курай) 0,03 HEPD; або алергенів пилку трав: Cynodon dactylon (бермудська трава) 0,18 HEPD, або Dactylis glomerata (грястиця збірна) 0,15 HEPD, або Lolium perenne (пажитниця багаторічна) 0,15 HEPD, або Phleum pratense (тимофіївка лучна) 0,15 HEPD, або Poa pratensis (тонконіг лучний) 0,15 HEPD, або культивовані рослини Hordeum vulgare (ячмінь звичайний) 0,10 HEPD, або Secale cereale (жито посівне) 0,10 HEPD, або Triticum aestivum (пшениця м’яка) 0,10 HEPD, або Avena sativa (овес посівний) 0,10 HEPD; або алергенів епідермальних: Felis domesticus (кіт) 0,17 HEPD, або Canis familiaris (собака) 0,09 HEPD;//1 флакон D (9 мл), в залежності від виду алергену, містить ліофілізовані екстракти алергенів кліщів: Acarus siro 0,725 мг/мл або Blomia tropicalis 0,50 HEPD, або Dermatophagoides farinae 0,75 HEPD, або Dermatophagoides pteronyssinus 0,75 HEPD, або Lepidoglyphus destructor 1,5 HEPD, або Tyrophagus putrescentiae 0,125 HEPD; або алергенів пліснявих грибів: Alternaria alternata 0,175 HEPD, або Aspergillus fumigatus 2,50 мг/мл, або Candida albicans 2,50 мг/мл, або Cladosporium herbarum 2,50 мг/мл, або Penicillium notatum 2,50 мг/мл; або алергенів пилку дерев: Alnus glutinosa (вільха чорна) 1,25 мг/мл, або Fraxinus excelsior (ясен звичайний) 2,50 HEPD, або Betula verrucosa (береза повисла) 1,25 мг/мл, або Corylus avellana (ліщина звичайна) 1,25 мг/мл, або Cupressus arizonica (кипарис аризонский) 2,50 HEPD, або Olea europaea (олива європейська) 1,925 HEPD, або Platanus acerifolia (платан кленолистий) 2,50 HEPD; або алергенів пилку бур’янів: Ambrosia artemisiifolia (амброзія полинолиста) 5,25 HEPD, або Artemisia vulgaris (полин звичайний) 1,50 HEPD, або Chenopodium album (лобода біла) 0,375 HEPD, або Parietaria judaica (настінниця іудейська) 0,50 HEPD, або Helianthus annus (соняшник однорічний) 1,05 мг/мл, або Plantago lanceolata (подорожник ланцетолистий) 1,50 HEPD, або Salsola kali (курай) 0,15 HEPD; або алергенів пилку трав: Cynodon dactylon (бермудська трава) 0,875 HEPD, або Dactylis glomerata (грястиця збірна) 0,75 HEPD, або Lolium perenne (пажитниця багаторічна) 0,75 HEPD, або Phleum pratense (тимофіївка лучна) 0,75 HEPD, або Poa pratensis (тонконіг лучний) 0,75 HEPD, або культивовані рослини Hordeum vulgare (ячмінь звичайний) 0,50 мг/мл, або Secale cereale (жито посівне) 0,50 мг/мл, або Triticum aestivum (пшениця м’яка) 0,50 мг/мл, або Avena sativa (овес посівний) 0,50 мг/мл; або алергенів епідермальних: Felis domesticus (кіт) 0,825 HEPD, або Canis familiaris (собака) 0,425 HEPD//\* HEPD - одиниця гістамінового еквівалента, що вимірює активність алергенних екстрактів. HEPD залежить від виду алергену | НеоПробіоКеар Інк. | Канада |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| allergen extracts: agropyrum repens, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp, bromus erectus, dactylis glomerata, deschampsia flexuosa, festuca sp, holcus lanatus, lolium sp, phleum pretense, poa pratensis, secale cereale, trisetum flavescens, alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana, arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereal. Agropyrum repens, bromus erectus, deschampsia flexuosa, alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana. Fraxinus excelsior, salix caprea, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp., dactylis glomerata, festuca sp., holcus lanatus, Lolium sp., phleum pratense, plantago | 1 рік | 26/11/2019 | 04/02/2020 |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| allergen extracts//agropyrum repens, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp., bromus erectus, dactylis glomerata, deschampsia flexuosa, festuca sp., holcus lanatus, lolium sp., phleum pretense, poa pratensis, secale cereale, trisetum flavescens, alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana, arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereal. Agropyrum repens, bromus erectus, deschampsia flexuosa, alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana. Fraxinus excelsior, salix caprea, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp., dactylis glomerata, festuca sp., holcus lanatus, Lolium sp., phleum pratense, plantago lanceolata, poa pratensis, secale cereale, trisetum flavescens. Bromus erectus + agropyrum repens//arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereale, bromus erectus, agropyrum repens. Betula pendula//arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereale, betula pendula. Acer negundo, aesculus hippocastanum, elaeagnus angustifolia, fraxinus excelsior, juglans regia, ligustrum vulgare, philadelphus coronarius, pinus silvestris, platanus acerifolia, populus nigra, populus tremula, quercus sp., robinia pseudoacacia, salix alba, salix caprea, sambucus nigra, taxus baccata, tilia cordat, ulmus scabra, ambrosia artemisiifolia, artemisia absinthium, artemisia vulgaris, aster sp., brassica napus, chenopodium album, chrysantheum hort., chrysantheum leucant., helianthus annuus, iva xanthiifolia, plantago lanceolata, primula sp., rumex acetosa, solidago canadensis, taraxacum officinale, urtica dioica, calamagrostis epigeois, cynosurus cristatus, phragmites communis, typha latifolia, zea mays, sambucus nigra, taraxacum officinale, urtica dioica, calamagrostis epigeois, cynosurus cristatus, phragmites communis, typha latifolia, zea mays. Sambucus nigra, taraxacum officinale, urtica dioica, artemisia absinthium artemisia vulgaris, solidago Canadensis. Alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana, fraxinus excelsior, salix caprea. Artemisia absinthium, artemisia vulgaris. Arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereale, artemisia absinthium, artemisia vulgaris arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pretense, secale cereale, sambucus nigra. Staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, escherichia coli, tscherichia coli var. Haemolytica, proteus vulgaris et mirabilis, aerobacter (genus) / enterobacter / pseudomonas aeruginosa, enterococcus, streptococcus viridans, streptococcus pneumoniae, neisseria pharyngis, haemophilus influenzae, klebsiella sp., propionibacterium acnes, corynebacterium pseudodiphtheriticum. Staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, streptococcus viridans, streptococcus pneumoniae, haemophilus influenzae, neisseria pharynges, staphylococcus aurеus, haemophilus influenzae, neisseria pharyngis//staphylococcus aureus+streptococcus pneumoniae//staphylococcus aureus, streptococcus pneumoniae//staphylococcus aureus+haemophilus influenzae//staphylococcus aureus, haemophilus influenza, staphylococcus aureus, staphylococcus epidermidis, propionіbacterium acnes, alternaria sp., aspergillus fumigatus, aspergillus niger, botrytis cinerea, cladosporium sp., fusarium sp., chrysonilia (monilia sitophila), penicillium sp., rhizopus sp., mucor sp., candida albicans, candida krusei, candida tropicalis, candida albicans, candida krusei, candida tropicalis, alternaria sp., botrytis cinerea, cladosporium sp., fusarium sp., chrysonilia sitophila (monilia sitophila), aspergillus fumigatus, aspergillus niger, penicillium sp., mucor sp., rhizopus sp, acarus siro, dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus.acarus siro, dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus |  |  |  |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| allergen extracts//agropyrum repens, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp., bromus erectus, dactylis glomerata, deschampsia flexuosa, festuca sp., holcus lanatus, lolium sp., phleum pretense, poa pratensis, secale cereale, trisetum flavescens, alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana, arrhenatherum elatius, dactylis glomerata, festuca sp., lolium sp., phleum pratense, secale cereal. Agropyrum repens, bromus erectus, deschampsia flexuosa. Alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana. Fraxinus excelsior, salix caprea, agrostis sp., alopecurus pratensis, anthoxanthum odoratum, apera spica venti, arrhenatherum elatius, avenastrum sp., dactylis glomerata, festuca sp., holcus lanatus, Lolium sp., phleum pratense, plantago lanceolata, poa pratensis, secale cereale, trisetum flavescens. Acer negundo, aesculus hippocastanum, elaeagnus angustifolia, fraxinus excelsior, juglans regia, ligustrum vulgare, philadelphus coronarius, pinus silvestris, platanus acerifolia, populus nigra, populus tremula, quercus sp., robinia pseudoacacia, salix alba, salix caprea, sambucus nigra, taxus baccata, tilia cordata, ulmus scabra. Ambrosia artemisiifolia, artemisia absinthium, artemisia vulgaris, aster sp., brassica napus, chenopodium album, chrysantheum hort., chrysantheum leucant., helianthus annuus, iva xanthiifolia, plantago lanceolata, primula sp., rumex acetosa, solidago canadensis, taraxacum officinale, urtica dioica calamagrostis epigeois, cynosurus cristatus, phragmites communis, typha latifolia, zea mays, sambucus nigra, taraxacum officinale, urtica dioica, artemisia absinthium, artemisia vulgaris, solidago canadensis. Alnus glutinosa, betula pendula, carpinus betulus, corylus avellana, fraxinus excelsior, salix caprea, artemisia absinthium, artemisia vulgaris. Alternaria sp., aspergillus fumigatus, aspergillus nidulans, aspergillus niger, botrytis cinerea, cladosporium sp., fusarium sp., chaetomium globosum, chrysonilia (monilia sitophila), penicillium sp., rhizopus sp., stempylium sp., trichodrеma viridae, botryosporium sp., botryotrichum piluliferum, acremonium sp., hеlminthosporium sp., mucor sp., phoma sp., aerobasidium pullulans, candida albicans, candida krusei, candida tropicalis, candida albicans, candida Krusei, candida tropicalis, alternaria sp., botrytis cinerea, cladosporium sp., fusarium sp., chrysonilia sitophila (monilia sitophila).aspergillus fumigatus, aspergillus niger, penicillium sp., mucor sp., rhizopus sp., acarus siro, dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus, acarus siro, dermatophagoides farinae, dermatophagoides pteronyssinus, aphanizomenon, spirogyra, scenedesmus, chlorella, cladophora |  |  |  |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| atomoxetine | 1 рік | 26/11/2019 | 04/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МОНСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 10 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 10 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 2 | **МОНСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 18 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 18 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 3 | **МОНСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 25 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 25 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 4 | **МОНСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 40 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 40 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 5 | **МОНСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 60 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 60 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 6 | **ПМС-АТОМОКСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 10 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 10 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 7 | **ПМС-АТОМОКСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 18 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 18 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 8 | **ПМС-АТОМОКСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 25 мг по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці; по 100 капсул у флаконах | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 25 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 9 | **ПМС-АТОМОКСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 40 мг, по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 40 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 10 | **ПМС-АТОМОКСЕТИН** | Atomoxetine | капсули по 60 мг по 15 капсул у блістері, по 2 блістери у коробці; по 100 капсул у флаконах | 1 капсула містить: атомоксетину у формі атомоксетину гідрохлориду 60 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| aflibercept (indicated for wet macular degeneration and CRVO) | 1 рік | 30/11/2019 | 08/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЙЛІЯ®** | Aflibercept | розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл, по 0,165 мл у попередньо заповнененому шприці; по 1 шприцу (запаяному у блістер) у картонній упаковці. по 0,278 мл у скляному флаконі; по 1 флакону з фільтрувальною голкою 18 G у картонній упаковці | 1 мл розчину для ін’єкцій містить 40 мг афліберсепту | Байєр АГ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| sapropterin | 1 рік | 01/12/2019 | 09/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **КУВАН®** | Sapropterin | таблетки розчинні по 100 мг, по 30 або по 120 таблеток у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 таблетка розчинна містить сапроптерину дигідрохлориду 100 мг (еквівалентно 77 мг сапроптерину) | БіоМарін Інтернешнл Лімітед | Ірландія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| fondaparinux | 1 рік | 06/12/2019 | 14/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АРИКСТРА®** | Fondaparinux | розчин для ін'єкцій, 12,5 мг/мл по 0,4 мл (5 мг), або по 0,6 мл (7,5 мг), або по 0,8 мл (10 мг) у попередньо заповнененому шприці; по 10 попередньо заповнених шприців у коробці | 1 шприц (0,4 мл) містить 5 мг фондапаринуксу натрію; 1 шприц (0,6 мл) містить 7,5 мг фондапаринуксу натрію; 1 шприц (0,8 мл) містить 10 мг фондапаринуксу натрію | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландія |
| 2 | **АРИКСТРА®** | Fondaparinux | розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/0,5 мл по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 10 шприців в картонній коробці | 1 шприц (0,5 мл) містить 2,5 мг фондапаринуксу натрію | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландія |
| 3 | **ФРЕЛСІ®** | Fondaparinux | розчин для ін`єкцій 2,5 мг/0,5 мл по 0,5 мл у шприці; по 2 шприца в блістері; по 1 або 5 блістерів у пачці | 1 шприц (0,5 мл) містить: фондапаринуксу натрію - 2,5 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| hydroxycarbamide (all other indications apart from sickle cell syndrome) | 1 рік | 06/12/2019 | 14/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГІДРОКСИКАРБАМІД ТЕВА** | Hydroxycarbamide | капсули, 500 мг по 100 капсул у поліетиленовому пакеті; по 1 пакету в алюмінієвій банці; по 100 капсул у поліетиленовому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | 1 капсула містить: гідроксикарбамід - 500 мг | ТОВ Тева Фармасьютикалз Польща | Польща |
| 2 | **ГІДРОКСИСЕЧОВИНА МЕДАК** | Hydroxycarbamide | капсули по 500 мг по 10 капсул у блістері, по 10 блістерів у коробці з картону | 1 капсула містить 500 мг гідроксикарбаміду (гідроксисечовини) | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| furosemide, spironolactone | 1 рік | 15/12/2019 | 23/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФУРОСТІМ** | Furosemide and potassium-sparing agents | капсули, 50 мг/20 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці | 1 капсула містить спіронолактону 50 мг і фуросеміду 20 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| L. gasseri, L. rhamnosus | 1 рік | 15/12/2019 | 23/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФЕМІВАГ** | Lactobacillus fermentum | капсули вагінальні по 10 капсул в тубі; по 1 тубі у картонній коробці | штами живих молочнокислих бактерій Lactobacillus gasseri (L. gasseri), Lactobacillus rhamnosus (L. rhamnosus);//1 вагінальна капсула містить не менше 10\*8 КУО L. gasseri і не менше 10\*8 КУО L. rhamnosus | Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед | Таїланд |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine influenza (H1N1)ν (split virion, inactivated) | 1 рік | 29/11/2019 | 27/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **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 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 |
| 2 | **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 |
| 3 | **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 |
| 4 | **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 |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| pertuzumab | 6 місяців | 07/12/2019 | 16/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПЕР'ЄТА®** | Pertuzumab | концентрат для розчину для інфузій по 420 мг/14 мл; по 14 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | 1 флакон (14 мл концентрату для розчину для інфузій) містить 420 мг (30 мг/мл) пертузумабу | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| human fibrinogen, human thrombin | 6 місяців | 08/12/2019 | 17/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ТАХОКОМБ** | Comb drug | пластина, вкрита оболонкою, по 1 пластині розміром 2,5 см х 3,0 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці; по 1 пластині розміром 4,8 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 2 пакети в картонній коробці; по 1 пластині розміром 9,5 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці | 1 см2 пластини містить 2,0 МО тромбіну з крові людини та 5,5 мг ліофілізованого фібриногену людини | Такеда Австрія ГмбХ | Австрія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| umeclidinium bromide, vilanterol | 6 місяців | 17/12/2019 | 26/02/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АНОРО™ ЕЛЛІПТА™** | Vilanterol and umeclidinium bromide | порошок для інгаляцій, дозований, по 55 мкг/22 мкг/дозу, по 30 доз у порошковому інгаляторі; по 1 інгалятору в лотку з фольги в картонній коробці | 1 доза, що доставляється, містить: 55 мкг умеклідиніуму (у формі броміду) і 22 мкг вілантеролу (у формі трифенатату); //це відповідає попередньо розподіленій дозі 74,2 мкг умеклідиніуму броміду і 25 мкг вілантеролу (у формі трифенатату) | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |