ЖОВТЕНЬ 2020

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| peginterferon alpha-2a\*\* | 3 роки | 04/07/2020 | 02/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПЕГАСІС®** | Peginterferon alfa-2a | розчин для ін'єкцій, 180 мкг/0,5 мл по 0,5 мл в 1 попередньо наповненому шприці та 1 стерильною голкою для ін'єкцій (голка для ін'єкцій вкладена в пластмасовий контейнер) в картонній коробці | 1 попередньо наповнений шприц (0,5 мл розчину для ін’єкцій) містить 180 мкг пегінтерферону альфа-2а | Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |
| 2 | **ПЕГФЕРОН** | Peginterferon alfa-2a | розчин для ін’єкцій, 180 мкг/1 мл по 1 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці; по 1 мл у флаконі; по 4 флакони в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці | 1 флакон містить: 180 мкг/1 мл пегінтерферону альфа-2а | ТОВ "ЛЮМ'ЄР ФАРМА" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine (adsorbed) reduce diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component) and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed) / diphtheria, tetanus, pertussis (acellular, component) and poliomyelitis (inactivated) vaccine (adsorbed) reduce antigens content | 5 років | 09/07/2020 | 07/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ТЕТРАКСИМ®/TETRAXIM ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ АДСОРБОВАНА, ІНАКТИВОВАНА, РІДКА** | Diphtheria-pertussis-poliomyelitis-tetanus | суспензія для ін'єкцій; по 1 попередньо заповненому шприцу по 0,5 мл (1 доза) з прикріпленою голкою (або 2-ма окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці; по 1 попередньо заповненому шприцу по 0,5 мл (1 доза) з прикріпленою голкою (або 2-ма окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці, в якій міститься стандартно-експортна упаковка та інструкція для медичного застосування | одна імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить://діючі речовини: дифтерійний анатоксин\* – не менше 30 МО, правцевий анатоксин\* – не менше 40 МО, антигени Bordetella pertussis: - кашлюковий анатоксин\* – 25 мкг, - філаментний гемаглютинін (ФГА)\* – 25 мкг, інактивований вірус поліомієліту типу 1 – 40 D-одиниць\*\*, інактивований вірус поліомієліту типу 2 – 8 D-одиниць\*\*, інактивований вірус поліомієліту типу 3 – 32 D-одиниці\*\*//\* адсорбовані алюмінію гідроксиду дигідратом – 0,3 мг Al3+//\*\* D – антигенні одиниці або еквівалентна кількість антигену, визначена з використанням відповідного імунохімічного методу | Санофі Пастер | Франція |
| 2 | **ІНФАНРИКС™** ІПВ **КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКА (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ** | Diphtheria-pertussis-poliomyelitis-tetanus | суспензія для ін'єкцій по 0,5 мл у попередньо заповненому одноразовому шприці у комплекті з голкою; по 1 або 10 попередньо заповнених одноразових шприців у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | одна доза вакцини (0,5 мл) містить: дифтерійний анатоксин1 - не менше 30 МО (25 Lf); правцевий анатоксин1 - не менше 40 МО (10 Lf); Bordetella кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин1 - 25 мкг; нитчастий гемаглютинін1 - 25 мкг; пертактин1 - 8 мкг; віруси поліомієліту (інактивовані): тип 1 (штам Mahoney) 2 - 40 D-антигенних одиниць; тип 2 (штам MEF-1) 2 - 8 D-антигенних одиниць; тип 3 (штам Saukett) 2 - 32 D-антигенні одиниці;//1 адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратований Al(OH)3 - 0,5 мг Al3+//2 розмножені на клітинах Vero | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| albendazole | 5 років | 10/07/2020 | 08/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛЬБЕЛА®** | Albendazole | таблетки по 400 мг по 1 таблетці у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній упаковці; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці | 1 таблетка містить альбендазолу 400 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 2 | **АЛЬБЕНДАЗОЛ** | Albendazole | таблетки жувальні по 400 мг; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка жувальна містить альбендазолу 400 мг | ТОВ "Тернофарм" | Україна |
| 3 | **АЛЬБЕНЗІ** | Albendazole | таблетки жувальні по 400 мг, по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 1 таблетці у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить альбендазолу 400 мг; | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія |
| 4 | **АЛЬДАЗОЛ** | Albendazole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 3 таблетки у блістері, по 1 блістеру у пачці | 1 таблетка містить альбендазолу 400 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 5 | **АНГЕЛЬМЕКС** | Albendazole | таблетки жувальні по 400 мг; по 3 таблетки в блістері; по 1 блістеру в пачці | 1 таблетка містить 400 мг альбендазолу у перерахуванні на 100 % суху речовину | ТОВ "Агрофарм" | Україна |
| 6 | **ВОРМІЛ** | Albendazole | суспензія оральна, 200 мг/5 мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці | 5 мл суспензії містять 200 мг альбендазолу | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |
| 7 | **ВОРМІЛ** | Albendazole | таблетки для жування по 400 мг, по 1 або 3 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка для жування містить альбендазолу 400 мг | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |
| 8 | **ВОРМСТОП** | Albendazole | таблетки жувальні по 400 мг in bulk: № 1000 у контейнерах | 1 таблетка містить 400 мг альбендазолу | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британія |
| 9 | **ВОРМСТОП** | Albendazole | таблетки жувальні по 400 мг по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | 1 таблетка містить 400 мг альбендазолу | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британія |
| 10 | **ЗЕНТЕЛ™** | Albendazole | суспензія оральна, 400 мг/10 мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці | 10 мл суспензії містять 400 мг альбендазолу | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 11 | **ЗЕНТЕЛ™** | Albendazole | таблетки по 400 мг; по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | 1 таблетка містить 400 мг альбендазолу | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 12 | **ФАРМОКС** | Albendazole | суспензія оральна, 400 мг/10 мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | 10 мл суспензії оральної містять альбендазолу 400 мг | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна |
| 13 | **ФАРМОКС** | Albendazole | суспензія оральна, 400 мг/10 мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | 10 мл суспензії оральної містять альбендазолу 400 мг | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| temozolomide | 3 роки | 12/07/2020 | 10/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГЛІОЗОМІД** | Temozolomide | капсули по 100 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону | 1 капсула містить 100 мг темозоломіду | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 2 | **ГЛІОЗОМІД** | Temozolomide | капсули по 180 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону | 1 капсула містить 180 мг темозоломіду | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 3 | **ГЛІОЗОМІД** | Temozolomide | капсули по 20 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону | 1 капсула містить 20 мг темозоломіду | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 4 | **ГЛІОЗОМІД** | Temozolomide | капсули по 250 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону | 1 капсула містить 250 мг темозоломіду | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 5 | **ЗОЛОТЕМ-140** | Temozolomide | капсули по 140 мг по 5 або по 20 капсул у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | 1 капсула містить 140 мг темозоломіду | Аккорд Хелскеа Лімітед | Велика Британія |
| 6 | **ЗОЛОТЕМ-180** | Temozolomide | капсули по 180 мг по 5 або по 20 капсул у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | 1 капсула містить 180 мг темозоломіду | Аккорд Хелскеа Лімітед | Велика Британія |
| 7 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | капсули по 100 мг, по 1 капсулі у саше; по 5 або 20 саше у картонній коробці | 1 капсула містить 100 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 8 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | капсули по 140 мг, по 1 капсулі у саше; по 5 або 20 саше у картонній коробці | 1 капсула містить 140 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 9 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | капсули по 180 мг, по 1 капсулі у саше; по 5 або 20 саше у картонній коробці | 1 капсула містить 180 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 10 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | капсули по 20 мг, по 1 капсулі у саше; по 5 або 20 саше у картонній коробці | 1 капсула містить 20 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 11 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | капсули по 250 мг, по 1 капсулі у саше; по 5 або 20 саше у картонній коробці | 1 капсула містить 250 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 12 | **ТЕМОДАЛ®** | Temozolomide | порошок для розчину для інфузій по 100 мг 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить 100 мг темозоломіду; //після розведення 1 мл розчину для інфузії містить 2,5 мг темозоломіду | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 13 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 100 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 100 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |
| 14 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 140 мг, по 5 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 140 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |
| 15 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 180 мг, по 5 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 180 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |
| 16 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 20 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 20 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |
| 17 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 250 мг, по 5 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 250 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |
| 18 | **ТЕМОМЕДАК** | Temozolomide | капсули по 5 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі, по 1 флакону в пачці | 1 капсула містить 5 мг темозоломіду | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine//typhoid, purified polysaccharide antigen | 3 роки | 05/08/2020 | 14/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ТІФІМ ВІ® / TYPHIM VІ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЧЕРЕВНОГО ТИФУ ПОЛІСАХАРИДНА РІДКА** | Typhoid, purified polysaccharide antigen | розчин для ін'єкцій по 25 мкг/доза; по 0,5 мл (1 доза) у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою № 1 в картонній коробці; по 0,5 мл (1 доза) у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою № 1 в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці | одна імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) містить: очищений Vi-капсулярний полісахарид Salmonella typhi (штам Ty2) 25 мкг | Sanofi Pasteur | Санофі Пастер (повний цикл виробництва, контроль якості, заповнення, вторинне пакування, випуск серії)/Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт (Вторинне пакування, випуск серії)/САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА (стерилізуюча фільтрація, заповнення шприців, контроль якості (стерильність)) |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| methoxy polyethylene glycol-epoetin beta | 3 роки | 19/07/2020 | 17/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МИРЦЕРА®** | Methoxy polyethylene glycol-epoetin | розчин для ін`єкцій по 50 мкг/0,3 мл, 1 попередньо наповнений шприц разом з голкою для ін’єкцій у картонній упаковці | 1 попередньо наповнений шприц з 0,3 мл розчину для ін’єкцій містить 50 мкг метокси поліетилен гліколь-епоетину бета | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |
| 2 | **МИРЦЕРА®** | Methoxy polyethylene glycol-epoetin | розчин для ін`єкцій по 75 мкг/0,3 мл; 1 попередньо наповнений шприц разом з голкою для ін’єкцій у картонній упаковці | 1 попередньо наповнений шприц з 0,3 мл розчину для ін’єкцій містить 75 мкг метокси поліетилен гліколь-епоетину бета | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| corifollitropin alpha | 3 роки | 24/07/2020 | 22/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕЛОНВА** | Corifollitropin alfa | розчин для ін'єкцій по 100 мкг/0,5 мл по 0,5 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу разом зі стерильною ін’єкційною голкою у відкритому пластиковому лотку в картонній коробці | 1 попередньо наповнений шприц (0,5 мл) містить 100 мкг корифолітропіну альфа | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |
| 2 | **ЕЛОНВА** | Corifollitropin alfa | розчин для ін'єкцій по 150 мкг/0,5 мл; по 0,5 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу разом зі стерильною ін’єкційною голкою у відкритому пластиковому лотку в картонній коробці | 1 попередньо наповнений шприц (0,5 мл) містить 150 мкг корифолітропіну альфа | Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ | Швейцарія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ribavirin (oral formulations) | 3 роки | 24/07/2020 | 22/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ВІРОРІБ®** | Ribavirin | капсули по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 10 капсул у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці | 1 капсула містить рибавірину 200 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 2 | **ГЕПАВІРИН** | Ribavirin | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 140 та № 30 у флаконах | 1 таблетка містить: рибавірину 200 мг | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 3 | **КОПЕГУС®** | Ribavirin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 168 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 таблетка містить 200 мг рибавірину | Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |
| 4 | **ЛІВЕЛ®** | Ribavirin | капсули по 200 мг по 10 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у картонній пачці | 1 капсула містить рибавірину 200 мг | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна |
| 5 | **МАКСВІРИН®** | Ribavirin | капсули тверді по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | 1 капсула містить рибавірину 200 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 6 | **РИБАВІРИН-АСТРАФАРМ** | Ribavirin | капсули по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у коробці з картону | 1 капсула містить рибавірину у перерахуванні на 100 % речовину 200 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| aciclovir, hydrocortisone | 3 роки | 30/07/2020 | 28/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗОВІРАКС ДУО** | Aciclovir, combinations | крем, по 2 г крему у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | 1 г крему містить ацикловіру 50 мг, гідрокортизону 10 мг | ГлаксоСмітКляйн Консьюмер Хелскер (ЮК) Трейдінг Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| buprenorphine | 3 роки | 30/07/2020 | 28/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД** | Buprenorphine | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2, або 20 блістерів у коробці з картону | 1 мл розчину містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 0,3 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна |
| 2 | **БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 2 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у коробці з картону, по 25 таблеток у блістері, по 4 блістери у коробці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 2 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров’я народу" | Україна |
| 3 | **БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 4 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 4 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров’я народу" | Україна |
| 4 | **БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 8 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду у перерахуванні на бупренорфін 8 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров’я народу" | Україна |
| 5 | **БУПРЕН® ІС** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 0,0002 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду (у перерахунку на бупренорфін) 0,2 мг (0,0002 г) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |
| 6 | **БУПРЕН® ІС** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 0,0004 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду (у перерахунку на бупренорфін) 0,4 мг (0,0004 г) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |
| 7 | **БУПРЕН® ІС** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 0,002 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду (у перерахунку на бупренорфін) 2 мг (0,002 г) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |
| 8 | **БУПРЕН® ІС** | Buprenorphine | таблетки сублінгвальні по 0,008 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | 1 таблетка містить бупренорфіну гідрохлориду (у перерахунку на бупренорфін) 8 мг (0,008 г) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| quetiapine | 3 роки | 30/07/2020 | 28/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **КВЕНТІАКС®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 100 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 2 | **КВЕНТІАКС®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 200 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 3 | **КВЕНТІАКС®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 25 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 4 | **КВЕНТІАКС®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 300 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 5 | **КВЕНТІАКС® SR** | Quetiapine | таблетки пролонгованої дії по 150 мг № 60 (10х6) або № 90 (10х9) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить 150 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 6 | **КВЕНТІАКС® SR** | Quetiapine | таблетки пролонгованої дії по 200 мг № 60 (10х6) або № 90 (10х9) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить 200 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 7 | **КВЕНТІАКС® SR** | Quetiapine | таблетки пролонгованої дії по 300 мг № 60 (10х6) або № 90 (10х9) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить 300 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 8 | **КВЕНТІАКС® SR** | Quetiapine | таблетки пролонгованої дії по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів в картонній коробці | 1 таблетка пролонгованої дії містить 400 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 9 | **КВЕНТІАКС® SR** | Quetiapine | таблетки пролонгованої дії по 50 мг № 60 (10х6) або № 90 (10х9) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить 50 мг кветіапіну (у вигляді кветіапіну фумарату) | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 10 | **КВЕТИКСОЛ** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 100 мг кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 11 | **КВЕТИКСОЛ** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 200 мг кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 12 | **КВЕТИКСОЛ** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 25 мг кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 13 | **КВЕТИРОН 100** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3, або 6 блістерів в картонній пачці | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату у перерахуванні на 100 % суху речовину кветіапін 100 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 14 | **КВЕТИРОН 200** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3, або 6 блістерів в картонній пачці | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату у перерахуванні на 100 % суху речовину кветіапін 200 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 15 | **КВЕТИРОН 25** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 30 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній пачці | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату у перерахуванні на 100 % суху речовину кветіапін 25 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 16 | **КВЕТІПІН** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 100 мг кветіапіну (у формі кветіапіну фумарату) | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 17 | **КВЕТІПІН** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 200 мг кветіапіну (у формі кветіапіну фумарату) | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 18 | **КВЕТІПІН** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить 25 мг кветіапіну (у формі кветіапіну фумарату) | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 19 | **КВЕТІПІН** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг; по 100 таблеток у флаконах | 1 таблетка містить 300 мг кветіапіну (у формі кветіапіну фумарату) | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 20 | **КЕТИЛЕПТ®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить 115,13 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 100 мг кветіапіну | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 21 | **КЕТИЛЕПТ®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить 230,26 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 200 мг кветіапіну | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 22 | **КЕТИЛЕПТ®** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка містить 28,78 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 25 мг кветіапіну | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 23 | **КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 150 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, пролонгованої дії містить 172,680 мг кветіапіну фумарату (що відповідає 150 мг кветіапіну) | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 24 | **КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, пролонгованої дії містить 230,24 мг кветіапіну фумарату (що відповідає 200 мг кветіапіну) | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 25 | **КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, пролонгованої дії містить 345,36мг кветіапіну фумарату (що відповідає 300 мг кветіапіну) | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 26 | **КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 400 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, пролонгованої дії містить 460,48 мг кветіапіну фумарату (що відповідає 400 мг кветіапіну) | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 27 | **КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД** | Quetiapine | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 50 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, вкрита оболонкою, пролонгованої дії містить 57,56 мг кветіапіну фумарату (що відповідає 50 мг кветіапіну) | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 28 | **КЮ-ПІН 100** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг in bulk № 100 у пластиковому контейнері | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 100 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 29 | **КЮ-ПІН 100** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 100 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 30 | **КЮ-ПІН 200** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 200 мг in bulk № 100 у пластиковому контейнері | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 200 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 31 | **КЮ-ПІН 200** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 200 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 200 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 32 | **КЮ-ПІН 25** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 25 мг in bulk № 100 у пластиковому контейнері | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 25 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 33 | **КЮ-ПІН 25** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 25 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 25 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 34 | **КЮ-ПІН 300** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 300 мг in bulk № 60 у пластиковому контейнері | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 300 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 35 | **КЮ-ПІН 300** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 300 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить кветіапіну фумарату еквівалентно кветіапіну 300 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 36 | **СЕРОКВЕЛЬ XR** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить 230,26 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 200 мг кветіапіну | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |
| 37 | **СЕРОКВЕЛЬ XR** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить 345,38 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 300 мг кветіапіну | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |
| 38 | **СЕРОКВЕЛЬ XR** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить 460,50 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 400 мг кветіапіну | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |
| 39 | **СЕРОКВЕЛЬ XR** | Quetiapine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить 57,56 мг кветіапіну фумарату, що відповідає 50 мг кветіапіну | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| saxagliptin | 3 роки | 30/07/2020 | 28/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ОНГЛІЗА** | Saxagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить саксагліптину гідрохлорид у перерахуванні на саксагліптин 2,5 мг | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **ОНГЛІЗА** | Saxagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить саксагліптину гідрохлорид у перерахуванні на саксагліптин 5 мг | АстраЗенека ЮК Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| escherichia coli lysate | 5 років | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **УРО-ВАКСОМ** | Mono | капсули по 6 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | 1 капсула містить лізату бактерій Escherichia coli (ліофілізованого) 6 мг | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| escherichia coli законсервованих у 3,3 мг зрідженого фенолу | 5 років | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПОСТЕРИЗАН** | Mono | мазь; по 25 г у тубі алюмінієвій з аплікатором; по 1 тубі в картонній пачці | 1 г мазі містить: 166,70 мг стандартизованої суспензії культури бактерій (містить 3,3 х 108 E.coli, убитих і законсервованих у 3,3 мг зрідженого фенолу) | Др. Каде Фармацевтична фабрика ГмбХ | Німеччина |
| 2 | **ПОСТЕРИЗАН** | Mono | супозиторії; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в картонній пачці | 1 супозиторій містить: 387,10 мг стандартизованої суспензії культури бактерій (містить 6,6 х 108 E.coli, убитих і законсервованих у 6,6 мг зрідженого фенолу) | Др. Каде Фармацевтична фабрика ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| fenofibrate | 3 роки | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ТРАЙКОР® 145 мг** | Fenofibrate | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 145 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить 145 мг фенофібрату | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ifosfamide | 8 років | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІФОСФАМІД** | Ifosfamide | ліофілізат для розчину для інфузій по 1 г, 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить 1 г іфосфаміду | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **ІФОСФАМІД АМАКСА** | Ifosfamide | розчин для інфузій, 40 мг/мл, по 25 мл або 50 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | 1 мл розчину містить 40 мг іфосфаміду | Амакса ЛТД | Велика Британія |
| 3 | **ХОЛОКСАН® 1 Г** | Ifosfamide | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить іфосфаміду 1 г | Бакстер Онколоджі ГмбХ | Німеччина |
| 4 | **ХОЛОКСАН® 2 Г** | Ifosfamide | порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить іфосфаміду 2 г | Бакстер Онколоджі ГмбХ | Німеччина |
| 5 | **ХОЛОКСАН® 500 МГ** | Ifosfamide | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | 1 флакон містить іфосфаміду 500 мг | Бакстер Онколоджі ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| lamivudine (chronic hepatitis B) | 5 років | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗЕФФІКС™** | Lamivudine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці | 1 таблетка містить 100 мг ламівудину | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ziprasidone | 5 років | 31/07/2020 | 29/10/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗЕЛДОКС®** | Ziprasidone | капсули тверді по 20 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 капсула містить 22,65 мг зипразидону гідрохлориду моногідрату, що еквівалентно 20 мг зипразидону | Пфайзер Інк. | США |
| 2 | **ЗЕЛДОКС®** | Ziprasidone | капсули тверді по 40 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 капсула містить 45,30 мг зипразидону гідрохлориду моногідрату, що еквівалентно 40 мг зипразидону | Пфайзер Інк. | США |
| 3 | **ЗЕЛДОКС®** | Ziprasidone | капсули тверді по 80 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | 1 капсула містить 90,60 мг зипразидону гідрохлориду моногідрату, що еквівалентно 80 мг зипразидону | Пфайзер Інк. | США |