ЛИСТОПАД 2020

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| duloxetine | 3 роки | 03/08/2020 | 01/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДЕПРАТАЛ** | Duloxetine | таблетки кишковорозчинні по 30 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у коробці | 1 таблетка кишковорозчинна містить дулоксетину гідрохлорид, що еквівалентно дулоксетину 30 мг | АТ "Адамед Фарма" | Польща |
| 2 | **ДЕПРАТАЛ** | Duloxetine | таблетки кишковорозчинні по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у коробці | 1 таблетка кишковорозчинна містить дулоксетину гідрохлорид, що еквівалентно дулоксетину 60 мг | АТ "Адамед Фарма" | Польща |
| 3 | **ДЕПУЛОКСА** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні по 30 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в коробці | 1 капсула містить 30 мг дулоксетину (у формі дулоксетину гідрохлориду) | Гетеро Лабз Лімітед | Індія |
| 4 | **ДЕПУЛОКСА** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні по 60 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці | 1 капсула містить 60 мг дулоксетину (у формі дулоксетину гідрохлориду) | Гетеро Лабз Лімітед | Індія |
| 5 | **ДЕФАКСТО 30** | Duloxetine | капсули з модифікованим вивільненням тверді, по 30 мг № 80 (8х10) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду дулоксетину гідрохлориду 33,7 мг еквівалентно дулоксетину 30 мг | Алємбік Фармас'ютікелс Лімітед | Індія |
| 6 | **ДЕФАКСТО 60** | Duloxetine | капсули з модифікованим вивільненням тверді, по 60 мг № 80 (8х10) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду 67,3 мг еквівалентно дулоксетину 60 мг | Алємбік Фармас'ютікелс Лімітед | Індія |
| 7 | **ДУЛОКЕМ 30** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг in bulk: № 100 та № 1000 у пластикових банках | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 30 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 8 | **ДУЛОКЕМ 30** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг № 14 (14х1) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 30 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 9 | **ДУЛОКЕМ 60** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг in bulk: № 100 та № 1000 у пластикових банках | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 60 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 10 | **ДУЛОКЕМ 60** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг № 14 (14х1) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 60 мг | Алкем Лабораторіз Лтд | Індія |
| 11 | **ДУЛОКСЕНТА®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді, по 30 мг по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 капсула кишковорозчинна тверда містить 30 мг дулоксетину у вигляді дулоксетину гідрохлориду | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 12 | **ДУЛОКСЕНТА®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді, по 60 мг по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | 1 капсула кишковорозчинна тверда містить 60 мг дулоксетину у вигляді дулоксетину гідрохлориду | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 13 | **ДУЛОКСИН®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг; по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній пачці | 1 капсула містить 33,7 мг дулоксетину гідрохлориду, що еквівалентно дулоксетину 30 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 14 | **ДУЛОКСИН®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг; по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній пачці | 1 капсула містить 33,7 мг дулоксетину гідрохлориду, що еквівалентно дулоксетину 30 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 15 | **ДУЛОКСИН®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | 1 капсула містить 67,4 мг дулоксетину гідрохлориду, що еквівалентно дулоксетину 60 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 16 | **ДУЛОКСИН®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | 1 капсула містить 67,4 мг дулоксетину гідрохлориду, що еквівалентно дулоксетину 60 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 17 | **ДУЛОТ** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді по 30 мг № 28 (14х2) у блістерах | 1 капсула містить 30 мг дулоксетину (у формі гідрохлориду) | Люпін Лімітед | Індія |
| 18 | **ДУЛОТ** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді по 60 мг № 28 (14х2) у блістерах | 1 капсула містить 60 мг дулоксетину (у формі гідрохлориду) | Люпін Лімітед | Індія |
| 19 | **ДЮКСЕТ** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні, по 30 мг, по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентного дулоксетину 30 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ ПАЗАРЛАМА ВЕ САНАЇ ЛТД. ШІРКЕТІ | Туреччина |
| 20 | **ДЮКСЕТ** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні, по 60 мг, по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентного дулоксетину 60 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ ПАЗАРЛАМА ВЕ САНАЇ ЛТД. ШІРКЕТІ | Туреччина |
| 21 | **ДЮЛОК®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг in bulk: по 11,66 кг у барабанах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду – 33,7 мг, що еквівалентно дулоксетину – 30 мг | АТ "Фармак" | Україна |
| 22 | **ДЮЛОК®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг № 30 (10х3), № 60 (10х6) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду – 33,7 мг, що еквівалентно дулоксетину – 30 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 23 | **ДЮЛОК®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг in bulk: по 11,66 кг у барабанах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду – 67,4 мг, що еквівалентно дулоксетину – 60 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 24 | **ДЮЛОК®** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг № 30 (10х3), № 60 (10х6) у блістерах | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду – 67,4 мг, що еквівалентно дулоксетину – 60 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 25 | **НЕКСЕТИН** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді, по 20 мг по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 20 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 26 | **НЕКСЕТИН** | Duloxetine | капсули кишковорозчинні тверді, по 40 мг по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | 1 капсула містить дулоксетину гідрохлориду еквівалентно дулоксетину 40 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 27 | **РЕВІВАЛ** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді по 30 мг; по 10 капсул у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у коробці | 1 капсула гастрорезистентна тверда містить дулоксетину гідрохлорид 33,68 мг, що еквівалентно дулоксетину 30 мг | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 28 | **РЕВІВАЛ** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді по 60 мг; по 10 капсул у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у коробці | 1 капсула гастрорезистентна тверда містить дулоксетину гідрохлорид 67,35 мг, що еквівалентно дулоксетину 60 мг | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 29 | **СИМОДА** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді, по 30 мг по 7 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній пачці | 1 капсула гастрорезистентна тверда містить дулоксетину гідрохлорид, що еквівалентно дулоксетину 30 мг | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 30 | **СИМОДА** | Duloxetine | капсули гастрорезистентні тверді, по 60 мг по 7 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній пачці | 1 капсула гастрорезистентна тверда містить дулоксетину гідрохлорид, що еквівалентно дулоксетину 60 мг | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| naproxen | 3 роки | 03/08/2020 | 01/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АНАПРАН ЕС** | Naproxen | таблетки кишковорозчинні, по 250 мг по 10 таблеток кишковорозчинних у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка кишковорозчинна містить напроксену 250 мг | АТ "Адамед Фарма" | Польща |
| 2 | **АНАПРАН ЕС** | Naproxen | таблетки кишковорозчинні, по 500 мг по 10 таблеток кишковорозчинних у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка кишковорозчинна містить напроксену 500 мг | АТ "Адамед Фарма" | Польща |
| 3 | **НАЛГЕЗІН®** | Naproxen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 275 мг напроксену натрію | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 4 | **НАЛГЕЗІН® ФОРТЕ** | Naproxen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 550 мг напроксену натрію | КРКА, д.д., Ново место | Словенія |
| 5 | **НАПРОКСЕН-ЗДОРОВ'Я** | Naproxen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери у коробці з картону | 1 таблетка містить напроксену натрію 550 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 6 | **НАПРОФФ** | Naproxen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 275 мг напроксену натрію | РОТАФАРМ ЛІМІТЕД | Велика Британія |
| 7 | **НАПРОФФ** | Naproxen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 550 мг напроксену натрію | РОТАФАРМ ЛІМІТЕД | Велика Британія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| sitagliptin | 3 роки | 03/08/2020 | 01/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **СИТЕНА** | Sitagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить ситагліптину фосфату моногідрату 128,48 мг, що еквівалентно 100 мг ситагліптину | АТ "Фармак" | Україна |
| 2 | **СИТЕНА** | Sitagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить ситагліптину фосфату моногідрату 64,24 мг, що еквівалентно 50 мг ситагліптину | АТ "Фармак" | Україна |
| 3 | **ЯНУВІЯ** | Sitagliptin | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить ситагліптину фосфату гідрату еквівалентно 100 мг ситагліптину | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ | Швейцарія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| typhoid polysaccharide vaccine | 3 роки | 05/08/2020 | 03/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **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 | Санофі Пастер | Франція |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Tilorone | 3 роки | 06/08/2020 | 04/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АМІКСИН® ІС** | Tilorone | таблетки, вкриті оболонкою, по 0,06 г, по 3 таблетки у блістері; по 1, 2 або 3 блістери в пачці; по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить тилорону 0,06 г (60 мг) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |
| 2 | **АМІКСИН® ІС** | Tilorone | таблетки, вкриті оболонкою, по 0,125 г, по 3 таблетки у блістері; по 1, 2 або 3 блістери в пачці; по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить тилорону 0,125 г (125 мг) | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| hexoprenaline sulfate | 5 років | 13/08/2020 | 11/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГІНІПРАЛ** | Hexoprenaline | концентрат для розчину для інфузій, 25 мкг/5 мл по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці | 1 ампула по 5 мл містить 0,025 мг гексопреналіну сульфату | Такеда Австрія ГмбХ | Австрія |
| 2 | **ГІНІПРАЛ** | Hexoprenaline | розчин для ін'єкцій, 10 мкг/2 мл по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці | 1 ампула по 2 мл містить 0,01 мг гексопреналіну сульфату | Такеда Австрія ГмбХ | Австрія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| azilsartan medoxomil | 3 роки | 24/08/2020 | 22/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕДАРБІ™** | Azilsartan medoxomil | таблетки по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | 1 таблетка Едарбітм по 20 мг містить 21,34 мг азилсартану медоксомілу калію, що еквівалентно 20 мг азилсартану медоксомілу | Такеда Фарма А/С | Данія |
| 2 | **ЕДАРБІ™** | Azilsartan medoxomil | таблетки по 40 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | 1 таблетка Едарбітм по 40 мг містить 42,68 мг азилсартану медоксомілу калію, що еквівалентно 40 мг азилсартану медоксомілу | Такеда Фарма А/С | Данія |
| 3 | **ЕДАРБІ™** | Azilsartan medoxomil | таблетки по 80 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | 1 таблетка Едарбітм по 80 мг містить 85,36 мг азилсартану медоксомілу калію, що еквівалентно 80 мг азилсартану медоксомілу | Такеда Фарма А/С | Данія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| benzobarbital | 5 років | 27/08/2020 | 25/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БЕНЗОНАЛ ІС®** | Benzobarbital\* | таблетки по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці | 1 таблетка містить бензобарбіталу 100 мг | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |
| 2 | **БЕНЗОНАЛ ІС®** | Benzobarbital\* | таблетки по 50 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | 1 таблетка містить бензобарбіталу 50 мг | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| azoximer bromide | 3 роки | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПОЛІОКСИДОНІЙ** | Mono | ліфілізат для розчину для ін'єкцій по 6 мг, по 5 флаконів з ліофілізатом в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | 1 флакон містить 6 мг поліоксидонію (азоксимеру броміду) | ТОВ "НПО Петровакс Фарм" | Російська Федерація |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| dalteparin sodium | 5 років | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФРАГМІН®** | Dalteparin | розчин для ін'єкцій 10 000 МО (анти-Ха)/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в картонній коробці | 1 мл (1 ампула) розчину для ін’єкцій містить далтепарину натрію 10 000 МО (анти-Ха) | Пфайзер Інк. | США |
| 2 | **ФРАГМІН®** | Dalteparin | розчин для ін'єкцій 2500 МО (анти-Ха)/0,2 мл; по 0,2 мл в одноразовому шприці; по 5 шприців у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 0,2 мл (1 шприц) розчину для ін’єкцій містять далтепарину натрію 2 500 МО (анти-Ха) | Пфайзер Інк. | США |
| 3 | **ФРАГМІН®** | Dalteparin | розчин для ін'єкцій 5000 МО (анти-Ха)/0,2 мл по 0,2 мл в одноразовому шприці; по 5 шприців у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 0,2 мл (1 шприц) розчину для ін’єкцій містять далтепарину натрію 5 000 МО (анти-Ха)// | Пфайзер Інк. | США |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| dexibuprofen | 3 роки | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗОТЕК®-200** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг in bulk: по 2500 таблеток у подвійних пакетах з фольги поліетиленової | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 200 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 2 | **ЗОТЕК®-200** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 200 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 3 | **ЗОТЕК®-300** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг in bulk: по 2500 таблеток у подвійних пакетах з фольги поліетиленової | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 300 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 4 | **ЗОТЕК®-300** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 300 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 5 | **ЗОТЕК®-400** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг in bulk: по 2500 таблеток у подвійних пакетах з фольги поліетиленової | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 400 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |
| 6 | **ЗОТЕК®-400** | Dexibuprofen | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить дексібупрофену 400 мг | Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд. | Індія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| pefloxacin | 3 роки | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| suxamethonium | 3 роки | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДИТИЛІН-БІОЛІК** | Suxamethonium | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у пачці | 1 мл розчину містить: дитиліну (суксаметонію йодид) – 20 мг | ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК" | Україна |
| 2 | **ДИТИЛІН-БІОЛІК** | Suxamethonium | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у пачці | 1 мл розчину містить: дитиліну (суксаметонію йодид) – 20 мг | АТ "БІОЛІК" | Україна |
| 3 | **ДИТИЛІН-ДАРНИЦЯ** | Suxamethonium | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в пачці | 1 мл розчину містить суксаметонію йодиду (дитиліну) 20 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| tenecteplase | 3 роки | 31/08/2020 | 29/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МЕТАЛІЗЕ®** | Tenecteplase | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 000 ОД (50 мг), 1 флакон з ліофілізатом та 1 шприц з розчинником по 10 мл (вода для ін’єкцій) у комплекті зі стерильним перехідним пристроєм для флакона та стерильною одноразовою голкою у картонній коробці | 1 флакон містить тенектеплази 50 мг (10 000 ОД) | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| nicoboxil, nonivamide | 3 роки | 01/09/2020 | 30/11/2020 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФІНАЛГОН®** | Comb drug | мазь, по 20 г у тубі; по 1 тубі у комплекті з аплікатором у картонній коробці | 1 г мазі містить 4,0 мг ноніваміду та 25,0 мг нікобоксилу | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |