

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ПРОПОНУЮТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ / ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ / ЩОДО ЯКИХ  
ПРОПОНУЄТЬСЯ ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>ФАВІПІРАВІР</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	Хонор Лаб Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18652/01/01
2.	<b>ФАВІПІРАВІР</b>	порошок (субстанція) у прозорому двошаровому поліетиленовому пакеті для фармацевтичного застосування	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	Дзендзі Фармасьютікалз (Сучжоу) Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/18653/01/01
3.	<b>ФАВІПІРАВІР-МІКРОХІМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 4 або 10 блістерів у пачці з картону; по 40 або 100 таблеток у банці у пачці з картону	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" (юридична адреса та лабораторія фізико-хімічного аналізу та контролю виробництва; виробнича дільниця; лабораторія біологічного аналізу)	Україна	реєстрація на 5 років  Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	<b>UA/18654/01/01</b>

**Генеральний директор  
Директорату фармацевтичного забезпечення**

**О.О. Комаріда**