

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ,
ПОДАНИХ НА ЕКСТРЕНУ ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, НА ЯКІ ПРОВЕДЕНО ПЕРЕВІРКУ РЕЄСТРАЦІЙНИХ
МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АККОФІЛ / ACCOFIL	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД (480 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки: Інтас Фармасьюті калз Лімітед, Індія; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща;	Індія/ Велика Британія/ Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19403/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща					
2.	БИОРАЦЕФ/BIORACEF	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг (mg), по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща; контроль якості та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19404/01/02
3.	БИОРАЦЕФ/BIORACEF	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг (mg), по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща; контроль якості та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19404/01/01
4.	БИОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 2 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19405/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща					
5.	БИОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19405/01/01
6.	БИОТУМ	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19406/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща					
7.	БУСУЛЬФАН АККОРД / BUSULFAN ACCORD	концентрат для приготування розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 10 мл (60 мг) у флаконі, по 1 флаконі в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьюті калс Лімітед, Індія; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛ ІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;	Польща/ Індія/ Угорщина/ Іспанія/ Мальта/ Велика Британія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19407/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контроль якості та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща					
8.	ВАЗОФІЛІН	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 15 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19408/01/01
9.	ВАЗОФІЛІН / VASOFILIN	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19408/02/01
10.	ВАНКОМІЦІН РОМФАРМ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 1000 мг у флаконі, по 1 флакону в картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; вторинне	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19409/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)					
11.	ВІНОРЕЛЬБІН АККОРД	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл; по 1 мл або 5 мл у флаконі; по 1 флаконі у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьюті калс Лімітед, Індія; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛ ІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія , Угорщина; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія	Польща/ Індія/ Угорщина/ Велика Британія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19410/01/01
12.	ГЕНТАМІЦИН ДС	розчин для ін'єкцій,	ДАНСОН-	Республіка	ВЕТПРОМ	Республіка	реєстрація на 1	за	Не підлягає	UA/19411/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		40 мг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулі, по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній пачці	БГ ООД	Болгарія	АД	Болгарія	рік	рецептом		
13.	ДИКЛОФЛЕКС	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулі, по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній пачці	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19412/01/01
14.	ДІФАДОЛ/DIFADOL	таблетки пролонгованої дії по 100 мг (mg), по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19413/01/01
15.	ЗОЛІДЕК	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл розчину в одноразовому поліетиленовому пакеті; по 1 або 10 одноразових поліетиленових пакетів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль якості та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19414/01/01
16.	ЗОЛІДЕК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 600 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19414/02/01
17.	ІРИНОТЕКАН АККОРД / IRINOTECAN ACCORD	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 5 мл (100 мг) або по 15 мл (300 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво	Велика Британія/ Угорщина/ Мальта/ Індія/ Італія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19415/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьюті калс Лімітед, Індія; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: ВЕССЛІНГ Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛ ІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: ЛАБАНАЛІЗ ІС С.Р.Л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
18.	КАЛІЮ ЙОДИД	порошок для орального розчину по 125 мг у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19416/01/01
19.	КАСПОЛІОФ	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг, по 1 флакону в картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19417/01/01
20.	КЕТОФЛЕКС	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній коробці	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19418/01/01
21.	КОЛІСТИМЕТАТ РОМФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій та інфузій по 1000000 МО у флаконі, по 1 флакону в картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (Виробництво та первинне пакування лікарського засобу; Вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19419/01/01
22.	ЛІДОКАЇН ДС	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в контурній чарунковій	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19420/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковці та картонній пачці								
23.	ЛОРНОКСИКАМ РОМФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, набір із флакону з порошком для приготування розчину для ін'єкцій, 8 мг, та флакону з 2 мл розчинника; 1 або 5, або 6, або 10 наборів у картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19421/01/01
24.	МІКАЛІОФ РОМФАРМ	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 100 мг у флаконі та картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (Виробництво та первинне пакування лікарського засобу; Вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19432/01/01
25.	МІКАФУНГІН РОМФАРМ	порошок для приготування розчину для інфузій по 50 мг у флаконі та картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. (вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії; виробництво та первинне пакування лікарського	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19422/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник (засобу)	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
26.	МОЛСІКАРД/ MOLSICARD	таблетки, по 2 мг по 30 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща; Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19423/01/01
27.	ОПАКОРДЕН/ OPACORDEN	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19424/01/01
28.	ПЕЛГРАЗ	розчин для ін'єкцій, 6 мг/0,6 мл, по 0,6 мл (6 мг) у попередньо наповненому шприці (скло тип I) із стаціонарно закріпленою голкою для ін'єкцій із нержавіючої сталі із захисним кожухом голки, по 1 шприцу у блістері, по 1 блістеру зі спиртовою серветкою та листом-вкладишем у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьюті калз Лімітед, Індія; контроль якості: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща;	Велика Британія/ Польща/ Індія/ Німеччина/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19425/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; вторинне пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія					
29.	ПОЛАПРИЛ А / POLAPRIL A	капсули тверді, по 5 мг+5 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19426/01/01
30.	ПОЛАПРИЛ А / POLAPRIL A	капсули тверді, по 5 мг+10 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19426/01/02
31.	ПОЛАПРИЛ А / POLAPRIL A	капсули тверді, по 10 мг+5 мг по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19426/01/03
32.	ПОЛАПРИЛ А / POLAPRIL A	капсули тверді, по 10 мг+10 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19426/01/04
33.	ПОЛФЕНОН / POLFENON	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19427/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери, по 2 або по 6 блістерів у картонній коробці								
34.	ПОЛФЕНОН / POLFENON	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19427/01/02
35.	СПАЗМОФАРМ	розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл+2мг/мл+0,02 мг/мл, по 2 мл, по 5 мл в ампулі, по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці та картонній паці	ДАНСОН-БГ ООД	Республіка Болгарія	ВЕТПРОМ АД	Республіка Болгарія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19428/01/01
36.	СТАПІНОКС-40 / STAPINOX-40	розчин для ін'єкцій 10 мг/0,1 мл по 0,4 мл (40 мг) у попередньо наповненому шприці, по 1 шприцу у блістері, по 1 блістеру в картонній паці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Станекс Драгс енд Кемікалз Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19429/01/01
37.	ТАЙГЕЦИКЛІН РОМФАРМ	ліофілізат для приготування розчину для інфузій, 50 мг, по 1 флакону або 10 флаконів у картонній паці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджія	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19430/01/01
38.	ЦИПРОНЕКС	таблетки, вкриті оболонкою по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19431/01/01