

Додаток
до Наказу Міністерства охорони
здоров'я України

№ _____

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ПРОПОНУЮТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ**

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови випуску | Рекламув ання | Номер реєстраційного посвідчення |
|------------------|-------------------------------------|---|-------------------|----------------------------|-------------------|-----------------------------|--|--------------------------|--------------------------|---|
| 1. | УРОФУРАГІН МАКС | таблетки, по 100 мг, по 15 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ «Адамед Фарма» | Польща | 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 | UA/20084/01/01 |

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ