ЖОВТЕНЬ 2019

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| gentamicin, l-tryptophan, methoxan, zinc sulfate heptahydrate | 5 років | 03/07/2019 | 01/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГЕНТАСЕПТ** | Comb drug | порошок для зовнішнього застосування по 2 г або по 5 г у скляному флаконі-крапельниці, по 1 скляному флакону-крапельниці в пачці; по 2 г у скляному флаконі, по 1 флакону в пачці; по 2 г або по 5 г у пластиковому флаконі; по 1 флакону в пачці | 1 флакон, флакон-крапельниця по 2 г містить субстанцію, яка складається з: гентаміцину сульфату в перерахуванні на гентаміцин і безводну речовину – 0,048 г (48 мг), L-триптофану – 0,028 г (28 мг), цинку сульфату гептагідрату – 0,020 г (20 мг), метоксану – достатню кількість для одержання маси вмісту флакона 2 г;//1 флакон, флакон-крапельниця по 5 г містить субстанцію, яка складається з: гентаміцину сульфату в перерахуванні на гентаміцин і безводну речовину – 0,120 г (120 мг), L-триптофану – 0,070 г (70 мг), цинку сульфату гептагідрату – 0,050 г (50 мг), метоксану – достатню кількість для одержання маси вмісту флакона 5 г | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ropinirole | 3 роки | 08/07/2019 | 06/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **РАПІНЕРОЛ®** | Ropinirole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | 1 таблетка містить ропініролу гідрохлориду у перерахуванні на ропінірол 1 мг | БІОСАЙНС ЛТД. | Сполучене Королівство Великобританії і Північної Ірландії |
| 2 | **РАПІНЕРОЛ®** | Ropinirole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | 1 таблетка містить ропініролу гідрохлориду у перерахуванні на ропінірол 2 мг | БІОСАЙНС ЛТД. | Сполучене Королівство Великобританії і Північної Ірландії |
| 3 | **РОПІНІРОЛ ОРІОН** | Ropinirole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,25 мг № 21 у флаконах | 1 таблетка містить ропініролу гідрохлорид, еквівалентно ропініролу 0,25 мг | Оріон Корпорейшн | Фінляндія |
| 4 | **РОПІНІРОЛ ОРІОН** | Ropinirole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1,0 мг № 21 у флаконах | 1 таблетка містить ропініролу гідрохлорид, еквівалентно ропініролу 1 мг | Оріон Корпорейшн | Фінляндія |
| 5 | **РОПІНІРОЛ ОРІОН** | Ropinirole | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,0 мг № 21 у флаконах | 1 таблетка містить ропініролу гідрохлорид, еквівалентно ропініролу 2 мг | Оріон Корпорейшн | Фінляндія |
| 6 | **СІНДРАНОЛ®** | Ropinirole | таблетки пролонгованої дії по 2 мг № 28 (14х2), № 56 (14х4), № 84 (14х6) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить ропініролу гідрохлориду в кількості 2,280 мг що еквівалентне 2 мг ропініролу | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 7 | **СІНДРАНОЛ®** | Ropinirole | таблетки пролонгованої дії по 3 мг № 28 (14х2), № 56 (14х4), № 84 (14х6) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить ропініролу гідрохлориду в кількості 3,420 мг що еквівалентне 3 мг ропініролу | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 8 | **СІНДРАНОЛ®** | Ropinirole | таблетки пролонгованої дії по 4 мг № 28 (14х2), № 56 (14х4), № 84 (14х6) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить ропініролу гідрохлориду в кількості 4,560 мг що еквівалентне 4 мг ропініролу | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |
| 9 | **СІНДРАНОЛ®** | Ropinirole | таблетки пролонгованої дії по 8 мг № 28 (14х2), № 56 (14х4), № 84 (14х6) у блістерах | 1 таблетка пролонгованої дії містить ропініролу гідрохлориду в кількості 9,121 мг що еквівалентне 8 мг ропініролу | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| meloxicam | 3 роки | 09/07/2019 | 07/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛГЕЗИКАМ®** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій 10 мг/мл; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці | 1,5 мл препарату містить 15 мг мелоксикаму;//1 мл препарату містить 10 мг мелоксикаму// | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна |
| 2 | **АЛГЕЗИКАМ®** | Meloxicam | таблетки по 15 мг № 10 (10х1), № 20 (10х2) у блістерах | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | САНВЕЗА ЛАБ ГмбХ | Австрія |
| 3 | **АРОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить 15 мг мелоксикаму | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія |
| 4 | **АРОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг № 10 (10х1) у блістерах | 1 таблетка містить 7,5 мг мелоксикаму | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія |
| 5 | **АСПІКАМ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг № 10 (10х1), № 20 (10х2), № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Біофарм Лтд | Польща |
| 6 | **АСПІКАМ** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг № 10 (10х1), № 20 (10х2), № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | Біофарм Лтд | Польща |
| 7 | **ЕКСИСТЕН-САНОВЕЛЬ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить 15 мг мелоксикаму | Сановель Іляч Санаі ве Тиджарет А.Ш. | Туреччина |
| 8 | **ІНФЛАМІН** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій 10 мг/мл, по 1,5 мл в ампулі, по 100 ампул у пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці | 1 ампула (1,5 мл) розчину містить 15 мг мелоксикаму;//1 мл розчину містить 10 мг мелоксикаму | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна |
| 9 | **ІНФЛАМІН** | Meloxicam | супозиторії ректальні по 0,015 г, in bulk № 1250: по 5 супозиторіїв у блістері; по 250 блістерів у ящику | 1 супозиторій містить мелоксикаму 15 мг | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна |
| 10 | **ІНФЛАМІН** | Meloxicam | супозиторії ректальні по 0,015 г, по 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | 1 супозиторій містить мелоксикаму 15 мг | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна |
| 11 | **ЛОКСИДОЛ** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулі; по 3 ампули у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | 1 ампула (1,5 мл) розчину містить мелоксикаму 15 мг | УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД | Грузія |
| 12 | **ЛОКСИДОЛ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД | Грузія |
| 13 | **МЕДИКСИКАМ** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону | 1 ампула містить мелоксикаму 15 мг | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британія |
| 14 | **МЕЛБЕК®** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах об'ємом 2 мл; по 3 ампули в картонній упаковці | 1 ампула (1,5 мл) препарату містить мелоксикаму 15 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 15 | **МЕЛБЕК®** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 16 | **МЕЛБЕК®** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина |
| 17 | **МЕЛОКС** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 5 ампул у фасонному блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | мелоксикам; 1,5 мл розчину (1 ампула) містить мелоксикаму 15 мг; | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 18 | **МЕЛОКС** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 5 ампул у фасонному блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | мелоксикам; 1,5 мл розчину (1 ампула) містить мелоксикаму 15 мг | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 19 | **МЕЛОКС** | Meloxicam | таблетки по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Медокемі ЛТД | Кіпр |
| 20 | **МЕЛОКСА КСАНТІС** | Meloxicam | таблетки по 15 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 2, або по 3, або по 5, або по 6, або по 10 блістерів у картонній пачці | 1 таблетка містить 15 мг мелоксикаму | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр |
| 21 | **МЕЛОКСАН** | Meloxicam | таблетки по 15 мг in bulk № 100; in bulk по 15 кг у контейнерах | 1 таблетка містить: мелоксикаму - 15 мг | Апотекс Інк. | Канада |
| 22 | **МЕЛОКСАН** | Meloxicam | таблетки по 15 мг № 20 (10х2) | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Апотекс Інк. | Канада |
| 23 | **МЕЛОКСАН** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг in bulk № 100; in bulk по 15 кг у контейнерах | 1 таблетка містить: мелоксикаму - 7,5 мг | Апотекс Інк. | Канада |
| 24 | **МЕЛОКСАН** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг № 20 (10х2) | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | Апотекс Інк. | Канада |
| 25 | **МЕЛОКСИК** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулі, по 3 або 5 ампул в картонній пачці | 1,5 мл препарату містить 15 мг мелоксикаму | Фармацевтичний Завод "Польфарма" С. А. | Польща |
| 26 | **МЕЛОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 0,0075 г in bulk: по 5000 таблеток у контейнерах пластмасових | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна |
| 27 | **МЕЛОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 0,0075 г по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | Приватне акціонерне товариство"Лекхім-Харків" | Україна |
| 28 | **МЕЛОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 0,015 г in bulk: по 5000 таблеток у контейнерах пластмасових | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна |
| 29 | **МЕЛОКСИКАМ** | Meloxicam | таблетки по 0,015 г; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Приватне акціонерне товариство"Лекхім-Харків" | Україна |
| 30 | **МЕЛОКСИКАМ-БЕРКАНА** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл розчину в ампулі; по 5 ампул або 100 ампул у картонній пачці; по 1,5 мл розчину в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці | 1 мл розчину містить мелоксикаму 10 мг | ТОВ "БЕРКАНА +" | Україна |
| 31 | **МЕЛОКСИКАМ-КВ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 32 | **МЕЛОКСИКАМ-КВ** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 33 | **МЕЛОКСИКАМ-САНОФІ** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; № 5, № 10: по 1,5 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у картонній коробці | 1 ампула (1,5 мл розчину) містить мелоксикаму 15 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 34 | **МЕЛОКСИКАМ-ТЕВА** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулі, по 5 ампул у пластиковому контейнері в картонній коробці | 1 ампула (1,5 мл) містить мелоксикаму 15 мг | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль |
| 35 | **МЕЛОКСИКАМ-ТЕВА** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 36 | **МЕЛОКСИКАМ-ТЕВА** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | ТОВ "Тева Україна" | Україна |
| 37 | **МЕЛСІ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 38 | **МЕЛСІ** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 39 | **МІЛІКСОЛ** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах, по 5 ампул у пачці | 1,5 мл розчину містить 15 мг мелоксикаму | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 40 | **МОВАЛГІН** | Meloxicam | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить 15 мг мелоксикаму | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 41 | **МОВАЛГІН** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 1 блістеру в картонній коробці | 1 таблетка містить 7,5 мг мелоксикаму | Фармасайнс Інк. | Канада |
| 42 | **МОВАЛІС®** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в картонній коробці | 1,5 мл препарату містить 15 мг мелоксикаму | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина |
| 43 | **МОВАЛІС®** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в картонній коробці | 1,5 мл препарату містить 15 мг мелоксикаму | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина |
| 44 | **МОВАЛІС®** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина |
| 45 | **МОВАЛІС®** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг по 10 таблеток; по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина |
| 46 | **МОВІКСИКАМ®** | Meloxicam | розчин для ін`єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 5 | 1 ампула (1,5 мл) містить мелоксикаму 15 мг | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія |
| 47 | **МОВІКСИКАМ® ОДТ** | Meloxicam | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 7, 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7, 5 мг | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія |
| 48 | **МОВІКСИКАМ® ОДТ** | Meloxicam | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія |
| 49 | **НОВОКСИКАМ** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | 1,5 мл розчину містять мелоксикаму 15 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна |
| 50 | **ПАРТІЯЛ** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 5 | 1,5 мл розчину містить 15 мг мелоксикаму | Фармацевтична компанія "ВОКАТЕ С.A." | Греція |
| 51 | **ПАРТІЯЛ** | Meloxicam | таблетки по 15 мг № 30 (10х3) у блістерах | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | Фармацевтична компанія "Вокате С.А." | Греція |
| 52 | **РЕВМАЛГИН** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці | 1 мл розчину містить мелоксикаму 10 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 53 | **РЕВМАЛГИН** | Meloxicam | супозиторії ректальні по 15 мг, по 5 супозиторіїв у стрипі; по 1 або по 2 стрипи в пачці з картону | 1 супозиторій містить мелоксикаму у перерахуванні на 100 % суху речовину 15 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 54 | **РЕВМАЛГИН** | Meloxicam | таблетки по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 15 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 55 | **РЕВМАЛГИН** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму 7,5 мг | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |
| 56 | **РЕВМАСТОП** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці | 1 мл розчину містить мелоксикаму 10 мг; | ТОВ "НІКО" | Україна |
| 57 | **РЕВМОКСИКАМ®** | Meloxicam | розчин для ін'єкцій 1 % по 1,5 мл в ампулі; по 3 або 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці або по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці | 1 мл препарату містить мелоксикаму у перерахуванні на 100 % речовину 10 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 58 | **РЕВМОКСИКАМ®** | Meloxicam | супозиторії ректальні по 15 мг, по 5 супозиторіїв у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | 1 супозиторій містить мелоксикаму 15 мг | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 59 | **РЕВМОКСИКАМ®** | Meloxicam | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму – 15 мг (у перерахуванні на 100 % безводну речовину); | ПАТ "Фармак" | Україна |
| 60 | **РЕВМОКСИКАМ®** | Meloxicam | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | 1 таблетка містить мелоксикаму – 7,5 мг (у перерахуванні на 100 % безводну речовину); | ПАТ "Фармак" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| human coagulation factor IX\*\* | 3 роки | 12/07/2019 | 10/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АІМАФІКС** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 10 мл відновленого розчину містять: фактор коагуляції крові людини ІХ - 1000 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 2 | **АІМАФІКС** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл; по 1000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 1 флакон з порошком містить фактора коагуляції крові людини ІХ 1000 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 3 | **АІМАФІКС** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 10 мл відновленого розчину містять: фактор коагуляції крові людини ІХ - 500 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 4 | **АІМАФІКС** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл; по 500 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін`єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | 1 флакон з порошком містить фактора коагуляції крові людини ІХ 500 МО | КЕДРІОН С.П.А. | Італія |
| 5 | **Бакстер АГ** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1200 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення в коробці | фактор коагуляції крові людини ІХ - 1200 МО | Бакстер АГ | Австрія |
| 6 | **Бакстер АГ** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1200 МО, 1 флакон з порошком по 1200 МО у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій 10 мл ) та набором для розчинення та введення (1 голка для перенесення, 1 аераційна голка, 1 голка-фільтр, 1 одноразова голка, 1 одноразовий шприц (10 мл ), 1 система для інфузій) у коробці | 1 флакон з порошком для ін’єкцій або інфузій містить: 1200 МО фактора коагуляції крові людини IХ | Бакстер АГ | Австрія |
| 7 | **Бакстер АГ** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 600 МО, 1 флакон з порошком по 600 МО у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій 5 мл) та набором для розчинення та введення (1 голка для перенесення, 1 аераційна голка, 1 голка-фільтр, 1 одноразова голка, 1 одноразовий шприц (5 мл), 1 система для інфузій) у коробці | 1 флакон з порошком для ін’єкцій або інфузій містить://600 МО фактора коагуляції крові людини IХ | Бакстер АГ | Австрія |
| 8 | **Бакстер АГ** | Coagulation factor IX | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій або інфузій по 600 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення в коробці | фактор коагуляції крові людини ІХ - 600 МО | Бакстер АГ | Австрія |
| 9 | **ОКТАНІН Ф 1000 МO** | Coagulation factor IX | порошок для розчину для ін’єкцій по 1000 МО, картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін’єкцій та інструкцією про застосування; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін’єкцій, 10 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони); коробки № 1 та № 2 об’єднуються між собою пластиковою плівкою | 1 мл розведеного розчину містить 100 МО фактору IX людини. Вміст загального білку складає не менше 1,6 мг (100 МО) | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х | Австрія |
| 10 | **ОКТАНІН Ф 250 МO** | Coagulation factor IX | порошок для розчину для ін’єкцій по 250 МО, картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін’єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін’єкцій по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони); коробки № 1 та № 2 об’єднуються між собою пластиковою плівкою | 1 мл розведеного розчину містить 50 МО фактору IX людини. Вміст загального білку складає не менше 0,8 мг (50 МО) | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х | Австрія |
| 11 | **ОКТАНІН Ф 500 МO** | Coagulation factor IX | порошок для розчину для ін’єкцій по 500 МО, картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двукінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони); коробка № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою | 1 мл розведеного розчину містить 100 МО фактору IX людини. Вміст загального білку складає не менше 1,6 мг (100 МО) | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х | Австрія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| zaleplon | 5 років | 15/07/2019 | 13/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АНДАНТЕ®** | Zaleplon | капсули по 10 мг по 7 капсул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці | Лікарські засоби групи бензодіазепінов. Снодійні і седативні препарати. | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина |
| 2 | **РОФЕН** | Zaleplon | капсули по 10 мг № 10 (10х1), № 20 (10х2) у блістерах | Лікарські засоби групи бензодіазепінів. Снодійні і седативні препарати. | СКАН БІОТЕК ЛТД | Індія |
| 3 | **СЕЛОФЕН** | Zaleplon | капсули по 10 мг по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | Снодійні та седативні засоби. | ТОВ "Адамед" | Польща |
| 4 | **СЕЛОФЕН** | Zaleplon | капсули по 10 мг по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | Снодійні та седативні засоби. | АТ "Адамед Фарма" | Польща |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine//bordetella pertussis (acellular component), diphtheria toxoid, tetanus toxoid, polio virus type 1, 2, 3 inactivated, purified antigen, polysaccharide haemophilus influenzae type b | 3 роки | 17/07/2019 | 15/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ІНФАНРИКС™ ІПВ ХІБ / INFANRIX™ IPV HIB КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є HAEMOPHILUS INFLUENZAE ТИПУ B** | Diphtheria-hemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus | суспензія (DTPa-IPV) для ін’єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib), cуспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці | 0,5 мл (1 доза) розчиненої вакцини містить: дифтерійного анатоксину (D) не менше ніж 30 міжнародних одиниць (МО) (25 Lf (флокулюючих одиниць)); правцевого анатоксину (T) не менш ніж 40 МО (10 Lf); кашлюкового анатоксину (PT) 25 мкг; філаментозного гемаглютиніну (FHA) 25 мкг; пертактину (PRN) 8 мкг; інактивованого поліовірусу (IPV): - типу 1 (Mahoney) 40 D-антигенних одиниць (DU), - типу 2 (MEF-1) 8 DU, - типу 3 (Saukett) 32 DU; кон’югату капсульного полісахариду (PRP) Haemophilus influenzae типу b 10 мкг, ковалентно зв’язаного з правцевим анатоксином (Т) адсорбованим ~30 мкг | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **ПЕНТАКСИМ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ HAEMOPHILUS ТИПУ B КОН’ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА** | Diphtheria-hemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus | порошок Haemophilus influenzae типу b у флаконі та суспензія для ін’єкцій (0,5 мл) в попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою (або 2-ма окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) після розведення містить: дифтерійний анатоксин(1)  30 МО, правцевий анатоксин(1)  40 МО, антигени Bordetella pertussis: кашлюковий анатоксин(1) 25 мкг, філаментний гемаглютинін(1) 25 мкг, інактивований поліовірус: типу 1 (штам Mahoney) 40 D-одиниць(2) (3) (4) типу 2 (штам MEF-1) 8 D-одиниць(2) (3) (4), типу 3 (штам Saukett) 32 D-одиниці(2) (3) (4), полісахарид Haemophilus influenzae типу b, 10 мкг, кон’югований з правцевим протеїном 18–30 мкг //(1) адсорбований на гідроксиді алюмінію гідратованому (відповідає 0,3 мг Al3+)//(2) D – антигенні одиниці//(3) або еквівалентна кількість антигену, визначена відповідним імунохімічним методом //(4) отримані на клітинах Vero | Санофі Пастер С.А. | Франція |
| 3 | **ПЕНТАКСИМ® ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ HAEMOPHILUS ТИПУ B КОН’ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА** | Diphtheria-hemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus | порошок Haemophilus influenzae типу b та суспензія для ін’єкцій (0,5 мл), по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін’єкцій, в картонній коробці або в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці | 1 імунізуюча доза вакцини (0,5 мл) після розведення містить: дифтерійний анатоксин(1)  30 МО, правцевий анатоксин(1)  40 МО, антигени Bordetella pertussis: кашлюковий анатоксин(1) 25 мкг, філаментний гемаглютинін(1) 25 мкг, інактивований поліовірус: типу 1 (штам Mahoney) 40 D-одиниць(2) (3) (4) типу 2 (штам MEF-1) 8 D-одиниць(2) (3) (4), типу 3 (штам Saukett) 32 D-одиниці(2) (3) (4), полісахарид Haemophilus influenzae типу b, 10 мкг, кон’югований з правцевим протеїном 18–30 мкг //(1) адсорбований на гідроксиді алюмінію гідратованому (відповідає 0,3 мг Al3+)//(2) D – антигенні одиниці//(3) або еквівалентна кількість антигену, визначена відповідним імунохімічним методом //(4) отримані на клітинах Vero | Санофі Пастер | Франція |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| anis, thymus | 13 років | 19/07/2019 | 17/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БРОНХО ТАЙСС КРАПЛІ** | Comb drug | краплі для перорального застосування по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці | 1 г розчину (24 краплі) містить 50 мг олії анісу зірчастого (Star anise oil), 250 мг екстракту трави чебрецю рідкого (Extract Thymi fluid) (1:2 – 2,5), екстрагент: розчин аміаку 10 % / гліцерин 85 % / етанол 90 % / вода очищена (1/20/70/109) | Др. Тайсс Натурварен ГмбХ | Німеччина |
| 2 | **БРОНХО ТАЙСС КРАПЛІ** | Comb drug | краплі для перорального застосування, по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці | 1 г розчину (24 краплі) містить 50 мг олії анісу зірчастого (Star anise oil), 250 мг екстракту трави чебрецю рідкого (Extract Thymi fluid) (1:2–2,5), екстрагент: розчин аміаку 10 %/гліцерин 85 %/ етанол 90 %/вода очищена (1/20/70/109) | Др. Тайсс Натурварен ГмбХ | Німеччина |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| peginterferon alpha-2b\*\* | 3 роки | 24/07/2019 | 22/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **АЛЬФАПЕГ® - С ПЕГІНТЕРОФЕРОН АЛЬФА-2b** | Peginterferon alfa-2b | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мкг, 1 флакон з ліофілізатом у коробці з картону; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі в коробці з картону | 1 флакон містить інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини пегільованого 100 мкг | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна |
| 2 | **АЛЬФАПЕГ® - С ПЕГІНТЕРОФЕРОН АЛЬФА-2b** | Peginterferon alfa-2b | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 120 мкг, 1 флакон з ліофілізатом у коробці з картону; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі в коробці з картону | 1 флакон містить інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини пегільованого 120 мкг | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна |
| 3 | **АЛЬФАПЕГ® - С ПЕГІНТЕРОФЕРОН АЛЬФА-2b** | Peginterferon alfa-2b | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 150 мкг, 1 флакон з ліофілізатом у коробці з картону; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі в коробці з картону | 1 флакон містить інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини пегільованого 150 мкг | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна |
| 4 | **АЛЬФАПЕГ® - С ПЕГІНТЕРОФЕРОН АЛЬФА-2b** | Peginterferon alfa-2b | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 80 мкг, 1 флакон з ліофілізатом у коробці з картону; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі в коробці з картону | 1 флакон містить інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини пегільованого 80 мкг | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| agalsidase beta | 3 роки | 31/07/2019 | 29/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФАБРАЗИМ®** | Agalsidase beta | порошок для приготування концентрату (5 мг/мл) для розчину для інфузій по 5 мг або по 35 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 флакон містить номінальну кількість 5 мг або 35 мг агалсидази бета;//після розчинення кожний флакон містить 5 мг/мл (або 35 мг/7 мл) агалсидази бета | Джензайм Юроп Б.В. | Нідерланди |
| 2 | **ФАБРАЗИМ®** | Agalsidase beta | порошок для приготування концентрату (5 мг/мл) для розчину для інфузій, по 5 мг або по 35 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | 1 флакон містить номінальну кількість 5 мг або 35 мг агалсидази бета;//після розчинення кожний флакон містить 5 мг/мл (або 35 мг/7 мл) агалсидази бета | Джензайм Юроп Б.В. | Нідерланди |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| fosfomycin (IV formulation) | 3 роки | 31/07/2019 | 29/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ФОСМІЦИН** | Fosfomycin | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 10 флаконів у коробці | 1 флакон містить фосфоміцину натрію 1 г | Мейджі Сейка Фарма Ко., Лтд. | Японія |
| 2 | **ФОСМІЦИН** | Fosfomycin | порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконі; по 10 флаконів у коробці | 1 флакон містить фосфоміцину натрію 2 г | Мейджі Сейка Фарма Ко., Лтд. | Японія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| fosfomycin (oral formulation) | 3 роки | 31/07/2019 | 29/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БЕРНІ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину 3 г в пакетах № 1 або № 2 | 1 пакет містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г, що еквівалентно 3,0 г фосфоміцину | Со.Се. ФАРМ С.р.л. | Італія |
| 2 | **ЕСПА-ФОЦИН®** | Fosfomycin | порошок для орального розчину по 3000 мг/пакет, по 8 г порошку (3000 мг діючої речовини) у пакеті; по 1 пакету в картонній упаковці | 1 пакет містить фосфоміцину трометамолу 5631,0 мг, що еквівалентно 3000 мг фосфоміцину | Еспарма ГмбХ | Німеччина |
| 3 | **МОНУРАЛ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г; по 8 г препарату (3 г діючої речовини) в пакеті; по 1 пакету в картонній пачці | 1 пакет містить фосфоміцину трометамол 5,631 г, що еквівалентно 3,0 г фосфоміцину | Замбон С.П.А. | Італія |
| 4 | **ТАРИГАН** | Fosfomycin | гранули для орального розчину, по 3 г у саше № 1, № 2 | 1 саше містить 3 г фосфоміцину (у вигляді 5,631 г фосфоміцину трометамолу) | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |
| 5 | **УРЕАЦИД®** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г у саше, № 1 | 1 саше містить фосфоміцину трометамолу у перерахуванні на фосфоміцин 3 г | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка |
| 6 | **УРОФОСЦИН®** | Fosfomycin | гранули для орального розчину, по 3,0 г по 8 г в пакеті-саше; по 1 пакету-саше в пачці із картону | 1 пакет-саше містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г, що еквівалентно 3 г фосфоміцину | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна |
| 7 | **ФОРТЕРАЗ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину, по 3 г, 1 саше з гранулами в картонній коробці | 1 саше містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г, що еквівалентно фосфоміцину 3 г | Екселтіс Хелске С.Л. | Іспанія |
| 8 | **ФОСМУРАЛ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г, по 8 г у саше; по 1 саше в картонній коробці | 1 саше містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г еквівалентно фосфоміцину 3 г | Люпін Лімітед | Індія |
| 9 | **ФОСФОМЕД** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 або 2 саше в картонній коробці | 1 саше містить фосфоміцину (в формі трометамолу) 3 г | УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД | Грузія |
| 10 | **ФОСФОМІЦИН** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 саше у коробці | 1 саше містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г, що еквівалентно 3,0 г фосфоміцину; | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 11 | **ФОСФОРАЛ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину, 3 г/пакет; по 8 г у пакеті; по 1 пакету у картонній пачці | 1 пакет містить фосфоміцину трометамолу 5,631 г, що еквівалентно 3 г фосфоміцину | ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед | Мальта |
| 12 | **ФОСФОЦИН** | Fosfomycin | гранули для орального розчину по 3 г, 2 саше з гранулами у коробці з картону | 1 саше містить фосфоміцину (у формі фосфоміцину трометамолу) 3 г; | Фармацевтична компанія "Вокате С.А." | Греція |
| 13 | **ЦИСТОРАЛ** | Fosfomycin | гранули для орального розчину 3,0 г/8,0 г по 8,0 г гранульованого порошку у пакеті; по 1 пакету у коробці з картону | 1 пакет містить фосфоміцину 3 г | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |

**НАГАДУВАННЯ!**

**СПИСОК ПРЕПАРАТІВ, ПОДАЧА РОЗБ ПРОВОДИТЬСЯ 1 РАЗ НА РІК**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| idursulfase | 1 рік | 23/07/2018 | 01/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЕЛАПРАЗА** | Idursulfase | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 3 мл у флаконі в картонній коробці | Засоби, що впливають на систему травлення та метаболізм. Ферменти. | Шайєр Фармасьютикалз Айленд Лтд | Ірландія |
| 2 | **ЕЛАПРАЗА** | Idursulfase | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 3 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Засоби, що впливають на систему травлення та метаболізм. Ферменти. Ідурсульфаза. | Шайєр Фармасьютикалз Айленд Лтд | Ірландія |
| 3 | **ЕЛАПРАЗА** | Idursulfase | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Засоби, що впливають на систему травлення та метаболізм. Ферменти. | Шайєр Фармасьютикалз Айленд Лтд | Ірландія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vaccine poliovirus type 1, poliovirus type 3 (oral, live, attenuated) vaccine | 1 рік | 26/07/2018 | 04/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ПОЛІО САБІН™ ДВОВАЛЕНТНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПОЛІОМІЄЛІТУ ТИПІВ 1 ТА 3 (ЖИВА, АТЕНУЙОВАНА)** | Poliomyelitis oral, bivalent, live attenuated | суспензія оральна по 10 доз (1 мл) або по 20 доз (2 мл) у флаконах № 100 | 1 доза (0,1 мл) вакцини містить: //вірус поліомієліту типу 1, штам LSc, 2ab 106,0 CCID50;//вірус поліомієліту типу 3, штам Leon 12a, 1b 105,8 CCID50// | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 2 | **ПОЛІО САБІН™ ОДИН І ТРИ (ОРАЛЬНА) ДВОХВАЛЕНТНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПОЛІОМІЄЛІТУ ТИПІВ 1 ТА 3 (ДОПВ)** | Poliomyelitis oral, bivalent, live attenuated | суспензія оральна по 10 доз (1 мл) або по 20 доз (2 мл) у флаконах № 100 в картонній коробці | 1 доза (0,1 мл) містить: поліовірусу типу 1: не менше 10 6,0 CCID50 (штам LSc, 2ab); поліовірусу типу 3: не менше 10 5,8 CCID50 (штам Leon 12a, 1b) | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія |
| 3 | **ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПОЛІОМІЄЛІТУ, ПЕРОРАЛЬНА, БІВАЛЕНТНА, ТИПІВ 1 ТА 3** | Poliomyelitis oral, bivalent, live attenuated | суспензія для перорального застосування по 20 доз (2 мл) у флаконах № 10 в картонній коробці з багатодозовою крапельницею у комплекті | 1 імунізуюча доза вакцини (2 краплі, або 0,1 мл) містить: поліовірусу типу 1\* (штам LS-c2ab) (живий, атенуйований) не менше 6,0 log† ТЦД50‡; поліовірусу типу 3\* (штам Leon 12a1b) (живий, атенуйований) не менше 5,8 log† ТЦД50‡;//\* культивовані на клітинній лінії Vero;//† попередньо було позначено як «не менше 10х ТЦД50»;//‡ титр цитопатичної дії 50 % (вірусні інфекційні одиниці) | Санофі Пастер С.А. | Франція |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| gemifloxacin | 1 рік | 29/07/2018 | 07/10/2018 |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| dronedarone | 1 рік | 31/07/2018 | 09/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **МУЛЬТАК®** | Dronedarone | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 60 (10х6): по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить дронедарону гідрохлориду у перерахуванні на дронедарон  400 мг | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| glimepiride, pioglitazone hydrochloride / metformin, pioglitazone / pioglitazone | 1 рік | 31/07/2018 | 09/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ГЛЮТАЗОН®** | Pioglitazone | таблетки по 15 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить піоглітазону гідрохлориду у перерахуванні на піоглітазон 15 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 2 | **ГЛЮТАЗОН®** | Pioglitazone | таблетки по 30 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить піоглітазону гідрохлориду у перерахуванні на піоглітазон 30 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 3 | **ГЛЮТАЗОН®** | Pioglitazone | таблетки по 45 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | 1 таблетка містить піоглітазону гідрохлориду у перерахуванні на піоглітазон 45 мг | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна |
| 4 | **ПІОГЛАР** | Pioglitazone | таблетки по 15 мг № 30 (10х3), № 100 (10х10) у блістерах | 1 таблетка містить піоглітазону гідрохлориду еквівалентно піоглітазону 15 мг | Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед | Індія |
| 5 | **ПІОГЛАР** | Pioglitazone | таблетки по 30 мг № 30 (10х3), № 100 (10х10) у блістерах | 1 таблетка містить піоглітазону гідрохлориду еквівалентно піоглітазону 30 мг | Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед | Індія |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| trimetazidine | 1 рік | 06/08/2018 | 15/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ДІМЕЗАР** | Trimetazidine | таблетки пролонгованої дії по 35 мг № 30 (10х3), № 60 (10х6) у блістерах | 1 таблетка містить 35 мг триметазидину дигідрохлориду еквівалентно триметазидину 27,5 мг | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія |
| 2 | **КАРВІДОН–MR** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою з модифікованим вивільненням, по 35 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів в картонній пачці | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | Мікро Лабс Лімітед | Індія |
| 3 | **КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг для виробника ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків по 30 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці. для виробника ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 4 | **КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг для виробника Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я": № 30 (10х3), № 30 (30х1), № 60 (30х2) у блістерах; для виробника Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП": № 60 (30х2) у блістерах | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна |
| 5 | **КАРДУКТАЛ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг in bulk: по 8000 таблеток у контейнерах пластмасових | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ПрАТ "Технолог" | Україна |
| 6 | **КАРДУКТАЛ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ПрАТ "Технолог" | Україна |
| 7 | **КАРМЕТАДИН** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина |
| 8 | **ПРЕДИЗИН®** | Trimetazidine | таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 35 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | 1 таблетка містить триметазидину 35 мг | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина |
| 9 | **ПРЕДУКТАЛ® MR** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картону | 1 таблетка містить: триметазидину дигiдрохлориду 35 мг | ТОВ "Серв'є Україна" | Україна |
| 10 | **ПРЕДУКТАЛ® ОД 40 МГ** | Trimetazidine | капсули пролонгованої дії тверді по 40 мг, по 10 твердих капсул у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці з картону | 1 капсула пролонгованої дії тверда містить 40 мг триметазидину дигiдрохлориду | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ’Є | Франція |
| 11 | **ПРЕДУКТАЛ® ОД 80 МГ** | Trimetazidine | капсули пролонгованої дії тверді по 80 мг, по 10 твердих капсул у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці з картону | 1 капсула пролонгованої дії тверда містить 80 мг триметазидину дигiдрохлориду | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ’Є | Франція |
| 12 | **ТРАЙМЕТАКОР** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою з модифікованим вивільненням по 35 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6, або 10 блістерів у пачці з картону | 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | Алвоген ІПКо С.ар.л | Люксембург |
| 13 | **ТРИДУКТАН** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону; по 30 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у пачці з картону | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 14 | **ТРИДУКТАН** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів в картонній пачці; по 30 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери в картонній пачці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна |
| 15 | **ТРИДУКТАН МВ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг in bulk: по 7 кг таблеток у поліетиленових пакетах, які вкладають у контейнери | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 16 | **ТРИДУКТАН МВ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці; по 20 таблеток у блістері; по 1, по 3, або 4 блістери в картонній пачці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | ТОВ "Фарма Старт" | Україна |
| 17 | **ТРИКАРД** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна |
| 18 | **ТРИМЕСТАР МВ** | Trimetazidine | таблетки пролонгованої дії по 35 мг № 60 (30х2) у блістерах | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 35 мг | Люпін Лімітед | Індія |
| 19 | **ТРИМЕТАЗИДИН-АСТРАФАРМ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в коробці з картону | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна |
| 20 | **ТРИМЕТАЗИДИН-ДАРНИЦЯ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 6 контурних чарункових упаковок у пачці | 1 таблетка містить 20 мг триметазидину дигідрохлориду | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 21 | **ТРИМЕТАЗИДИН-ДАРНИЦЯ** | Trimetazidine | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 6 контурних чарункових упаковок у пачці | 1 таблетка містить триметазидину дигідрохлориду 20 мг | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна |
| 22 | **ТРИМЕТАЗИДИН MR СЕРВ'Є** | Trimetazidine | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг; по 30 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці з картону | 1 таблетка містить: триметазидину дигiдрохлориду 35 мг | ТОВ "Серв'є Україна" | Україна |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| natalizumab | 1 рік | 07/08/2018 | 16/10/2018 |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| nonacog alfa | 1 рік | 10/08/2018 | 19/10/2019 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **БЕНЕФІКС** | Coagulation factor IX | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 1000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | 1 флакон містить 1000 МО нонакогу альфа (фактор коагуляції крові людини IX рекомбінантний ) | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США |
| 2 | **БЕНЕФІКС** | Coagulation factor IX | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 2000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | 1 флакон містить 2000 МО нонакогу альфа (фактор коагуляції крові людини IX рекомбінантний ) | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США |
| 3 | **БЕНЕФІКС** | Coagulation factor IX | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 250 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | 1 флакон містить 250 МО нонакогу альфа (фактор коагуляції крові людини IX рекомбінантний ) | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США |
| 4 | **БЕНЕФІКС** | Coagulation factor IX | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 3000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | 1 флакон містить 3000 МО нонакогу альфа (фактор коагуляції крові людини IX рекомбінантний ) | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США |
| 5 | **БЕНЕФІКС** | Coagulation factor IX | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін'єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузій, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | 1 флакон містить 500 МО нонакогу альфа (фактор коагуляції крові людини IX рекомбінантний ) | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США |

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| vemurafenib | 1 рік | 16/08/2018 | 25/10/2018 |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Торгівельна назва** | **МНН** | **Форма випуску** | **Склад діючих речовин** | **Заявник** | **Країна заявника** |
| 1 | **ЗЕЛБОРАФ®** | Vemurafenib | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 240 мг по 8 таблеток у блістері; по 7 блістерів у картонній упаковці | 1 таблетка, містить вемурафенібу 240 мг у вигляді ко-преципітату вемурафенібу і гіпромелози ацетату сукцинату (у співвідношенні 3:7) | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |