

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про державну
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських
засобів (медичних імунобіологічних
препаратів) та внесення змін до
реєстраційних матеріалів»
від 01 червня 2026 року № 722

ПЕРЕЛІК ЗАРЕЄСТРОВАНІХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявни ка	Виробник	Країна виробн ика	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	БУДЕСОНІД КОМБІ-ТЕВА	Formoterol and budesonide	будесонід та формотер олу фумарату дигідрат	R03AK0 7	порошок для інгаляцій по 160 мкг/4,5 мкг/дозу: по 1 інгалятору (120 доз) у запаяному пакеті; по 1 або 3 пакети в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Нортон (Ватерфорд) Лімітед	Ірландія	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 1.0 подається. 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, zareєстрованого 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/21321/01/01
2.	БУДЕСОНІД КОМБІ-ТЕВА	Formoterol and budesonide	будесонід та формотер олу фумарату дигідрат	R03AK0 7	порошок для інгаляцій по 320 мкг/9 мкг/дозу: по 1 інгалятору (60 доз) у запаяному пакеті; по 1 або 3 пакети в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Нортон (Ватерфорд) Лімітед	Ірландія	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 1.0 подається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення	за рецептом	Не підлягає	UA/21321/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
										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.			
3.	ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА)	Papillomavirus (human types 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58)	білок L1 ВПЛ1 типу 6 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 11 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 16 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 18 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 31 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 33 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 45 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 52 ^{2,3} ; білок L1 ВПЛ1 типу 58 ^{2,3} ; ¹ ВПЛ — вірус папіломи	J07BM03	суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня та ковпачком; по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	виробництво: формуляція, наповнення та первинне пакування шприців, тестування при випуску (кінцевого сформульованого балку та шприців, наповнених на дільниці Вест Пойнт та на дільниці Бакстер), тестування стабільності: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; виробництво: формуляція	США/Ірландія / Нідерланди/ Іспанія	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу, коротка характеристика лікарського засобу та текст маркування упаковки (eCTD версія 0007). Методи контролю якості лікарського засобу (eCTD версія 0006). Звіт згідно додатку 29 Порядку (eCTD версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (eCTD версія 0000) Резюме ПУР версія 5.1 (eCTD версія 0000). 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,	За рецептом	Не підлягає	UA/21322/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			людини. ² Білок L1 у вигляді вірусоподібних часток, що продукуються в клітинах дріжджів <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CANADE 3C-5 (штам 1895) за технологією рекомбінантної ДНК. ³ Білок L1 адсорбований на ад'юванті – аморфно му алюмінію гідроксифосфаті сульфаті (0,5 мг Al)					наповнення та первинне пакування шприців, тестування при випуску (кінцевого сформульованого балку та шприців, наповнених на дільниці Карлоу), тестування стабільності : МСД Інтернешнл ГмбХ/МСД Ірландія (Карлоу), Ірландія; об'єднання готового продукту (повторне суспендування та об'єднання кінцевого сформульованого балку, отриманого з дільниці Вест Пойнт), наповнення шприців (первинне пакування), тестування при випуску для шприців, наповнених на дільниці Бакстер		zareєстрованого 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.			

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								(лише ендотоксини та стерильність): Бакстер Фармасьютікал Солюшнс ЛЛС, США; тестування при випуску для шприців, наповнених на дільниці Карлоу, тестування при ввезенні (для шприців, отриманих з дільниці Вест Пойнт та дільниці Бакстер) ^а , маркування та вторинне пакування, сертифікація та випуск серії: ^а Тестування при ввезенні включає всі тести при випуску серії кінцевого продукту: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; маркування та вторинне пакування:					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
4.	ДОКУЗАЛІЯ	docusate sodium	докузат натрію	A06AA02	капсули м'які по 100 мг; по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру в пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія	Україна	реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 0.3 додається. 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	без рецепта	Не підлягає	UA/21314/01/01
5.	ІХТАММОЛ	-	суха речовина: від 50,0 % м/м до 56,0 % м/м; загальний аміак: від 4,5 % м/м до 7,0 % м/м (висушена речовина); органічно зв'язана сірка: не	-	рідина (субстанція) у пластикових бочках для фармацевтичного застосування	ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА "ВІОЛА"	Україна	Естерайхше Гезельшафт Ме Бе Ха Нунмер Ка Ге	Австрія	реєстрація на 5 років Проект МКЯ (версія документа 0002)	-	Не підлягає	UA/21315/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			менше 10,5 % м/м (висушена речовина); сірка у формі сульфату: не більше 20,0 % м/м від загальної сірки										
6.	ПАСКАЛЬ УНО	olmesartan medoxomil	олмесартану медоксоміл	C09CA08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блистері; по 3 блистери у картонній упаковці	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ НЛ ЛІМІТЕД	Кіпр	Виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Актівіс Лімітед, Мальта; Контроль якості: Кромат Кфт., Угорщина	Мальта/Угорщина	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.3 додається. 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/21316/01/01
7.	ПАСКАЛЬ УНО	olmesartan medoxomil	олмесартану медоксоміл	C09CA08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блистері; по 3 блистери у	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ НЛ ЛІМІТЕД	Кіпр	Виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Актівіс	Мальта/Угорщина	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.3 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду,	За рецептом	Не підлягає	UA/21316/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній упаковці			Лімітед, Мальта; Контроль якості: Кромат Кфт., Угорщина		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.			
8.	ПРОПОФОЛ	propofol	пропофол	-	рідина (субстанція) у пляшках алюмінієвих для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Бахем СА, філія у Віонні	Швейцарія	Реєстрація на 5 років Проект МКЯ (версія документа 0000)	-	Не підлягає	UA/21317/01/01
9.	РЕОБАН	edoxaban	ендоксабан	B01AF03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	первинне, вторинне пакування, контроль якості фізико-хімічний, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості фізико-хімічний: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості мікробіологічний: ІТЕСТ	Іспанія/Мальта/Чехія/Чилі	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. 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	За рецептом	Не підлягає	UA/21319/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								плюс, с.р.о., Чехія; контроль якості мікробіологічний: ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чехія; виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: Сінтон Чилі ЛТДА., Чилі		безпеки.			
10.	РЕОБАН	edoxaban	ендоксабан	B01AF03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	первинне, вторинне пакування, контроль якості фізико-хімічний, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості фізико-хімічний: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості мікробіологічний: ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чехія; контроль якості мікробіологічний: ІТЕСТ	Іспанія/Мальта/Чехія/Чилі	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 додається. 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/21319/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								плюс, с.р.о., Чехія; виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: Сінтон Чилі ЛТДА., Чилі					
11.	РІВАБАН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (еСТД версія 0010) Коротка характеристика лікарського засобу (еСТД версія 0012) Текст маркування упаковки лікарського засобу (еСТД версія 0010) Методи контролю якості лікарського засобу (еСТД версія 0009) Звіт згідно додатку 29 Порядку (еСТД версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (еСТД версія 0005) План управління ризиками версія 0.3 погоджена (еСТД послідовність № 0008). 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	За рецептом	Не підлягає	UA/21320/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
										вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
12.	РІВАБАН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (eCTD версія 0010) Коротка характеристика лікарського засобу (eCTD версія 0012) Текст маркування упаковки лікарського засобу (eCTD версія 0010) Методи контролю якості лікарського засобу (eCTD версія 0009) Звіт згідно додатку 29 Порядку (eCTD версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (eCTD версія 0005) План управління ризиками версія 0.3 погоджена (eCTD послідовність № 0008). 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	За рецептом	Не підлягає	UA/21320/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
13.	РІВАБАН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	безпеки. реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського засобу (еСДВ версія 0010) Коротка характеристика лікарського засобу (еСДВ версія 0012) Текст маркування упаковки лікарського засобу (еСДВ версія 0010) Методи контролю якості лікарського засобу (еСДВ версія 0009) Звіт згідно додатку 29 Порядку (еСДВ версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (еСДВ версія 0005) План управління ризиками версія 0.3 погоджена (еСДВ послідовність № 0008). 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/21320/01/03
14.	РІВАБАН®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 14	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	реєстрація на 5 років Інструкція для медичного застосування лікарського	За рецептом	Не підлягає	UA/21320/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці					засобу (еСТД верія 0010) Коротка характеристика лікарського засобу (еСТД верія 0012) Текст маркування упаковки лікарського засобу (еСТД верія 0010) Методи контролю якості лікарського засобу (еСТД версія 0009) Звіт згідно додатку 29 Порядку (еСТД версія 0000) Звіт згідно додатку 30 Порядку (еСТД версія 0005) План управління ризиками версія 0.3 погоджена (еСТД послідовність № 0008). 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.			
15.	ФЛУКАЗАР	fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 150 мг, по 2 капсули у блістері, по 1 блістеру у коробці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю "ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ	Україна	виробництво за повним циклом: ТОВ «АСТРАФАРМ»	Україна	реєстрація на 5 років Резюме ПУР версія 0.2 подається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду,	За рецептом	Не підлягає	UA/21318/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
						ГМБХ"				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.			

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whocc.no/atc_ddd_index/)

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЩЕНКО