

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 19 червня 2026 року № 841

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнарод на непатен тована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробник а	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	АБОКСОМА	apixaban	апіксабан	B01AF 02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 20 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Реєстрація на 5 років Резюме плану управління ризиками версія 1.1 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/21338/01/02
2.	АБОКСОМА	apixaban	апіксабан	B01AF 02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk",	Словенія	Реєстрація на 5 років Резюме плану	за рецептом	Не підлягає	UA/21338/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на патентована 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
					2,5 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у коробці			первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место		управління ризиками версія 1.1 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.			
3.	ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ НАТРІЄВА СІЛЬ (ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ НАТРІЮ ХЛОРИД)	Glucosamine	глюкозаміну сульфату натрію хлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	ТАЙЧ ІНДАСТРІЗ ЛІМІТЕД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21339/01/01
4.	ДАЗАТИНІБ	dasatinib	дазатиніб	L01EA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг; по 60 таблеток у пластиковій пляшці; по 15 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці	Юджия Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	Юджия Фарма Спешиелітіз Лімітед	Індія	Реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-ІХ "Про лікарські засоби" Резюме ПУР версія 0.1 додається. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом	за рецептом	Не підлягає	UA/21344/01/01

№ 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
										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.			
5.	ДАЗАТИНІБ	dasatinib	дазатиніб	L01EA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 70 мг; по 60 таблеток у пластиковій пляшці; по 15 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці	Юджія Фарма Спешиалітіс Лімітед	Індія	Юджія Фарма Спешиелітіз Лімітед	Індія	Реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 р. № 2469-ІХ "Про лікарські засоби" Резюме ПУР версія 0.1 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/21344/01/02

№ 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
6.	ДИМЕНГІДРИНАТ	-	Вміст: дифенгідрамін; 8-хлортеофілін	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Лубнифарм"	Україна	Шанхай Вандер Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21340/01/01
7.	ТОФАЦИТИНІБУ ЦИТРАТ	tofacitinib	тофацитинібу цитрат	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	АЛІВУС ЛАЙФ САЙЕНСЕЗ ЛІМІТЕД	Індія	Реєстрація на 5 років Проект МКЯ ЛЗ (версія документа 0003)	-	Не підлягає	UA/21342/01/01
8.	УРСОДЕЗОК СИХОЛЕВА КИСЛОТА	Ursodeoxycholic acid	урсодезоксихолева кислота	-	порошок (субстанція) у подвійних пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Чангде Юньган Біотехнологі Ко., Лтд.	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21343/01/01

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

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО