



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
Департамент фармацевтичної діяльності
Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України
"Державний реєстр лікарських засобів України"
Інформаційний фонд



[Початкова](#) | [Статистика](#) | [Пошук лікарських засобів](#) | [Законодавство](#) | [Службовий вхід](#)

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

Лікарський засіб (звичайний)

Торгівельне найменування:

АЛОПУРИНОЛ

Виробник:

Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" (виробництво за повним циклом), Україна
Товариство з обмеженою відповідальністю "АГРОФАРМ" (виробництво, пакування, випуск серій), Україна
Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+" (контроль серій), Україна

Форма випуску:

таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці

Упаковки:

лікарська форма	доза	кількість в перв.уп. (шт., мл, г)	первинна упаковка	кількість первинних уп.	вторинна упаковка	кількість вторинних уп.	групова упаковка
таблетки	100 мг	10 шт	блістер	5	пачка	1	

Реєстраційне посвідчення:

UA/7302/01/01

Наказ МОЗ

№486 від 15.03.2022

Термін дії реєстраційного посвідчення:

необмежений з 09.08.2017

Заявник:

Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна

Міжнародне непатентоване найменування:

Allopurinol

Синонімічне найменування:**Склад діючих речовин:** 1 таблетка містить алопуринолу (у перерахуванні на 100 % сухої речовини) - 100 мг**АТС код:** M04AA01**Умови відпуску:** за рецептом**Термін придатності:** 5 років**Дозволено рекламування:** Ні**Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закуповуються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:** Ні

Інструкція для медичного застосування