|  |
| --- |
| Додатокдо Наказу Міністерства охорониздоров’я України\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ,   
ПОДАНИХ НА ЕКСТРЕНУ ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, НА ЯКІ ПРОВЕДЕНО ПЕРЕВІРКУ РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДІФАДОЛ/**  **DIFADOL** | таблетки пролонгованої дії по 100 мг (mg), по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19362/01/01 |
|  | **ЕПІРУБІЦИН АККОРД / EPIRUBICIN ACCORD** | розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл, по 5 мл (10 мг/5 мл) або по 25 мл (50 мг/25 мл) у флаконі, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща;  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІКАЛC ЛІМІТЕД, Індія;  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;  додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;  контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л., Італiя | Польща/  Індія/  Велика Британія/  Угорщина/  Італія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19363/01/01 |
|  | **ІМАТИНІБ АККОРД / IMATINIB ACCORD** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія;  контроль якості: МЛС БІО ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: Аккорд Хелскеа Лтд., Велика Британія | Польща/  Індія/  Мальта/  Італія/  Велика Британія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19364/01/01 |
|  | **ІМАТИНІБ АККОРД / IMATINIB ACCORD** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія;  контроль якості: МЛС БІО ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: Аккорд Хелскеа Лтд., Велика Британія | Польща/  Індія/  Мальта/  Італія/  Велика Британія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19364/01/02 |
|  | **МОЛСІКАРД/**  **MOLSICARD** | таблетки, по 2 мг по 30 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща; Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща | Польща | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19365/01/01 |
|  | **ПОЛФЕНОН / POLFENON** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19366/01/02 |
|  | **ПОЛФЕНОН / POLFENON** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 6 блістерів у картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19366/01/01 |
|  | **ЦИПРОНЕКС / CIPRONEX** | таблетки, вкриті оболонкою по 500 мг (mg), по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19367/01/01** |