|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ПАСКОРБІН® PASCORBIN®** | розчин для ін'єкцій по 150 мг/мл по 50 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ | Німеччина | Виробництво in-bulk (наповнені та термооброблені флакони): Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина;  Пакування, контроль якості та випуск серії: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;  Пакування: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19659/01/01** |