|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 50 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці | Зентіва Фарма ГмбХ | Німеччина | відповідає за випуск серії: Cінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі I Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республiка;  вторинне пакування: МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина;  виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанiя | Нідерланди/  Болгарія/  Чеська Республіка/  Німеччина/  Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19808/01/01 |
|  | **ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 70 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці | Зентіва Фарма ГмбХ | Німеччина | відповідає за випуск серії: Cінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі I Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республiка;  вторинне пакування: МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина;  виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанiя | Нідерланди/  Болгарія/  Чеська Республіка/  Німеччина/  Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19808/01/02 |
|  | **ЕВОКСІЛ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5, 7 або 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Фарматен С.А. | Греція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19809/01/01 |
|  | **ЕСЕЛАН** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій 40 мг/флакон, 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником 10 мл у пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А | Греція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19810/01/01 |
|  | **ЕТАМБУТОЛ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬСЯ ПО 100 МГ** | таблетки, що диспергуються по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 6 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі; по 8 стрипів у картонній упаковці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія;  Оксаліс Лабс, Індія | Індія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19811/01/01 |
|  | **ЗИДОВУДИН** | розчин оральний по 50 мг/5 мл, по 100 мл та по 240 мл у флаконі, по 1 флакону разом із шприцом на 3 мл і шприцом на 10 мл, що використовуються з адаптером у картонній упаковці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19812/01/01 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД-125** | порошок для орального розчину по 125 мг, по 1 г порошку у саше | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19813/01/04 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД-16** | порошок для орального розчину по 16 мг, по 1 г порошку у саше | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19813/01/01 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД-32** | порошок для орального розчину по 32 мг, по 1 г порошку у саше | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19813/01/02 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД-62,5** | порошок для орального розчину по 62,5 мг, по 1 г порошку у саше | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс" | Україна | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19813/01/03 |
|  | **МЕТАДЕМ** | 50 мг/2 мл, внутрішньом'язовий/внутрішньовенний розчин для ін'єкцій, в ампулах, по 2 мл розчину в ампулі, по 6 ампул в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С. | Туреччина | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19814/01/01 |
|  | **ОКСАЛІПЛАТИНУМ АККОРД/OXALIPLATINUM ACCORD** | концентрат для розчину для інфузій 5 мг/мл; по 50 мг/10 мл або по 100 мг/20 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща;  додаткове вторинне пакування: ДЕМО С.А. Фармасьютікалс Індастрі, Греція; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалc Лімітед, Індія;  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія;  контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; додаткове вторинне пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина | Нідерланди/  Велика Британія/  Польща/  Греція/  Індія/  Італія/  Німеччина/  Угорщина | реєстрація на 1 рік | *тільки в умовах стаціонару* | *Не підлягає* | UA/19815/01/01 |
|  | **СУКСАМЕТОНІЮ ХЛОРИД ВУАБ** | порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій по 100 мг, по 1 або 10 або 20 флаконів, у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВУАБ Фарма а.с. | Чеська Республiка | реєстрація на 1 рік | *тільки в умовах стаціонару* | *Не підлягає* | UA/19816/01/01 |
|  | **ТІОПЕНТАЛ ВУАБ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВУАБ Фарма а.с. | Чеська Республiка | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19817/01/02 |
|  | **ТІОПЕНТАЛ ВУАБ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВУАБ Фарма а.с. | Чеська Республiка | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19817/01/01** |