|  |
| --- |
|  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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АПОТЕЛ МАКС** | розчин для інфузій 1 г/100 мл по 100 мл розчину в пакеті (пакет упакований в захисну алюмінієву фольгу); по 12 пакетів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії:ЮНІ-ФАРМА КЛЕОН ЦЕТІС ФАРМАСЬЮТІКАЛ ЛАБОРАТОРІЕС С.А. | Грецiя | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19820/01/01 |
|  | **КАБАЗИТАКСЕЛ АККОРД/ CABAZITAXEL ACCORD** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, флакон по 60 мг/3 мл, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | 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;Фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковки:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль:ЛабАналізіс С.р.л., Італія;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія;додаткове вторинне пакування:Пріспек Яцек Каронський, Польща;додаткове вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль:Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта | Нідерланди/Велика Британія;Польща/Угорщина/Індія/Італія/Іспанія/Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19821/01/01 |
|  | **ЛІЗЕДІА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1,2,3,5 або 6 блістерів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вториннну упаковку, контроль та випуск серії:ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕШНЛ С.А., Греція;виробник, відповідальний за первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії:ФАРМАТЕН С.А., Греція | Греція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19822/01/01** |