|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЗАЦИТИДИН АККОРД/AZACITIDINE ACCORD** | порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл флакон по 100 мг, 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;  додаткове вторинне пакування: Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В., Нідерланди; фізико-хімічний контроль: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; 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: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Нідерланди/  Велика Британія/  Польща/  Угорщина/  Індія/  Іспанія/  Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19855/01/01 |
|  | **ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД/DOCETAXEL ACCORD** | концентрат для розчину для інфузій 20 мг/мл по 20 мг/1 мл або 80 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з o.o., Польща; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія), Італія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія;  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С., Туреччина; вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта | Велика Британія/  Польща/  Угорщина/  Італія/  Індія/  Туреччина/  Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19856/01/01** |