|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ПРОПОФОЛ-ПФ 1 %** | 200 мг/20 мл емульсія для внутрішньовенних ін'єкцій/інфузій, по 20 мл в ампулах, по 5 ампул у картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, контроль та випуск серії: ПОЛІФАРМА ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина   виробник, відповідальниий за первинну та вторинну упаковку: АРОМА ІЛАЧ САН. ЛТД. СТІ, Туреччина | Туреччина | реєстрація на 1 рік | *за*  *рецептом* | *не підлягає* | **UA/19929/01/01** |