|  |
| --- |
|  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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ЛЕЙКІН®/LEUKINE®** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 мкг сарграмостиму на 1 однодозовий флакон, 5 однодозових флаконів в картонній коробці | ЦЕФЕА Сп. з. о.о. Сп. к. | Польща | Партнер Терапевтікс, Інк. | США | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом* | *не підлягає* | **UA/19981/01/01** |
|  | **ОНДАНСЕТРОНУ ГІДРОХЛОРИД** | розчин для ін'єкцій 4 мг/2 мл, ампули по 2 мл, по 5 ампул в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:ПТ. Новелл Фармасьютикал Лабораторіз | Індонезія | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом* | *не підлягає* | **UA/19982/01/01** |
|  | **ОНДАНСЕТРОНУ ГІДРОХЛОРИД** | розчин для ін'єкцій 8 мг/4 мл, ампули по 4 мл, по 5 ампул в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:ПТ. Новелл Фармасьютикал Лабораторіз | Індонезія | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом* | *не підлягає* | **UA/19982/01/02** |