|  |
| --- |
| Додатокдо Наказу Міністерства охорониздоров’я України\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, що пропонуються до державної реєстрації**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АПРЕТЮД** | суспензія для ін'єкцій пролонгованої дії, 200 мг/мл по 3 мл у флаконі; по 1 або 25 флаконів в картонній коробці | ВііВ Хелскер ЮК Лімітед  | Велика Британiя | *виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості готового продукту, випуск серії:*Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Веллком Оперейшнс, Велика Британiя*Стерилізація (гамма-опромінення АФІ та готового продукту):*Стерігенікс Бельгія (Фльорус) СА (Сотера Хелс Кампані), Бельгiя | Велика Британія/Бельгія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | **UA/20557/01/01** |
|  | **АПРЕТЮД** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ВііВ Хелскер ЮК Лімітед  | Велика Британiя | *виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості готового продукту:*Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Веллком Оперейшнс, Велика Британiя;*первинне та вторинне пакування, контроль якості готового продукту, випуск серії:*Глаксо Веллком С.А., Іспанiя  | Іспанія/Велика Британія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | **UA/20557/02/01** |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. НачальникаФармацевтичного управління  | Олександр ГРІЦЕНКО |