|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АСКОРБІНОВА КИСЛОТА 150 МГ/МЛ КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / ІНФУЗІЙ /ASCORBIC ACID 150 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INJECTION / INFUSION** | концентрат для розчину для ін'єкцій / інфузій по 50 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне пакування, випробування контролю якості (об'єм що витягається): Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; маркування, вторинне пакування, контроль якості (фізико-хімічний) та випуск серії: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;  маркування, вторинне пакування: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;  відповідальний за розміщення елементів безпеки на упаковках: Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина  або Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина або Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина випробування контролю якості (арсен): Бергхоф Аналітик унд Умвельтенжінірінг ГмбХ, Німеччина;  випробування контролю якості (біологічні/мікробіологічні/стерильності): Лабор ЛС СЕ та Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19507/01/01 |
|  | **ВІТАМІН С ПАСКО 150 МГ/МЛ КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / ІНФУЗІЙ / VITAMIN C PASCOE 150 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INJECTION / INFUSION** | концентрат для приготування розчину для ін'єкцій / інфузій по 50 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ | Німеччина | Виробництво, первинне пакування, випробування контролю якості (об'єм, що витягається): Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина;  Маркування, вторинне пакуваня, контроль якості (фізико-хімічний) та випуск серії: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;  Маркування, вторинне пакування: Паско фармацойтіше Препарате ГмбХ, Німеччина;  Відповідальний за розміщення елементів безпеки на упаковках:  Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина;  Відповідальний за розміщення елементів безпеки на упаковках: Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина  Відповідальний за розміщення елементів безпеки на упаковках: Престиж Промоушен Веркауфсфоердерунг та Вербесервіс ГмбХ, Німеччина Випробування контролю якості (арсен): Бергхоф Аналітик унд Умвельтенжінірінг ГмбХ, Німеччина Випробування контролю якості (біологічні/мікробіологічні/стерильності): Лабор ЛС СЕ та Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19508/01/01 |
|  | **МЕРКАПТОПУРИН-ВІСТА** | таблетки по 50 мг у флаконі в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ІДІФАРМА ДЕЗАРРОЛЛО ФАРМАЦЕВТІКО, С.Л., Іспанiя; контроль серії: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанiя; вторинна упаковка: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАЦІО ДАУ, Іспанiя;  ЛАБОРАТОРІЗ ЕНТЕМА, С.Л., Іспанія | Іспанія | реєстрація на 1 рік | *За рецептом* | *Не підлягає* | UA/19509/01/01 |
|  | **ТІОТЕПА-ВІСТА** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 100 мг, флакон у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну упаковку та контроль серії (окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Тимоорган Фармаціе ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильність і бактеріальні ендотоксини: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильність і бактеріальні ендотоксини: Біокем Лабор фюр біологіше унд хіміше Аналітік ГмбХ, Німеччина;  Виробник, відповідальний за вторинну упаковку та випуск серії: ЕйчДаблЮАй девелопмент ГмбХ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19510/01/01** |