|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АДРЕНАЛІН АГЕТАН 1 МГ/МЛ, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ В АМПУЛАХ/ADRENALINE AGUETTANT 1 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION IN AMPOULE** | розчин для ін'єкцій, по 1 мл в ампулах, по 10 ампул у блістерах у картонній коробці; по 10 (5х2) ампул у блістерах у картонній коробці | Лабораторія Агетан | Францiя | Лабораторія Агетан | Франція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19548/01/01 |
|  | **БУПІВАКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД 0,25% (50 МГ/20МЛ) АГЕТАН, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ У ФЛАКОНАХ BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE 0,25% (50 MG/20ML) AGUETTANT, SOLUTION FOR INJECTION IN FLACON** | розчин для ін'єкцій по 20 мл у флаконах; по 10 флаконів у картонній коробці | Лабораторія Агетан | Францiя | Manufacture, control, primary and secondary packaging: Delpharm Tours, Франція;  batch release: Laboratoire AGUETTANT, Франція | Франція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19549/01/01 |
|  | **БУПІВАКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД 0,5% (100 МГ/20МЛ) АГЕТАН, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ У ФЛАКОНІ BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE 0,5% (100 MG/20ML) AGUETTANT, SOLUTION FOR INJECTION IN FLACON** | розчин для ін'єкцій по 20 мл у флаконах, по 10 флаконів у картонній коробці | Лабораторія Агетан | Францiя | Manufacture, control, primary and secondary packaging: Delpharm Tours, Франція;  batch release: Laboratoire AGUETTANT, Франція | Франція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19549/01/02 |
|  | **БУПІВАКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД ДЛЯ СПІНАЛЬНОЇ АНЕСТЕЗІЇ АГЕТАН 0,50 % (20МГ/4МЛ), РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ (ІНТРАТЕКАЛЬНО)/ BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE FOR SPINAL ANESTHESIA AGUETTANT 0,5% (20MG/4ML), SOLUTION FOR INJECTION (IR)** | розчин для ін'єкцій по 4 мл у ампулах; по 5 ампул у блістері у картонній коробці | Лабораторія Агетан | Францiя | CENEXI-FONTENAY SOUS BOIS | Франція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19550/01/01 |
|  | **ВАНТО / VANTO** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 500 мг, по 10 таблеток в блістері, по 10 блістерів у картонній коробці | ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ | Польща | Скайбіотек Лайфсаєнсиз Пвт. Лтд. | Індія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19551/01/01 |
|  | **ВІНБЛАСТИНУ СУЛЬФАТ ТЕВА 1 МГ/МЛ РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / VINBLASTINSULFAT TEVA 1 MG/ML INJEKTIONSLÖSUNG** | розчин для ін'єкцій по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Фармахемі Б.В. | Нідерланди | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19552/01/01 |
|  | **ДАУНОБЛАСТИНА / DAUNOBLASTINA®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, 20 мг по 1 флакону разом з ампулою розчинника в картонній упаковці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Актавіс Італія С.п.А. | Італія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19553/01/01 |
|  | **ТІОТЕПА РІМСЕР** | 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/19554/01/01 |
|  | **ТРАНЕКСАМОВА КИСЛОТА АГЕТАН 0.5 Г/5 МЛ, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / TRANEXAMIC ACID AGUETTANT 0.5 G/5 ML, SOLUTION FOR INJECTION** | розчин для ін'єкцій, по 5 мл у ампулах; по 10 ампул у контурній упаковці, по 1 упаковці у картонній коробці | Лабораторія Агетан | Францiя | Лабораторія Агетан | Франція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19555/01/01** |