|  |
| --- |
|  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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЗАЦИТИДИН АККОРД/AZACITIDINE ACCORD** | порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл флакон по 100 мг, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У.  | Іспанiя | відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; додаткове вторинне пакування:Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В., Нідерланди;фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія;додаткове вторинне пакування:Пріспек Яцек Каронський, Польща; додаткове вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль:Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Нідерланди/Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Мальта/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19685/01/01 |
|  | **ДОКСОРУБІЦИНУМ АККОРД/DOXORUBICINUM ACCORD** | 2 мг/мл, концентрат для приготування розчину для інфузій, флакон по 5 мл (10 мг/5 мл); флакон по 25 мл (50 мг/25 мл); флакон по 50 мл (100 мг/50 мл); по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; контроль якості:ВЕССЛІНГ Хангері Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка:Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія;контроль якості:Фармавалід Лімітед Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина | Нідерланди/Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія | реєстрація на 1 рік | *тільки в умовах стаціонару*  | *Не підлягає* | UA/19763/01/01 |
|  | **МІКАФУНГІН АККОРД/MICAFUNGIN ACCORD** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг, у флаконах по 100 мг; по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;контроль серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;Мікробіологічний контроль:Фармавалід Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, контроль серії, первинна упаковка, вторинна упаковка, випуск серії:ФармІдеа СІА, Латвія | Велика Британія/Польща/Угорщина/Латвія/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом*  | *Не підлягає* | UA/19764/01/02 |
|  | **МІКАФУНГІН АККОРД/MICAFUNGIN ACCORD** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 50 мг, у флаконах по 50 мг; по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;контроль серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;Мікробіологічний контроль:Фармавалід Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, контроль серії, первинна упаковка, вторинна упаковка, випуск серії:ФармІдеа СІА, Латвія | Велика Британія/Польща/Угорщина/Латвія/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом*  | *Не підлягає* | UA/19764/01/01 |
|  | **ФІНГОЛІМОД АККОРД/FINGOLIMOD ACCORD** | капсули тверді по 0,5 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістера в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У.  | Іспанiя | первинне та вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; вторинне пакування:Аккорд-ЮКЕЙ Лімітед, Велика Британія;фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт, Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія;фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль:Лабaналісіс с.р.л., Італія;фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль:Фармавалід Лімітед Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, випуск серії:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Італія/Іспанія/Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19765/01/01** |