|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АПОТЕЛ МАКС** | розчин для інфузій 1 г/100 мл по 100 мл розчину в пакеті (пакет упакований в захисну алюмінієву фольгу); по 12 пакетів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії: ЮНІ-ФАРМА КЛЕОН ЦЕТІС ФАРМАСЬЮТІКАЛ ЛАБОРАТОРІЕС С.А. | Грецiя | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19820/01/01 |
|  | **КАБАЗИТАКСЕЛ АККОРД/ CABAZITAXEL ACCORD** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, флакон по 60 мг/3 мл, 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; Фізико-хімічний контроль: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковки: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;  хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль: ЛабАналізіс С.р.л., Італія; 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, відповідальний за випуск серії: Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта | Нідерланди/  Велика Британія;  Польща/  Угорщина/  Індія/  Італія/  Іспанія/  Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19821/01/01 |
|  | **ЛІЗЕДІА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1,2,3,5 або 6 блістерів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вториннну упаковку, контроль та випуск серії:  ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕШНЛ С.А., Греція;  виробник, відповідальний за первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії:  ФАРМАТЕН С.А., Греція | Греція | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19822/01/01** |