

**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
1.	БИОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 2 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19332/01/02
2.	БИОТРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19332/01/01
3.	БИОТУМ	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 г у	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА»	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19333/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, улаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах, по 1 флакону у картонній коробці	С.А.		і вторинне пакування, контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль серії і випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща					
4.	БУСУЛЬФАН АККОРД	концентрат для приготування розчину для інфузій у флаконі у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія;	Польща/ Індія/ Угорщина/ Іспанія/ Велика Британія/ Мальта	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19334/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща					
5.	ГЕПАРИН НАТРИУ	розчин для ін'єкцій, 1000 МО/мл у флаконі у картонній коробці	Фугер Мед Кфт.	Угорщина	САНЖАР ФАРМА ЛЛП	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19335/01/01
6.	ДЕКСАМЕТАЗОН РОМФАРМ	розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл, по 1 мл в ампулі, по 10 ампул в підложці та картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19336/01/01
7.	ЗОЛІДЕК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 600 мг, по 10 таблеток у блистері, по 1 блистеру у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19337/01/01
8.	ЗОЛІДЕК	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл розчину в одноразовому поліетиленовому пакеті; по 1 або 10 одноразових поліетиленових пакетів у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; контроль якості та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод, Польфа АТ, Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19337/02/01
9.	КЕТОРОЛАК ТРОМЕТАМОЛ РОМФАРМ	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулах, по 5 або 10	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19338/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ампул в контурній чарунковій упаковці та картонній пачці								
10.	КОЛІСТИМЕТАТ РОМФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій та інфузій по 1 000 000 МО у флаконі, по 1 флакону в картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (Виробництво та первинне пакування лікарського засобу; Вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19339/01/01
11.	МІКАЛІОФ РОМФАРМ	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 100 мг в картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (Виробництво та первинне пакування лікарського засобу; Вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19340/01/01
12.	МІКАФУНГІН РОМФАРМ	порошок для приготування розчину для інфузій по 50 мг у флаконі та картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. (вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії; виробництво та первинне пакування лікарського засобу)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19341/01/01
13.	НІМЕСУЛІД GP	таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	Фугер Мед Кфт.	Угорщина	Фармалабор-Продутос Фармачеутікус, С.А.	Португалія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19342/01/01
14.	ПОВІДОН-ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, 100 мг/мл; по 500 мл або по 1000 мл у плящці	Фугер Мед Кфт.	Угорщина	НАНЗ МЕД САЙЕНС ФАРМА ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19343/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
15.	ПОЛАПРИЛ А	капсули тверді, по 5 мг+5 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19344/01/01
16.	ПОЛАПРИЛ А	капсули тверді, по 5 мг+10 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19344/01/02
17.	ПОЛАПРИЛ А	капсули тверді, по 10 мг+5 мг по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19344/01/03
18.	ПОЛАПРИЛ А	капсули тверді, по 10 мг+10 мг, по 10 або по 6 капсул у блістері; по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19344/01/04
19.	ТЕНОЛІУФ	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконі, по 1 флакону та 1 ампулі з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в контурній чарунковій упаковці та картонній паці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. (Виробництво та первинне пакування лікарського засобу; Вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19345/01/01
20.	ТРИФЕН 400	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	Фугер Мед Кфт.	Угорщина	Фармалабор-Продутос Фармасеутікус, С.А.	Португалія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19346/01/01