

**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.	ДИФАДОЛ / DIFADOL	таблетки пролонгованої дії по 100 мг (mg), по 10 таблеток у блистері, по 2 блистери у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19362/01/01
2.	ЕПІРУБІЦИН АККОРД / EPIRUBICIN ACCORD	розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл, по 5 мл (10 мг/5 мл) або по 25 мл (50 мг/25 мл) у флаконі, по 1 флакону в пацці	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, контроль якості: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛІМІТЕД, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика	Польща/ Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Італія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19363/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд, Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л., Італія					
3.	ІМАТИНІБ АККОРД / ІМАТИНІБ ACCORD	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг по 10 таблеток у блистері; по 6 блистерів в паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості: МЛС БІО ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: Аккорд Хелскеа Лтд., Велика Британія	Польща/ Індія/ Мальта/ Італія/ Велика Британія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19364/01/01
4.	ІМАТИНІБ АККОРД / ІМАТИНІБ ACCORD	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, первинне	Польща/ Індія/ Мальта/ Італія/ Велика Британія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19364/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості: МЛС БІО ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: Аккорд Хелскеа Лтд., Велика Британія					
5.	МОЛСІКАРД / MOLSICARD	таблетки, по 2 мг по 30 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща; Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19365/01/01
6.	ПОЛФЕНОН / POLFENON	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19366/01/02
7.	ПОЛФЕНОН / POLFENON	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 6 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/19366/01/01
8.	ЦИПРОНЕКС / CIPRONEX	таблетки, вкриті оболонкою по 500 мг (mg), по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19367/01/01

