

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ,  
ПОДАНИХ НА ЕКСТРЕНУ ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, НА ЯКІ ПРОВЕДЕНО ПЕРЕВІРКУ РЕЄСТРАЦІЙНИХ  
МАТЕРІАЛІВ**

<b>№ п/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна заявника</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна виробника</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 50 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідає за випуск серії: Сінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі І Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республіка;  вторинне пакування: МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанія	Нідерланди/ Болгарія/ Чеська Республіка/ Німеччина/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19808/01/01
2.	<b>ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 70 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідає за випуск серії: Сінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі І Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республіка;	Нідерланди/ Болгарія/ Чеська Республіка/ Німеччина/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19808/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування: МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанія					
3.	<b>ЕВОКСІЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5, 7 або 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Фарматен С.А.	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19809/01/01
4.	<b>ЕСЕЛАН</b>	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій 40 мг/флакон, 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником 10 мл у паці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19810/01/01
5.	<b>ЕТАМБУТОЛ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬСЯ ПО 100 МГ</b>	таблетки, що диспергуються по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 6 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі; по 8 стрипів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія; Оксаліс Лабс, Індія	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19811/01/01
6.	<b>ЗИДОВУДИН</b>	розчин оральний по 50 мг/5 мл, по 100 мл та по 240 мл у флаконі, по 1 флакону разом із шприцом на 3 мл і шприцом на 10 мл, що використовуються з адаптером у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19812/01/01
7.	<b>КАЛІУ ЙОДИД-125</b>	порошок для орального розчину по 125 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19813/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
8.	КАЛІЮ ЙОДИД-16	порошок для орального розчину по 16 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19813/01/01
9.	КАЛІЮ ЙОДИД-32	порошок для орального розчину по 32 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19813/01/02
10.	КАЛІЮ ЙОДИД-62,5	порошок для орального розчину по 62,5 мг, по 1 г порошку у саше	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19813/01/03
11.	МЕТАДЕМ	50 мг/2 мл, внутрішньом'язовий/внутрішньовенний розчин для ін'єкцій, в ампулах, по 2 мл розчину в ампулі, по 6 ампул в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19814/01/01
12.	ОКСАЛІПЛАТИН УМ АККОРД/OXALIP LATINUM ACCORD	концентрат для розчину для інфузій 5 мг/мл; по 50 мг/10 мл або по 100 мг/20 мл у флаконі, по 1 флакону у 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; додаткове вторинне пакування: ДЕМО С.А. Фармасьютікалс Індастрі, Греція; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; додаткове вторинне	Нідерланди/ Велика Британія/ Польща/ Греція/ Індія/ Італія/ Німеччина/ Угорщина	реєстрація на 1 рік	тільки в умовах стаціонару	Не підлягає	UA/19815/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина					
13.	<b>СУКСАМЕТОНІЮ ХЛОРИД ВУАБ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій/лінуфузій по 100 мг, по 1 або 10 або 20 флаконів, у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республіка	реєстрація на 1 рік	тільки в умовах стаціонару	Не підлягає	UA/19816/01/01
14.	<b>ТІОПЕНТАЛ ВУАБ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республіка	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19817/01/02
15.	<b>ТІОПЕНТАЛ ВУАБ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 10 або 20 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВУАБ Фарма а.с.	Чеська Республіка	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	<b>UA/19817/01/01</b>