

**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>АПОТЕЛ МАКС</b>	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.	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19820/01/01
2.	<b>КАБАЗИТАКСЕЛ АККОРД/ CAVAZITAXEL ACCORD</b>	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, флакон по 60 мг/3 мл, по 1 флакону в пацці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	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,	Нідерланди/ Велика Британія; Польща/ Угорщина/ Індія/ Італія/ Іспанія/ Мальта	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19821/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:            ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія;            додаткове вторинне пакування:            Пріспек Яцек Каронський, Польща;            додаткове вторинне пакування:            Синоптис 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</p>					
3.	<b>ЛІЗЕДІА</b>	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	<p>виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської форми, первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії:            ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ С.А., Греція;            виробник, відповідальний за первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії:            ФАРМАТЕН С.А., Греція</p>	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	<b>UA/19822/01/01</b>