

Додаток
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про екстрену
державну реєстрацію лікарських
засобів, медичних імунобіологічних
препаратів, препаратів крові, що
постачаються в Україну на період
введення воєнного стану, під
зобов'язання»
від 22 квітня 2022 року № 701

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЗА ПРОЦЕДУРОЮ ЕКСТРЕНОЇ ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ
ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ 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.	ІМУНОГЛОБУЛІН АНТИРАБІЧНИЙ ЛЮДИНИ / HUMAN RABIES IMMUNOGLOBULIN	розчин для ін'єкцій 100 МО/мл, по 2 мл у флаконі, по 2 флакони в картонній коробці	ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ	Польща	Хуален Байолоджікал Енжінірінг, Інк.	Китай	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19349/01/01
2.	ТРИАКСОН 1 Г В/В	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г та розчинник; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (стерильна вода для ін'єкцій) по 10 мл в ампулі в картонній коробці; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (стерильна вода для ін'єкцій) по 10 мл в ампулі та набором для амбулаторної парентеральної антибіотикотерапії в пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Галф Фармасьютікал Індастріз - Джульфар	ОАЕ	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19350/01/01
3.	ТРИАКСОН 1 Г В/М	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г та розчинник; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (лідокаїну гідрохлориду розчин для	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Галф Фармасьютікал Індастріз - Джульфар	ОАЕ	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19351/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій 1%) по 3,5 мл в ампулі в картонній коробці; 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (лідоканіну гідрохлориду розчин для ін'єкцій 1%) по 3,5 мл в ампулі та набором для амбулаторної парентеральної антибіотикотерапії в пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці								

В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ