

Додаток 2
до наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про екстрену державну реєстрацію лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що виробляються або постачаються в Україну протягом періоду дії воєнного стану, під зобов'язання та внесення зміни до додатка до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 28 квітня 2022 року № 701»
«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 (в редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 30 червня 2022 року № 1125)»

**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.	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
2.	ТРИАКСОН 1 Г В/М	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г та розчинник; 1 флакон з	Товариство з обмеженою	Україна	Галф Фармасьютікал	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
		порошком для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником (лідокаїну гідрохлориду розчин для 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 (лідокаїну 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	Відповідальністю "Фарма Лайф"		Індастріз - Джульфар					

В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ