

Додаток
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»
від 15 жовтня 2022 року № 1872

**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.	КАЛІЮ ЙОДИД-125-ДАРНИЦЯ	таблетки по 0,125 г по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 10 таблеток у блістері, по 1000 блістерів у коробці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19703/01/01
2.	КАЛІЮ ЙОДИД-16	порошок для орального розчину по 16 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19704/01/01
3.	КАЛІЮ ЙОДИД-32	порошок для орального розчину по 32 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19704/01/02
4.	КАЛІЮ ЙОДИД-62,5	порошок для орального розчину по 62,5 мг, по 200 мг порошку у флаконі	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Исток-Плюс"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19704/01/03
5.	СИЛДЕНАФІЛ ЗЕНТИВА® 20 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 3 блістери у картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування	Зентіва Фарма ГмбХ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості/тестування серії, відповідає за випуск серії: С.С. Зентіва С.А.	Румунія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19705/01/01

**В.о. Генерального директора
Фармацевтичного забезпечення**

Іван ЗАДВОРНИХ