

Додаток 1
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 14 листопада 2022 року № 2071

**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.	АМБРИЗЕНТАН АККОРД 10 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ /AMBRISANTAN ACCORD 10 MG FILM-COATED TABLETS	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блістері по 3 блістери в пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерланди	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування: АЕТ Лабораторізі Прайвет Лтд., Індія вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості, відповідальний за випуск серії: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед, Кіпр вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Кіпр/ Іспанія/ Польща	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19744/01/02
2.	АМБРИЗЕНТАН АККОРД 5 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блістері по 3 блістери в пачці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерланди	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування: АЕТ Лабораторізі Прайвет Лтд., Індія вторинне пакування:	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Кіпр/	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19744/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ОБОЛОНКОЮ /AMBRISANTAN ACCORD 5 MG FILM-COATED TABLETS				АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості, відповідальний за випуск серії: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед, Кіпр вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія додаткове вторинне пакування: Синоптіз Індастріал Сп. з о.о., Польща контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд, Мікробіологічна лабораторія, Угорщина	Іспанія/ Польща				
3.	КАРБОПЛАТИН АККОРД/CARBO PLATIN ACCORD	концентрат для розчину для інфузій 10 мг/мл, по 50 мг/5 мл у флаконі по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд, Мікробіологічна лабораторія, Угорщина контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта	Велика Британія/ Польща/ Індія/ Угорщина/ Мальта	реєстрація на 1 рік	тільки в умовах стаціонару	не підлягає	UA/19745/01/01
4.	ЦИСПЛАТИНУМ АККОРД/CISPLATINUM ACCORD	1 мг/мл, концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/50 мл або 100 мг/100 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	Нідерланди / Велика Британія/ Польща/ Індія/ Угорщина/ Мальта	реєстрація на 1 рік	тільки в умовах стаціонару	не підлягає	UA/19746/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія</p> <p>виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія</p> <p>контроль якості: Фармавалід Лімітед, Угорщина</p> <p>контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта</p>					

**В.о. Генерального директора
Фармацевтичного директорату**

Іван ЗАДВОРНИХ