

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 № 2073

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

<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>АККОФІЛ / ACCOFIL</b>	розчин для ін'єкцій або інфузій, 30 млн ОД (300 мкг)/0,5 мл; по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща; вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща	Велика Британія/ Польща/ Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19707/01/01
2.	<b>БЕНДАМУСТИН АККОРД/ BENDAMUSTINE ACCORD</b>	2,5 мг/мл, порошок для концентрату для розчину для інфузій, 25 мг або 100 мг у флаконі, по 5 флаконів у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	відповідальний за випуск серій: 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; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості:	Нідерланди / Велика Британія/ Польща/ Угорщина/ Індія/ Італія/ Мальта/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19708/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л., Італія; контроль якості: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; котроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта					
3.	КАПЕТРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів в пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд	Кіпр	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19712/01/02
4.	КАПЕТРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд	Кіпр	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19712/01/01

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

**Іван ЗАДВОРНИХ**