

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 14 листопада 2022 року № 2074

**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>ЙОДІКС</b>	таблетки, по 10 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Оріон Корпорейшн Оріон Фарма, Фінляндія; Оріон Корпорейшн Оріон Фарма, Фінляндія; Оріон Корпорейшн Оріон Фарма, Фінляндія	Фінляндія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19681/01/01
2.	<b>КАЛІУ ЙОДИД-125-БХФЗ</b>	таблетки по 125 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 10 таблеток у блістері, по 250 блістерів у коробці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19731/01/02
3.	<b>КАЛІУ ЙОДИД-32-БХФЗ</b>	таблетки по 32 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 10 таблеток у блістері, по 250 блістерів у коробці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19731/01/01
4.	<b>КАСМІГ</b>	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 70 мг; первинна: по 70 мг у флаконі; вторинна: по 1 флакону у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробник готового продукту, контроль якості, первинне та вторинне пакування: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІКАЛ КО., ІНК, Греція; Контроль якості, вторинне пакування та випуск серії: ФАРМАТЕН СА, Греція	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19732/01/02
5.	<b>КАСМІГ</b>	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг; первинна: по 50 мг у	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробник готового продукту, контроль якості, первинне та вторинне	Греція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19732/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флакони; вторинна: по 1 флакону у картонній коробці			пакування: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТИКАЛ КО., ІНК, Греція; Контроль якості, вторинне пакування та випуск серії: ФАРМАТЕН СА, Греція					
6.	<b>ТЕТАДІФ / TETADIF</b>	суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл (1 доза); ампули по 0,5 мл (1 доза) по 10 або 50 ампул у картонній коробці; флакони по 5 мл (10 доз) по 10 флаконів у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	ББ-НЦІПД Лтд.	Болгарія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19682/01/01

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

**Іван ЗАДВОРНИХ**