

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»  
від 25 листопада 2022 року № 2130

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ, ЯКИМ  
ВІДМОВЛЕНО У ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ ЗА ПРОЦЕДУРОЮ ЕКСТРЕНОЇ ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ ТА  
ВНЕСЕННІ 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.    | <b>АЗАЦИТИДИН<br/>АККОРД/AZACITI<br/>DINE ACCORD</b> | порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл флакон по 100 мг, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанія         | відповідальний за випуск серії:<br>Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди;<br>додаткове вторинне пакування:<br>Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;<br>відповідальний за випуск серії:<br>Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща;<br>додаткове вторинне пакування:<br>Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В., Нідерланди;<br>фізико-хімічний контроль:<br>Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;<br>виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:<br>Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;<br>хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:<br>Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія;<br>додаткове вторинне пакування:<br>Пріспек Яцек Каронський, Польща;<br>додаткове вторинне пакування:<br>Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;<br>хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль:<br>Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина;<br>хіміко-фізичний, мікробіологічний | Нідерланди /<br>Велика Британія/<br>Польща/<br>Угорщина/<br>Індія/<br>Мальта/<br>Іспанія | реєстрація на 1 рік    | за рецептом    | Не підлягає  | UA/19685/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу                                 | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)   | Заявник                          | Країна заявника | Виробник   | Країна виробника  | Реєстраційна процедура | Умови відпуску             | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|---|----------------------------------|-----------------|--|---|------------------------|----------------------------|--------------|----------------------------------|
|       |  |   |                                  |                 | контроль, додаткове вторинне пакування:<br>Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта  |   |                        |                            |              |                                  |
| 2.    | <b>ДОЦЕТАКСЕЛ<br/>АККОРД/DOCET<br/>AXEL ACCORD</b>       | концентрат для розчину для інфузій 20 мг/мл по 20 мг/1 мл або 80 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці        | Аккорд Хелскеа С.Л.У.            | Іспанія         | Додаткове вторинне пакування:<br>Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія<br>Відповідальний за випуск серії:<br>Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща<br>Контроль якості:<br>Весслінг Хангері Кфт., Угорщина<br>Вторинне пакування:<br>ДЧЛ Саплі Чейн (Італія), Італія<br>Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:<br>Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія<br>Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:<br>Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія<br>Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:<br>Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С., Туреччина<br>Вторинне пакування:<br>Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща<br>Контроль якості:<br>ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина<br>Контроль якості:<br>Фармадокс Хелскеа, Мальта | Велика Британія/Польща/Угорщина/Італія/Індія/Туреччина/Мальта     | реєстрація на 1 рік    | за рецептом                | не підлягає  | UA/19752/01/01                   |
| 3.    | <b>ЕПІРУБІЦИН<br/>АККОРД /<br/>EPIRUBICIN<br/>ACCORD</b> | розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл, по 5 мл (10 мг/5 мл) або по 25 мл (50 мг/25 мл), по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. | Польща          | відповідальний за випуск серії:<br>Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди<br>вторинне пакування:<br>Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія<br>відповідальний за випуск серії:<br>Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща<br>контроль серії:<br>Весслінг Хангері Кфт., Угорщина<br>виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:<br>Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія<br>виробництво лікарського засобу,  | Нідерланди / Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Італія/Іспанія | реєстрація на 1 рік    | тільки в умовах стаціонару | не підлягає  | UA/19749/01/01                   |

| № п/п | Назва лікарського засобу                              | Форма випуску (лікарська форма, упаковка)   | Заявник        | Країна заявника      | Виробник  | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску                          | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|----------------|----------------------|---|------------------|------------------------|---|--------------|----------------------------------|
|       |   |   |                |                      | первинне та вторинне пакування, контроль якості:<br>Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія<br>контроль серії:<br>Лаб Аналізіс с.р.л., Італія<br>контроль серії, відповідальний за випуск серії:<br>Лабораторі ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія<br>контроль якості:<br>Фармавалід Лтд., Угорщина |                  |                        |   |              |                                  |
| 4.    | ЛЕВОЦИН-Н   | розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл або 150 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці картонній   | ТОВ "ФАРМАСЕЛ" | Україна              | БІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ   | Греція           | реєстрація на 1 рік    | за рецептом                             | не підлягає  | UA/19753/01/01                   |
| 5.    | СЕВОФЛУРАН КАДІАСАН 100 % РОЗЧИН ДЛЯ ІНГЛЯЦІЇ, РІДИНА | розчин для інгаляції, рідина, скляні флакони бурштинового кольору, об'ємом 250 мл із комірком на шийці, що закриті кришкою з полівінілхлориду та захищені ПЕТ-плівкою, фасований продукт поставляється в коробках по 6 флаконів | ТОВ "СааФарма" | Республіка Казахстан | Шанхай Хенгруї Фармасьютікал Ко., Лтд.  | Китай            | реєстрація на 1 рік    | за рецептом, тільки в умовах стаціонару | не підлягає  | UA/19754/01/01                   |

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

**Іван ЗАДВОРНИХ**