

**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 14 грудня 2022 року № 2245

**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**

<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>ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 50 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідає за випуск серії: Сінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі І Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республіка; вторинне пакування: МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко- фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанія	Нідерланди / Болгарія/ Чеська Республіка/ Німеччина/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19808/01/01
2.	<b>ДАЗАТИНІБ ЗЕНТІВА 70 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідає за випуск серії: Сінтон БВ, Нідерланди; первинне та вторинне пакування: Джі І Фармасьютікалс Лтд., Болгарія; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о., Чеська Республіка; вторинне пакування:	Нідерланди / Болгарія/ Чеська Республіка/ Німеччина/ Іспанія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19808/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					МСК-Фармалоджистик ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престиж Промоушн Служба збуту та реклами ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичні тестування, відповідає за випуск серії: СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанія					
3.	<b>ЕТАМБУТОЛ ТАБЛЕТКИ, ЩО ДИСПЕРГУЮТЬ СЯ ПО 100 МГ</b>	таблетки, що диспергуються по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 6 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі; по 8 стрипів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія; Оксаліс Лабс, Індія	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19811/01/01
4.	<b>ЗИДОВУДИН</b>	розчин оральний по 50 мг/5 мл, по 100 мл та по 240 мл у флаконі, по 1 флакону разом із шприцом на 3 мл і шприцом на 10 мл, що використовуються з адаптером у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19812/01/01
5.	<b>МЕТАДЕМ</b>	50 мг/2 мл, внутрішньом'язовий/внутрішньовенний розчин для ін'єкцій, в ампулах, по 2 мл розчину в ампулі, по 6 ампул в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19814/01/01

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

**Людмила ЯРКО**