

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 29 грудня 2022 року № 2380

**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.	ІРИНОТЕКАН АККОРД / IRINOTECAN ACCORD	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 5 мл/100 мг або по 15 мл/300 мг у флаконі, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	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; додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: Фармавалід Лімітед Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: ЛабАналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди	Польща / Індія/ Велика Британія / Угорщина/ Італія/ Мальта/ Нідерланди	реєстрація на 1 рік	тільки в умовах стаціонару	Не підлягає	UA/19818/01/01
2.	ТОПОТЕКАНУМ	концентрат для розчину	Аккорд Хелскеа	Польща	відповідальний за випуск	Нідерла	реєстрація	тільки в	Не	UA/19819/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	АККОРД/ТОРОТЕСАНУ М ACCORD	для інфузій, 1 мг/мл, 4 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці	Полска Сп. з.о.о.		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; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лтд, Індія; контроль якості: Фармавалід Лімітед Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина	нди/ Велика Британія/ Польща / Угорщина/ Індія	на 1 рік	умовах стаціонару	підлягає	

**В.о. Генерального директора
Фармацевтичного забезпечення**

Іван ЗАДВОРНИХ