

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 26 січня 2023 року № 156

**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.	ГРАСУСТЕК	розчин для ін'єкцій 6 мг у попередньо наповненому шприці у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	контроль серії: ВелаЛабз ГмбХ, Австрія; контроль серії: Лабораторія мікробіологічних досліджень GmbH, Австрія; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: ЮСВ Прайвет Лімітед, Індія; випуск серії: Юта Фарма ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Індія/ Німеччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19888/01/01
2.	КАРБОПЛАТИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ БФ 150 МГ/15 МЛ КАРБОТЕР 150 CARBORPLATIN INJECTION BP 150 MG/15 ML CARBOTHER®150	концентрат для розчину для інфузій по 10 мг/мл, по 15 мл (150 мг/15 мл) у багатодозовому флаконі, по 1 багатодозовому флакону в картонній коробці	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ТерДоз Фарма Прайвіт Лімітед	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19889/01/01
3.	КАРБОПЛАТИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ БФ 450 МГ/45 МЛ КАРБОТЕР 450 CARBORPLATIN INJECTION BP 450 MG/45 ML CARBOTHER® 450	концентрат для розчину для інфузій по 10 мг/мл, по 45 мл (450 мг/45 мл) у багатодозовому флаконі, по 1 багатодозовому флакону в картонній коробці	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ТерДоз Фарма Прайвіт Лімітед	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19889/01/02
4.	ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/TEMOZOLOMIDE ACCORD	тверді капсули по 250 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; Додаткове вторинне пакування:	Нідерланди / Велика	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19890/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;  Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща;  Додаткове вторинне пакування: Аккорд-Юкей Лімітед, Велика Британія ;  Контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;  Додаткове вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА, Італія;  Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;  Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;  Контроль якості: Лабаналіс С.р.л., Італія;  Контроль якості: Мізом Лабс Лімітед, Мальта;  Додаткове вторинне пакування: Сентрал Фарма (Контракт Пакінг) Лімітед, Велика Британія;  Додаткове вторинне пакування: Синоптіз Індастріал Сп. з о.о., Польща;  Додаткове вторинне пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина;  Контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;  Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта</p>	<p>Британія/  Польща/  Угорщина/  Італія/  Індія/  Мальта/  Німеччина</p>				
5.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/TEMOZOLOMIDE ACCORD</b>	тверді капсули по 20 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	<p>Відповідальний за випуск 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;  Додаткове вторинне пакування: Аккорд-Юкей Лімітед, Велика Британія ;  Контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;</p>	<p>Нідерланди /  Велика Британія/  Польща/  Угорщина/  Італія/  Індія/  Мальта/  Німеччина</p>	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19890/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>Додаткове вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА, Італія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Контроль якості: Лабаналісіс С.р.л., Італія; Контроль якості: Мізом Лабс Лімітед, Мальта; Додаткове вторинне пакування: Сентрал Фарма (Контракт Пакінг) Лімітед, Велика Британія; Додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Додаткове вторинне пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта</p>					
6.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД/TEMOZOLOMIDE ACCORD</b>	тверді капсули по 100 мг, по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	<p>Відповідальний за випуск 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; Додаткове вторинне пакування: Аккорд-Юкей Лімітед, Велика Британія ; Контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; Додаткове вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) СПА, Італія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Контроль якості: Лабаналісіс С.р.л., Італія;</p>	Нідерланди / Велика Британія/ Польща/ Угорщина/ Італія/ Індія/ Мальта/ Німеччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19890/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Контроль якості: Мізом Лабс Лімітед, Мальта; Додаткове вторинне пакування: Сентрал Фарма (Контракт Пакінг) Лімітед, Велика Британія; Додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Додаткове вторинне пакування: СК Фарма Логістікс ГмБХ, Німеччина; Контроль якості: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта					

**Начальник  
Фармацевтичного управління**

**Іван ЗАДВОРНИХ**