

Додаток 1
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 18 серпня 2022 року № 1494

**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.	БУПІВАКАІН АГЕТАН 2,5 МГ/МЛ, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ/ BUPIVACAINE AGUETTANT 2,5 MG/ML, SOLUTION INJECTABLE	розчин для ін'єкцій по 20 мл у флаконах; по 10 флаконів у картонній коробці	Лабораторія Агетан	Франція	виробництво, контроль, первинне та вторинне пакування: Делфарм Таурс, Франція; випуск продукції: Лабораторія Агетан, Франція	Франція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19588/01/01
2.	БУПІВАКАІН АГЕТАН 5 МГ/МЛ, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ / BUPIVACAINE AGUETTANT 5 MG/ML, SOLUTION INJECTABLE	розчин для ін'єкцій по 20 мл у флаконах, по 10 флаконів у картонній коробці	Лабораторія Агетан	Франція	виробництво, контроль, первинне та вторинне пакування: Делфарм Таурс, Франція; випуск продукції: Лабораторія Агетан, Франція	Франція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19588/01/02
3.	БУПІВАКАІН ДЛЯ СПІНАЛЬНОЇ АНЕСТЕЗІЇ АГЕТАН 5 МГ/МЛ, РОЗЧИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ (ІНТРАСПІНАЛЬНО)/ BUPIVACAINE POUR RACHIANESTHESIE AGUETTANT 5MG/ML, SOLUTION INJECTABLE (VOIE INTRARACHIDIENNE)	розчин для ін'єкцій по 4 мл у ампулах; по 5 ампул у картонній коробці	Лабораторія Агетан	Франція	СЕНЕКСІ-ФОНТЕНЕ-СУ-БУА	Франція	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19589/01/01
4.	ОНКОТРОН ОНКОТРОНЕ	розчин для ін'єкцій по 5 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19558/01/01
5.	ТІОТЕПА РІМСЕР	порошок для концентрату для	Містрал Кепітал	Англія	Виробник, відповідальний за виробництво готової лікарської	Німеччина	реєстрація на 1 рік	за рецептом	Не підлягає	UA/19594/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для інфузій по 100 мг, флакон у картонній коробці	Менеджмент Лімітед		<p>форми, первинну упаковку та контроль серії (окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Тимоорган Фармаціє ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильності і бактеріальні ендотоксини: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль серії за показниками стерильності і бактеріальні ендотоксини: Біокем Лабор фюр біологіше унд хіміше Аналітік ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за вторинну упаковку та випуск серії: ЕйчДаблЮАй девелопмент ГмбХ, Німеччина</p>					

В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ