

ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ
СПЕЦІАЛІЗОВАНОЮ ОРГАНІЗАЦІЄЮ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфактурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/01
2.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфактурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/02
3.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 750 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфактурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/03
4.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфактурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
5.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1500 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфекчурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/05
6.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 2000 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфекчурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/06
7.	АДИНОВЕЙТ	порошок для розчину для ін'єкцій по 3000 МО у флаконах у комплекті з розчинником у флаконах у картонній коробці	Баксалта ЮС Інк.	США	Баксалта Бельджем Мануфекчурінг СА, Бельгія (для води для ін'єкцій); Баксалта Мануфактурінг Сарл, Швейцарія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Баксалта ЮС Інк., США (для порошку для розчину для ін'єкцій, для води для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Бакстер АГ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (для води для ін'єкцій); Фарм-аналіт Лабор ГмбХ, Австрія (для порошку для розчину для ін'єкцій)	Бельгія/Швейцарія/США/Австрія/Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18194/01/07
8.	ГРАНПІДАМ/GRANPIDAM	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у паці з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії): Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (контроль якості серії): Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (первинне та вторинне пакування додатково): Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (первинне та вторинне пакування додатково): Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії та дільниця з імпорту): Аккорд Хелскеа Польска Сп. з. о.о., Польща; частково вказаним виробником (контроль якості серії): АЛС Лабораторіс (ЮКЕЙ) Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (контроль якості серії): Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британія; частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії): Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; частково вказаним виробником (контроль якості серії): Весслінг Хангері Кфт.,	Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Іспанія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18229/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Угорщина; частково вказаним виробником (виробництво, первинне та вторинне пакування): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; частково вказаним виробником (контроль якості серії): Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія; частково вказаним виробником (відповідальний за випуск серії): Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія; частково вказаним виробником (вторинне пакування додатково): Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія; частково вказаним виробником (імпортер та вторинне пакування додатково): Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; частково вказаним виробником (контроль якості серії): Фармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія, Угорщина					
9.	ЛЕВОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток в прозорому PVC-алюмінієвому блістеру; по 10 блістерів в картонній коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лтд	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18242/01/01
10.	ОКСАЛІПЛАТИН/ OXALIPLATIN	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, 10 мл та 20 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	Аккорд Хелскеа Лімітед	Велика Британія	вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; дільниця випуску серії: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; дільниця випуску серії: Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о. о., Польща; дільниця контролю якості/тестування: Астрон Ресьюрч Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування: ДЕМО С.А., Греція; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, контроль стабільності та експорт на дільницю випуску серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, контроль стабільності та експорт на дільницю випуску серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; дільниця контролю якості/тестування: Леб Енелісіс с.р.л., Італія; дільниця контролю якості/тестування: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина	Велика Британія/ Польща/ Греція/ Індія/ Італія/ Угорщина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18230/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
11.	ТОПОТЕКАН АККОРД, КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЙ, 1 МГ/МЛ / TOPOTECAN ACCORD 1 MG/ML CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, 4 мл, по 5 мл бурштиновий скляний флакон типу I, 13-мм гумова пробка Flurotec (D713), 13 мм алюмінієвий відкидний синій герметичний ковпачок (WEST 1280); по 1 скляному флакону у пачці з картону	Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о.о.	Польща	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, контроль стабільності та експорт на дільницю випуску серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Дільниця випуску серії: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; дільниця випуску серії: Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о.о., Польща; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; дільниця контролю якості/тестування: Астрон Ресьюрч Лімітед, Велика Британія; дільниця контролю якості/тестування: Весслінг Хангарі Кфт., Угорщина; дільниця контролю якості/тестування: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина	Індія/ Велика Британія/ Польща/ Угорщина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18228/01/01

**Генеральний директор
Директорату фармацевтичного забезпечення**

О.О. Комаріда