

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
21.08.2013 №747

**ПЕРЕЛІК
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ**

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ІМУНІН 200 МО / IMMUNINE 200 IU Фактор коагуляції крові людини IX очищений ліофілізований вірусінактивований	Порошок для розчину для інфузій/ін'єкцій по 200 МО у флаконах у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл (для 200 МО) у флаконах та набором для розчинення і введення	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13037/01/01
2.	ІМУНІН 600 МО / IMMUNINE 600 IU Фактор коагуляції крові людини IX очищений ліофілізований вірусінактивований	Порошок для розчину для інфузій/ін'єкцій по 600 МО у флаконах у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл (для 600 МО) у флаконах та набором для розчинення і введення	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13037/01/02
3.	ІМУНІН 1200 МО / IMMUNINE 1200 IU Фактор коагуляції крові	Порошок для розчину для інфузій/ін'єкцій по 1200 МО у флаконах у	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13037/01/03

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
	людини IX очищений ліофілізований вірусінактивований	комплекті з розчинником 10 мл (для 1200 МО) у флаконах та набором для розчинення і введення				
4.	Імуноглобулін антирезус Rho (D) людини рідкий	Розчин для ін'єкцій по 1 мл або 2 мл (які містять 1 дозу) в ампулах № 10	Луганська обласна станція переливання крові, Україна	Луганська обласна станція переливання крові, Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13029/01/01
5.	Імуноглобулін людини проти вірусу герпесу звичайного 1 типу	Розчин для ін'єкцій по 1,5 мл в ампулах № 5 або №10	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13031/01/01
6.	Імуноглобулін людини проти вірусу герпесу звичайного 1 типу	Розчин для ін'єкцій по 3,0 мл в ампулах № 5 або №10	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13031/01/02
7.	Імуноглобулін проти Toxoplasma gondii людини	Розчин для ін'єкцій по 1,5 мл в ампулах № 5 або №10	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13032/01/01
8.	Імуноглобулін проти Toxoplasma gondii людини	Розчин для ін'єкцій по 3,0 мл в ампулах № 5 або №10	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13032/01/02
9.	Імуноглобулін антирезус Rho (D) людини	Розчин для ін'єкцій по 1,0 мл в ампулах № 1, № 3 або № 5	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13033/01/01
10.	Імуноглобулін антирезус Rho (D) людини	Розчин для ін'єкцій по 2,0 мл в ампулах № 1, № 3 або № 5	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13033/01/02
11.	Імуноглобулін антистафілококовий людини	Розчин для ін'єкцій по 100 МО в ампулах № 3, № 5 або № 10	ПрАТ "Біофарма", Україна	ПрАТ "Біофарма", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13034/01/01

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату		Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
12.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 100 тис. МО в ампулах або флаконах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/01
13.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 1 млн. МО в ампулах або флаконах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/02
14.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 3 млн. МО в ампулах або флаконах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/03
15.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 5 млн. МО в ампулах або флаконах № 5 або № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/04
16.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 6 млн. МО у флаконах № 1	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/05
17.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 9 млн. МО у флаконах № 1	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/06
18.	Інтробіон альфа-2b	Інтерферон	Ліофілізат по 18 млн. МО у флаконах № 1	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13028/01/07
19.	Полібіолін		Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у пляшках скляних № 10	Луганська обласна станція переливання крові, Україна	Луганська обласна станція переливання крові, Україна	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13030/01/01
20.	УРО-БЦЖ		Порошок для суспензії для інтравезикального застосування у флаконі №1 з розчинником (50 мл) у мішку №1	Виробник, що відповідає за маркування, пакування та за випуск серії: медак ГмбХ, Німеччина /	медак ГмбХ, Німеччина	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13035/01/01

№ з/п	Назва медичного імунобіологічного препарату	Форма випуску	Підприємство-виробник, країна	Заявник, країна	Реєстраційна процедура	Номер реєстраційного посвідчення
			medac GmbH, Germany Виробник порошку: Білтховен Біолоджикалс Б.В., Нідерланди / Bilthoven Biologicals B.V., The Netherlands Виробник розчинника: Б. Браун Авітум АГ, Німеччина / В. Braun Avitum AG, Germany			
21.	ФЕЙБА 500 Од / FEIBA 500 U Антиінгібіторний коагулянтний комплекс, оброблений парою	Порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій по 500 в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 20 мл у флаконі та набором для розчинення і введення або з пристосуванням для розведення Вахжест II та набором для введення	БАКСТЕР АГ (BAKTER AG), Австрія	БАКСТЕР АГ (BAKTER AG), Австрія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13036/01/01

22.	ФЕЙБА 1000 Од / FEIBA 1000 U Антиінгібіторний коагулянтний комплекс, оброблений парою	Порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій по 1000 Од в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 20 мл у флаконі та набором для розчинення і введення або з пристосуванням для розведення Вахґест II та набором для введення	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	БАКСТЕР АГ (ВАХТЕР АГ), Австрія	Перереєстрація терміном на 5 років	UA/13036/01/02
-----	---	--	---------------------------------	---------------------------------	------------------------------------	----------------