

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АТЕНАТИВ 500 МО Антитромбін III людини	порошок для розчину для інфузій по 50 МО/мл (500 МО/флакон) у флаконі № 1 в комплекті з розчинником по 10 мл у флаконі № 1	Октафарма Фармацевтика а Продуктiонсге с. м.б.Х.	Австрія	Октафарма АБ; Альтернативна виробнича ділянка для вторинного пакування Октафарма ГмбХ, Дессау	Швеція; Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13082/01/01
2.	АТЕНАТИВ 1000 МО Антитромбін III людини	порошок для розчину для інфузій по 50 МО/мл (1000 МО/флакон) у флаконі № 1 в комплекті з розчинником по 20 мл у флаконі № 1	Октафарма Фармацевтика а Продуктiонсге с. м.б.Х.	Австрія	Октафарма АБ; Альтернативна виробнича ділянка для вторинного пакування Октафарма ГмбХ, Дессау	Швеція; Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13082/01/02
3.	ВІЛАТЕ 500 Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор фон Віллебранда людини	Порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл (500 МО / флакон) у флаконі № 1 разом з розчинником по 5 мл у флаконі № 1 та комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення № 1	Октафарма Фармацевтика а Продуктiонсге с. м.б.Х.	Австрія	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х.; Альтернативна виробнича ділянка для вторинного пакування Октафарма ГмбХ, Дессау	Австрія; Німеччина	реєстрація на 5 років Виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 594 від 22.08.2014 (було: Октафарма Фармацевтична Продуктiонсгес м.б.Х.)	за рецептом	не підлягає	UA/13081/01/01
4.	ВІЛАТЕ 1000 Фактор коагуляції крові людини VIII та фактор фон Віллебранда	Порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО / мл (1000 МО / флакон) у флаконі № 1 разом з розчинником по 10 мл у флаконі № 1 та комплектом для	Октафарма Фармацевтика а Продуктiонсге с. м.б.Х.	Австрія	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х.; Альтернативна виробнича ділянка для вторинного	Австрія; Німеччина	реєстрація на 5 років Виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 594	за рецептом	не підлягає	UA/13081/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	людини	розчинення і внутрішньовенного введення № 1			пакування Октафарма ГмбХ, Дессау		від 22.08.2014 (було: Октафарма Фармацевтична Продуктiонсгес м.б.Х.)			