

**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.	ГІДРОКСИКАРБАМІД ТЕВА	капсули, 500 мг по 100 капсул у поліетиленовому пакеті; по 1 пакету в алюмінієвій банці; по 100 капсул у поліетиленовому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	ТОВ Тева Фармась ютикалз Польща	Польща	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща; Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка	Польща/ Чеська Республіка	реєстрація до 31.03.2020	за рецептом	Не підлягає	UA/17651/01/01
2.	ФЛУДАРАБІНУ ФОСФАТ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ, Ф. США	порошок ліофілізований для ін'єкцій, по 50 мг, флакон; по одному флакону в картонній упаковці	Пфайзер Ейч. Сі. Пі.	США	БОК Гейсез, Австралія (тестування нітрогену щодо кількісного визначення, вмісту кисню та монооксиду вуглецю); Зідус Хоспіра Онколоджи Прайвет Лімітед, Індія (контроль якості діючої речовини; контроль якості допоміжних речовин; контроль якості компонентів; виробництво лікарського засобу; проміжний контроль якості; контроль якості при випуску та дослідженні стабільності; випробування на стерильність лікарського засобу; пакування/маркування, випуск серії готового продукту); Хоспіра Австралія Піті Лтд, Австралія (контроль якості діючої речовини; контроль якості допоміжних речовин; контроль якості компонентів; виробництво лікарського засобу; проміжний контроль якості; контроль якості при випуску та дослідженні стабільності; випробування на стерильність лікарського засобу; пакування/маркування, випуск серії готового продукту)	Австралія/ Індія/ Австралія	реєстрація до 30.03.2020 року	за рецептом	Не підлягає	UA/17722/01/01

**Начальник відділу з питань
фармацевтичної діяльності
Департаменту реалізації політик**

Т.М. Лясковський