

**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.	БОСЕНТАН АККОРД 62.5 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток у ПВХ/ПЕ/ПВДХ-Алї блістері, по 4 блістера у паці з картону	Аккорд Хелскеа Лімітед	Велика Британія	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія контроль якості серії: Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британія контроль якості серії: АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед, Велика Британія контроль якості серії: Фармавалід Лімітед, Угорщина контроль якості серії: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта первинне та вторинне пакування додатково: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія вторинне пакування додатково: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія вторинне пакування додатково: Ферліто Лоджистікс С.р.Л., Італія вторинне пакування додатково: Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина вторинне пакування додатково: Продлекпол Сп. з о.о., Польща вторинне пакування додатково: Аккорд-ЮК Лімітед, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Польска Сп. з о. о., Польща	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Мальта/ Іспанія/ Італія/ Німеччина/ Польща	реєстрація до 31 березня 2020 року	за рецептом	не підлягає	UA/17820/01/01
2.	ЗІЕКСТЕНЦО 6 МГ (ZIEKTENZO ® 6 MG)	розчин для ін'єкцій 6 мг/0,6 мл, по 0,6 мл розчину у попередньо наповненому шприці в картонній коробці, що	Сандоз ГмбХ	Австрія	виготовлення асептично приготованого стерильного лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, зберігання та/або дистрибуція, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний), випуск серії, фізичний імпорт: Сандоз ГмбХ - Виробнича Дільниця Асептичних Лікарських Засобів Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія контроль/випробування серії (мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний):	Австрія/ Словенія/ Швейцарія/ Індія/ Німеччина	реєстрація до 31 березня 2020 року	за рецептом	не підлягає	UA/17821/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
		містить 1 попередньо наповнений шприц з захисним пристроєм для голки у блистері			Сандоз ГмБХ - Виробнича Дільниця Біотехнологічних Лікарських Субстанцій Кундль (БТ ЛСК), Австрія контроль/випробування серії (біологічний, хімічний/фізичний): Лек Фармасьютікалз д.д., Словенія контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний): Лек Фармасьютікалз д.д., Словенія контроль/випробування серії (біологічний): Новартіс Фарма АГ, Верк Клибек, Глобал БТДМ Технікал Девелопмент Кваліті, Швейцарія виготовлення асептично приготованого стерильного лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний): Майлан Лабораторіз Лтд., Індія контроль/випробування серії (хімічний/фізичний): А&М Стабтест Лабор фюр Аналітік унд Стабілітетспрюфунг ГмБХ, Німеччина						

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

Т. М. Лясковський