

# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ

### Н А К А З

Київ

26 січня 2023 року № 157

**Про державну реєстрацію лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я**

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби»,   
пункту 5, 7, та 9 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 «Про затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)», абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров’я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), пункту 4 розділу І Порядку проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, або спеціалізованою організацією, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 15 червня 2020 року № 1391, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 14 липня 2020 року за № 659/34942, на підставі результатів перевірки реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я, проведеної Державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України», висновку за результатами перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, або спеціалізованою організацією, від 20 січня 2023 року

**НАКАЗУЮ:**

1. Зареєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарський засіб, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я, згідно з додатком.
2. Фармацевтичному управлінню (Іван Задворних) забезпечити оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров’я України.
3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на першого заступника Міністра Комаріду О.О.

**Міністр** **Віктор ЛЯШКО**

|  |
| --- |
| Додатокдо наказу Міністерства охорониздоров’я України «Про державну реєстрацію лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я»від 26 січня 2023 року №\_157 |

#### 

#### ПЕРЕЛІК

#### зареєстрованих ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (медичних імунобіологічних препаратів),

#### які вносяться до державного реєстру лікарських засобів УКРАЇНи З МЕТОЮ ЇХ закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ОГІВРІ** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг; по 1 флакону в картонній коробці | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | Біокон Біолоджікс Лімітед, Індія;  Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія;  Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія;  ДіЕйчЕль СEПЛАЙ ЧЕЙН (Італі) Ес.пі.Ей., Італія;  ДіЕйчЕль Сеплай Чейн (Італі) Ес.пі.Ей., Італія;  ФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ, Німеччина;  Чарлз Рівер Лабораторіз Айрленд Лімітед, Ірландія;  Чарлз Рівер Лабораторіз Джормані ГмбХ, Німеччина;  Селтіва Сервісес Сп З.о.о., Польща;  МакДермотт Лабораторіз Лімітед T/А Майлан Дублін Біолоджікс, Ірландія;  МакДермотт Лабораторіз Лтд T/А Майлан Дублін Респіраторі, Ірландія;  Майлан Джормані ГмбХ, Німеччина;  Сентре Спесіелітес Фармасеутікуес, Францiя;  Аллога (НІДЕРЛАНД) Бі.Ві., Нідерланди | Індія/  Італія/  Німеччина/  Ірландія/  Польща/  Нідерланди | реєстрація до 01.04.2023 року | *За рецептом* | *Не підлягає* | UA/19891/01/01 |

**Начальник**

**Фармацевтичного управління Іван ЗАДВОРНИХ**