



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

Н А К А З

12.05.2016

№ 434

Київ

Про державну реєстрацію
лікарських засобів

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 5 та 7 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 тридцятого підпункту 10 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267, на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією, проведеної Державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», та висновку за результатами експертизи щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією,

НАКАЗУЮ:

Зареєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарські засоби згідно з додатком.

Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

В.о. Міністра

В. ШАФРАНСЬКИЙ

**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	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ВІЛЬВІО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг/75 мг/50 мг по 2 таблетки у блистері; по 7 блистерів в картонній коробці для тижневого використання; по 4 картонних коробки в картонній коробці для застосування на протязі 4 тижнів	ЕббВі Біофармась ютікалз ГмбХ	Швейцарія	Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Фурньє Лабораторіс Айрленд Лімітед, Ірландія	Німеччина/ Ірландія	реєстрація до 31.03.2019	за рецептом	не підлягає	UA/15190/01/01
2.	ВІРЕЛАКІР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 2 таблетки у блистері; по 7 блистерів в картонній коробці для тижневого використання; по 4 картонних коробки в картонній коробці для застосування на протязі 4 тижнів	ЕббВі Біофармась ютікалз ГмбХ	Швейцарія	Еббві Айрленд НЛ Б.В., Ірландія; Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Ірландія/ Німеччина	реєстрація до 31.03.2019	за рецептом	не підлягає	UA/15191/01/01

Начальник Управління фармацевтичної
діяльності та якості фармацевтичної продукції

Т.М. Лясковський