



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

09.09.2020

№ 2071

Київ

Про державну реєстрацію лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою організацією

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 I 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 підлягає закупівлі спеціалізованою організацією, 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 спеціалізованою організацією, Протокольного рішення засідання № 9 Постійної робочої групи з розгляду проблемних питань державної реєстрації лікарських засобів від 08 вересня 2020 року

НАКАЗУЮ:

1. Зареєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарські засоби згідно з переліком (додаток).

2. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра охорони здоров'я України з питань європейської інтеграції Іващенко І.А.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ

Додаток

до наказу Міністерства охорони
здоров'я України

09.09.20
20 № 2071

ПЕРЕЛІК

ЗАРЕЄСТРОВАНІХ 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.	ДАУНОБЛАСТИНА / DAUNOBLASTINA®	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 20 мг, по 1 флакону разом з 1 ампулою розчинника в картонній упаковці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18304/01/01
2.	НОВЕЛМІЦИН/ NOVELLMYCIN	порошок для ін'єкцій по 2 г у флаконі; по 1 флакону в упаковці	ПТ. Новелл Фармасьютікал Лабораторіз	Індонезія	Новелл Фармасьютікал Лабораторіз	Індонезія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18305/01/01
3.	ЛАЙБЛЕ 15 / LYOVLE 15	ліофілізат для ін'єкцій по 15 USP Од, по 1 флакону в упаковці	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	ЮНІТЕД БІОТЕЧ (П) ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація до 31.03.2022 року	за рецептом	не підлягає	UA/18303/01/01

**Генеральний директор
Директорату фармацевтичного забезпечення**

О.О. Комаріда

