



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

08 квітня 2022 року

№ 596

Про екстрену державну реєстрацію лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що постачаються в Україну на період введення воєнного стану, під зобов'язання

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», 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 3 Порядку екстреної державної реєстрації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що постачаються в Україну протягом введення воєнного стану, під зобов'язання, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 26 лютого 2022 року № 384, на підставі результатів перевірки реєстраційних матеріалів лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, що подані на екстрену державну реєстрацію, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків за результатами перевірки документів на лікарський засіб, медичний імунобіологічний препарат, препарат крові, поданого на екстрену державну реєстрацію, та рекомендації його до екстреної державної реєстрації

НАКАЗУЮ:

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

2. Контроль за виконанням цього наказу покласти на першого заступника Міністра Комаріду О.О.

Міністр

Віктор ЛЯШКО

Додаток
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України «Про екстрену державну
реєстрацію лікарських засобів, медичних
імунобіологічних препаратів, препаратів
крові, що постачаються в Україну на
період введення воєнного стану, під
зобов'язання»
від 08 квітня 2022 року № 596

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЗА ПРОЦЕДУРОЮ ЕКСТРЕНОЇ ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ
ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	L-АСПАРАГІНАЗА / L-ASPARAGINASE	ліофілізат по 10000 МО у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саенсес Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19291/01/01
2.	ВІНКРИСТИНУ СУЛЬФАТ / VINCRISTINE SULFATE	ліофілізат по 1 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саенсес Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19293/01/01
3.	ЕКСПРЕЗА®	порошок для ін'єкцій по 100 мг порошку у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19294/01/01
4.	ФТОРУРАЦИЛ / FLUOROURACIL	розчин для ін'єкцій по 10 мл розчину у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Напрод Лайф Саенсес Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 1 рік	за рецептом	не підлягає	UA/19295/01/01

**В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення**

Іван ЗАДВОРНИХ