



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

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 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 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

Додаток
до наказу Міністерства охорони
здоров'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
1.	ОГІВРІ	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг; по 1 флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біокон Біолоджікс Лімітед, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія; ДіЕйчЕль СЕПЛАЙ 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 Т/А Майлан Дублін Біолоджікс, Ірландія; МакДермотт Лабораторіз Лтд Т/А Майлан Дублін Респіраторі, Ірландія; Майлан Джормані ГмбХ, Німеччина; Сентре Спесіелітес Фармасаеутікуес, Франція; 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