



## МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

### НАКАЗ

Київ

05 грудня 2024 року

№ 2040

### **Про відмову в державній реєстрації лікарського засобу, який може закуповуватися особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я**

Відповідно до статей 9, 9<sup>1</sup> 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 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 28 листопада 2024 року

#### **НАКАЗУЮ:**

1. Відмовити в державній реєстрації та внесенні до Державного реєстру лікарських засобів України лікарського засобу, який може закуповуватися особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, згідно з додатком.

2. Фармацевтичному управлінню (Людмилі Ярکو) забезпечити оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра Едема Адаманова.

**Міністр**

**Віктор ЛЯШКО**

Додаток  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України «Про відмову в державній  
реєстрації лікарського засобу, який може  
закупуватися особою, уповноваженою на  
здійснення закупівель у сфері охорони  
здоров'я»  
від 05 грудня 2024 року № 2040

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО В ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННІ 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.	<b>ОКСАЛІПЛАТИН ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ OXALIPLATIN INJECTION</b>	розчин, по 50 мг (5 мг/мл) або по 100 мг (5 мг/мл) у однодозовому флаконі, однодозовий флакон із прозорого скла із сірою еластомерною пробкою; по 1 однодозовому флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	Кілу Фармасьютікал (Хайнань) Ко., Лтд.	Китай	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-ІХ «Про лікарські засоби»	за рецептом	Не підлягає	UA/20708/01/01

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Людмила ЯРКО**