



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

03 грудня 2025 року

№ 1842

Про державну реєстрацію лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, та подається на реєстрацію після визначення переможця закупівлі

Відповідно до частини дванадцятої статті 9¹ Закону України «Про лікарські засоби», абзацу двадцять п'ятого 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 та підпункту 1 пункту 2 розділу III 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 на їх автентичність, доданих до заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, або лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією, від 31 жовтня 2025 року № 31127, проведених 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 13 листопада 2025 року, що надійшов до Міністерства охорони здоров'я України листом державного підприємства «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України» від 14 листопада 2025 року № 3118/5.2-25,

НАКАЗУЮ:

1. Зареєструвати лікарський засіб, який закуповується особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я, та подається на державну реєстрацію після визначення переможця процедури закупівлі, та внести до Державного реєстру лікарських засобів згідно з додатком.

2. Фармацевтичному управлінню (Олександрю Гріценку) 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 державну реєстрацію
лікарського засобу, який закуповується
особою, уповноваженою на здійснення
закупівель у сфері охорони здоров'я, та
подається на реєстрацію після визначення
переможця закупівлі»
від 03 грудня 2025 року № 1842

ПЕРЕЛІК

ЗАРЕЄСТРОВАНІХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я, ТА БУЛИ ПОДАНІ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ ПІСЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ПЕРЕМОЖЦЯ ПРОЦЕДУРИ ЗАКУПІВЛІ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ЮФЛІМА	розчин для ін'єкцій, 20 мг, по 20 мг/0,2 мл у попередньо наповненому шприці, по 2 попередньо наповнені шприци (0,2 мл стерильного розчину) з 2 спиртовими серветками в картонній коробці	Деспіна Фарма Лтд	Сполучене Королівство	випробування лікарського засобу для випуску: КІМОС С.Л., Іспанія; випуск серій уповноваженою особою: НУВІСАН ФРАНСЕ САРЛ, Франція випробування лікарського засобу для випуску: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща випробування лікарського засобу для випуску: Селвіта Сервісес Сп. з о.о., Польща випробування стабільності лікарського засобу: СЕЛЛТРІОН, Інк.. Плант 1 (СЛТ1), Республіка Корея випробування стабільності лікарського засобу: СЕЛЛТРІОН, Інк.. Плант II (СЛТ2), Республіка Корея	Іспанія/ Франція/ Польща/ Республіка Корея/ Угорщина	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-ІХ «Про лікарські засоби»	за рецептом	Не підлягає	UA/21071/01/01

					<p>виробництво лікарського засобу; маркування та складання лікарського засобу; пакування лікарського засобу в картонну упаковку (PFS); випробування стабільності лікарського засобу: СЕЛЛТРИОН Фарм. Інк., Республіка Корея</p> <p>фізичний імпорт: СЕЛЛТРИОН Хелзкеар Хангарі Кфт., Угорщина</p>					
--	--	--	--	--	---	--	--	--	--	--

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО