

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|-----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блистері, по 12 блистерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блистері, по 4 блистери у картонній коробці | |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 342241-25/В-139, 342242-25/В-139, 342243-25/В-139 від 31.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, відмова) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист не рекомендація |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|-----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|-------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) |
| | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) |
| | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 344316-25/В-118 від 08.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АБІРАТЕРОН САНДОЗ®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці; по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці |
| Заявник | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 343264-25/В-130 від 20.08.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АЛЬТРЕНО™, лосьйон, 0,05 %; по 45 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343264-25/В-130 від 20.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АЛЬТРЕНО™, лосьйон, 0,05 %; по 45 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343264-25/В-130 від 20.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | АЛЬТРЕНО™, лосьйон, 0,05 %; по 45 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| | | |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |
| | | |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 345410-25/3-123 від 29.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу I) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345410-25/3-123 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|-------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передає оператором ВКК | ___. __. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___. __. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345410-25/3-123 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передає співробітником ВЛ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346459-25/3-144 від 16.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу I) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346459-25/3-144 від 16.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346459-25/3-144 від 16.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346827-25/3-147 від 23.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу I) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346827-25/3-147 від 23.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.___.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.___.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346827-25/3-147 від 23.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу I) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 347190-25/3-123 від 29.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу I) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 347190-25/3-123 від 29.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 347190-25/3-123 від 29.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ВАКСНЬЮВАНС ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (15-ВАЛЕНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло Типу І) з обмежувачем ходу поршня (безлатексний бромбутиловий каучук) та ковпачком (безлатексний стирол-бутадієновий або безлатексний ізопрен-бромбутиловий каучук). По 1 попередньо наповненому шприцу з 1 окремою голкою або по 1 попередньо наповненому шприцу з 2 окремими голками, або по 10 попередньо наповнених шприців з 20 окремими голками в картонній коробці разом з інструкцією для медичного застосування. Шприц з голкою(ами) запаковано у лоток | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни І та ІІ типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | ___.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345408-25/3-100 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345408-25/3-100 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345408-25/3-100 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345128-25/3-147 від 22.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345128-25/3-147 від 22.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345128-25/3-147 від 22.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА), суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 попередньо наповненому шприцу з 2 голками або по 10 попередньо наповнених шприців з 2 голками для кожного шприца в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345413-25/3-149 від 29.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДЕЛСТРИГО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/300 мг/245 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|--------------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | __._.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345413-25/3-149 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДЕЛСТРІГО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/300 мг/245 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345413-25/3-149 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДЕЛСТРІГО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/300 мг/245 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 343401-25/В-124 від 21.08.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДУОБРІІ™, лосьйон, 0,01%/0,045%; по 45 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 60 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|-------------------------|-----------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343401-25/В-124 від 21.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДУОБРІІ™, лосьйон, 0,01%/0,045%; по 45 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 60 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343401-25/В-124 від 21.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ДУОБРІІ™, лосьйон, 0,01%/0,045%; по 45 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 60 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці; по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс Україна", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346968-25/3-137 від 27.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЕНВАРСУС, таблетки пролонгованої дії, по 0,75 мг, 1 мг, 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери разом із вологопоглиначем у пакеті з алюмінієвої фольги з маркуванням іноземною мовою; по 1, 2 або 3 пакети у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 338581-25/В-126, 338582-25/В-126 від 30.05.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЄЛЛОКС, краплі очні, розчин, 0,9 мг/мл по 5 мл у пляшці з крапельницею, по 1 пляшці з крапельницею у картонній коробці |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс", Україна |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 338581-25/В-126, 338582-25/В-126 від 30.05.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЄЛЛОКС, краплі очні, розчин, 0,9 мг/мл по 5 мл у пляшці з крапельницею, по 1 пляшці з крапельницею у картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 338581-25/В-126, 338582-25/В-126 від 30.05.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЄЛЛОКС, краплі очні, розчин, 0,9 мг/мл по 5 мл у пляшці з крапельницею, по 1 пляшці з крапельницею у картонній коробці | |
| Заявник | ТОВ "Бауш Хелс", Україна | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| | | |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |
| | | |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345102-25/3-124, 349463-25/3-124 від 19.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345102-25/3-124, 349463-25/3-124 від 19.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345102-25/3-124, 349463-25/3-124 від 19.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 344415-25/3-124, 344641-25/3-128, 344642-25/3-128 від 12.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|-------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | __._.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) |
| | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 344415-25/3-124, 344641-25/3-128, 344642-25/3-128 від 12.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 344415-25/3-124, 344641-25/3-128, 344642-25/3-128 від 12.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЗІРАБЕВ, концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл; по 100 мг/4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці; по 400 мг/16 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|--------------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | __._.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|---------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|--------------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | __._.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|---------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|--------------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | __._.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340995-25/3-124 від 10.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|---------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341601-25/3-124, 341602-25/3-124, 341603-25/3-124, 341604-25/3-124, 341605-25/3-124, 341606-25/3-124, 341607-25/3-124, 341608-25/3-124 від 21.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ІБРАНС®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 100 мг або по 125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 343049-25/3-124, 343050-25/3-124 від 18.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЛАМЗЕДЕ, порошок для розчину для інфузій, 10 мг; по 10 мг у флаконі з маркуванням англійською мовою; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням німецькою мовою зі стикером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| | | |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| | | |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343049-25/3-124, 343050-25/3-124 від 18.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЛАМЗЕДЕ, порошок для розчину для інфузій, 10 мг; по 10 мг у флаконі з маркуванням англійською мовою; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням німецькою мовою зі стикером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефону (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|------------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 343049-25/3-124, 343050-25/3-124 від 18.08.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ЛАМЗЕДЕ, порошок для розчину для інфузій, 10 мг; по 10 мг у флаконі з маркуванням англійською мовою; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням німецькою мовою зі стикером українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефону (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 344120-25/3-100 від 04.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | НІМЕНРИКС®, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 1 доза у флаконі; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці та двома голками запаковують у блістер та вкладають у картонну коробку; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці без голки запаковують у блістер; 10 блістерів вкладають у картонну коробку | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|---------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| | Прийнято оператором ВКК | |
| | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 344120-25/3-100 від 04.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | НІМЕНРИКС®, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 1 доза у флаконі; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці та двома голками запаковують у блістер та вкладають у картонну коробку; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці без голки запаковують у блістер; 10 блістерів вкладають у картонну коробку | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 344120-25/3-100 від 04.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | НІМЕНРИКС®, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 1 доза у флаконі; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці та двома голками запаковують у блістер та вкладають у картонну коробку; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці без голки запаковують у блістер; 10 блістерів вкладають у картонну коробку | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефону (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|---------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| | | |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |
| | | |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345198-25/3-124 від 23.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ОНКАСПАР®, порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл; по 3750 МО у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в стандартно-експортній упаковці з маркуванням іноземною мовою, яка міститься в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є, Франція | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345198-25/3-124 від 23.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ОНКАСПАР®, порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл; по 3750 МО у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в стандартно-експортній упаковці з маркуванням іноземною мовою, яка міститься в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є, Франція | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| | | |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| | | |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 345198-25/3-124 від 23.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ОНКАСПАР®, порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл; по 3750 МО у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в стандартно-експортній упаковці з маркуванням іноземною мовою, яка міститься в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | |
| Заявник | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є, Франція | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Вкладка до реєстраційного посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| | | |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |
| | | |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346532-25/3-128 від 17.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПАКСЛОВІД, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та по 2 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346532-25/3-128 від 17.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПАКСЛОВІД, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та по 2 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|-----------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346532-25/3-128 від 17.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПАКСЛОВІД, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та по 2 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці | |
| Заявник | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН, США | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345412-25/3-126 від 29.09.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПІФЕЛТРО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | |
|-------------------------|-----------------------|
| Відмовлено, причина | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345412-25/3-126 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПІФЕЛТРО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 345412-25/3-126 від 29.09.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ПІФЕЛТРО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | |
| Заявник | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ, Швейцарія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|---------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __ . __ . 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __ . __ . 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 350350-25/3-147 від 17.12.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|--------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 346256-25/3-147 від 14.10.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | РІКСУБІС, Порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, по 250 МО, 500 МО, 1000 МО, 2000 МО, 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ II у коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | Баксалта Інновейшнз ГмбХ , Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»

| | |
|--|---|
| Реєстраційна форма, дата | 340716-25/3-126 від 07.07.2025 |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | СПНПРАЗА, розчин для ін'єкцій, 2,4 мг/мл, по 5 мл (12 мг) у флаконі, по 1 флакону у картонній пачці |
| Заявник | Біоген Нідерландс Бі.Ві., Нідерланди |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів |
| Тип посвідчення | Лист |
| | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|-----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | ___.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340716-25/3-126 від 07.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | СПНРАЗА, розчин для ін'єкцій, 2,4 мг/мл, по 5 мл (12 мг) у флаконі, по 1 флакону у картонній пачці | |
| Заявник | Біоген Нідерландс Бі.Ві., Нідерланди | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|----------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |

ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 340716-25/3-126 від 07.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | СПНРАЗА, розчин для ін'єкцій, 2,4 мг/мл, по 5 мл (12 мг) у флаконі, по 1 флакону у картонній пачці | |
| Заявник | Біоген Нідерландс Бі.Ві., Нідерланди | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена, зміни) | |
| Реєстраційна процедура | Зміни I та II типів | |
| Тип посвідчення | Лист | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|------------------------------|----------------------|----------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником ДКЕМ | __.__.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 341902-25/3-128 від 28.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ТРИМБОУ, розчин для інгаляцій під тиском, 87+5+9 мкг/дозу; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена) | |
| Реєстраційна процедура | Реєстрація | |
| Тип посвідчення | Реєстраційне посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-------------------------|---------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано: | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. заявник) |
| Прийнято оператором ВКК | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРИ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|---|-----------------|
| Реєстраційна форма, дата | 341902-25/3-128 від 28.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ТРИМБОУ, розчин для інгаляцій під тиском, 87+5+9 мкг/дозу; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена) | |
| Реєстраційна процедура | Реєстрація | |
| Тип посвідчення | Реєстраційне посвідчення | |
| | | Відмітка |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|----------------------------|--------------------------|---------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано оператором ВКК | ___. ___. 2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВКК) |
| Прийнято співробітником ВЛ | ___. ___. 2026 | |

| | | |
|--|--------|--------------------------|
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
|--|--------|--------------------------|

**ДП «ДЕРЖАВНИЙ ЕКСПЕРТНИЙ ЦЕНТР МОЗ УКРАЇНИ»
ДЕПАРТАМЕНТ КООРДИНАЦІЇ ЕКСПЕРТНИХ МАТЕРІАЛІВ**

**ДОКУМЕНТИ ЗАЯВНИКА ДЛЯ ОТРИМАННЯ РЕЄСТРАЦІЙНИХ ДОКУМЕНТІВ В
ЦЕНТРІ АДМІНІСТРАТИВНИХ ПОСЛУГ МОЗ УКРАЇНИ «ЄДИНЕ ВІКНО»**

| | | |
|--|--|--|
| Реєстраційна форма, дата | 341902-25/3-128 від 28.07.2025 | |
| Назва лікарського засобу, форма випуску | ТРИМБОУ, розчин для інгаляцій під тиском, 87+5+9 мкг/дозу; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 120 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованими лічильником доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 180 доз у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючим клапаном в пластиковому інгаляторі із вбудованим індикатором доз і розпилюючою насадкою та захисним ковпачком у картонній коробці з маркуванням українською мовою | |
| Заявник | К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія | |
| Наказ МОЗ України | 16.02.2026 р. № 183 (спрощена) | |
| Реєстраційна процедура | Реєстрація | |
| Тип посвідчення | Реєстраційне посвідчення | |
| | Відмітка | |
| Доручення від Заявника/уповноваженої особи Заявника на отримання реєстраційного посвідчення із зазначення особи, уповноваженої отримувати відповідні реєстраційні документи (оригінал/завірена копія)* + додаткова завірена копія | | |
| ПІБ та паспортні дані особи уповноваженої на отримання відповідних реєстраційних документів | | |
| Акти виконаних робіт (оригінал та копія) | | |
| Номер телефона (для зв'язку у разі виникнення питань) | | |

Примітка*: Передоручення оформлюється нотаріально посвідченою довіреністю. Строк дії нової довіреності не повинен перевищувати строк дії довіреності, на підставі якої вона видана.

| | | |
|-----------------------------------|----------------------------|--------------------------|
| Відмовлено, причина | | |
| Передано співробітником ВЛ | __._.2026 (дата) | (П.І.Б. співробітник ВЛ) |
| Прийнято співробітником | __._.2026 | |

| | | |
|------|--------|----------------------------|
| ДКЕМ | | |
| | (дата) | (П.І.Б. співробітник ДКЕМ) |

