

# МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ

### Н А К А З

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 24 липня 2021 року  20200 | Київ | № 1555  284 |

**Про державну реєстрацію лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою організацією**

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби»,   
пункту 5 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376, абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров’я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), пункту 4 розділу І Порядку проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я, або спеціалізованою організацією, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров’я України від 15 червня 2020 року № 1391, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 14 липня 2020 року за № 659/34942, на підставі результатів перевірки реєстраційних матеріалів, доданих до заяви про державну реєстрацію лікарського засобу, який підлягає закупівлі спеціалізованою організацією, проведеної Державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України», висновків за результатами перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров’я, або спеціалізованою організацією, Протокольного рішення засідання № 11 Постійної робочої групи з розгляду проблемних питань державної реєстрації лікарських засобів від 13 липня 2021 року

**НАКАЗУЮ:**

1. Зареєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарські засоби згідно з переліком (додаток).
2. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра з питань європейської інтеграції Комаріду О.О.

**Міністр Віктор ЛЯШКО**

|  |
| --- |
| Додатокдо наказу Міністерства охорони здоров’я України «Про державну реєстрацію лікарських засобів, які підлягають закупівлі спеціалізованою організацією» **від 24 липня 2021 року № 1555** |

#### 

## ПЕРЕЛІК

#### зареєстрованих ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (медичних імунобіологічних препаратів),

#### які вносяться до державного реєстру лікарських засобів УКРАЇНи З МЕТОЮ ЇХ закупівлі спеціалізованою організацією

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **DIPHTHERIA ANTITOXIN I.P. / ДИФТЕРІЙНИЙ АНТИТОКСИН І.Р.** | розчин для ін'єкцій по 10000 МО у флаконі 10 мл, по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ | Польща | Преміум Серумс енд Вакцінс Пвт. Лтд. | Індія | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18749/01/01 |
|  | **ЛЕВОФЛОКСАЦИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів в картонній коробці | Мікро Лабс Лімітед | Індія | Мікро Лабс Лімітед | Індія | реєстрація до 31.03.2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18855/01/01 |
|  | **ЛІВМЕСЕР / LIVMETHER** | таблетки, без плівкової оболонки, по 20 мг/120 мг, по 24 таблетки в блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ | Польща | РЕЛАКС БІОТЕХ ПВТ. ЛТД. | Індія | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18827/01/01 |
|  | **МПІВІРОПАК ПЛЮС / MPIVIROPACK PLUS** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг/400 мг, по 28 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ | Польща | Маркірл Фармасьютікал Індастріз | Єгипет | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18856/01/01 |
|  | **ПІРАЗИНАМІД** | таблетки по 500 мг, по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери в картонній коробці | Мікро Лабс Лімітед | Індія | Мікро Лабс Лімітед | Індія | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18854/01/01 |
|  | **ПРЕМІ-ТАТ 1500 / PREMI-TAT 1500** | розчин для ін'єкцій по 1500 МО в 1 флаконі, по 10 флаконів в картонній коробці | ТОВ ПЮБЕ ГЛОБАЛ | Польща | Преміум Серумс енд Вакцінс Пвт. Лтд. | Індія | реєстрація до 31 березня 2021 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18750/01/01 |

**В.о. Генерального директора**

**Директорату фармацевтичного забезпечення Іван ЗАДВОРНИХ**