**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ’Я УКРАЇНИ**

**НАКАЗ**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 25 листопада 2022 року  |  Київ |  № 2130   |

**Про екстрену державну реєстрацію лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що виробляються або постачаються в Україну протягом періоду дії воєнного стану,** **під зобов’язання**

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров’я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), пункту 3 Порядку екстреної державної реєстрації лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що виробляються або постачаються в Україну протягом періоду дії воєнного стану, під зобов’язання, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 15 квітня 2022 року № 471, на підставі результатів перевірки реєстраційних матеріалів лікарських засобів, що подані на екстрену державну реєстрацію, проведених державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров’я України», висновків за результатами перевірки документів на лікарський засіб, медичний імунобіологічний препарат, препарат крові, поданий на екстрену державну реєстрацію, від 02 листопада 2022 року, 07 листопада 2022 року, 09 листопада 2022 року та рекомендацій до екстреної державної реєстрації або відмови у такій,

**НАКАЗУЮ:**

1. Зареєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарські засоби, медичні імунобіологічні препарати, препарати крові згідно з додатком 1.
2. Відмовити у екстреній державній реєстрації та внесенні до Державного реєстру лікарських засобів України лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові згідно з додатком 2.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на першого заступника Міністра Олександра Комаріду.

**Міністр Віктор ЛЯШКО**

|  |
| --- |
| Додаток 1до наказу Міністерства охорониздоров’я України «Про екстрену державну реєстрацію лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що виробляються або постачаються в Україну протягом періоду дії воєнного стану, під зобов’язання»від 25 листопада 2022 року № 2130  |

**ПЕРЕЛІК**

**ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЗА ПРОЦЕДУРОЮ ЕКСТРЕНОЇ ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДОКСОРУБІЦИНУМ АККОРД/DOXORUBICINUM ACCORD** | 2 мг/мл, концентрат для приготування розчину для інфузій, флакон по 5 мл (10 мг/5 мл); флакон по 25 мл (50 мг/25 мл); флакон по 50 мл (100 мг/50 мл); по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; контроль якості:ВЕССЛІНГ Хангері Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка:Інтас Фармасьютікалс Лтд., Індія;контроль якості:Фармавалід Лімітед Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина | Нідерланди/Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія | реєстрація на 1 рік | *тільки в умовах стаціонару*  | *Не підлягає* | UA/19763/01/01 |
|  | **МІКАФУНГІН АККОРД/MICAFUNGIN ACCORD** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 50 мг, у флаконах по 50 мг; по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;контроль серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;Мікробіологічний контроль:Фармавалід Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, контроль серії, первинна упаковка, вторинна упаковка, випуск серії:ФармІдеа СІА, Латвія | Велика Британія/Польща/Угорщина/Латвія/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом*  | *Не підлягає* | UA/19764/01/01 |
|  | **МІКАФУНГІН АККОРД/MICAFUNGIN ACCORD** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг, у флаконах по 100 мг; по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.  | Польща | вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;контроль серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;Мікробіологічний контроль:Фармавалід Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, контроль серії, первинна упаковка, вторинна упаковка, випуск серії:ФармІдеа СІА, Латвія | Велика Британія/Польща/Угорщина/Латвія/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом*  | *Не підлягає* | UA/19764/01/02 |
|  | **ФІНГОЛІМОД АККОРД/FINGOLIMOD ACCORD** | капсули тверді по 0,5 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістера в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У.  | Іспанiя | первинне та вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; вторинне пакування:Аккорд-ЮКЕЙ Лімітед, Велика Британія;фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт, Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія;фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль:Лабaналісіс с.р.л., Італія;фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія; вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; фізичний, хімічний, мікробіологічний контроль:Фармавалід Лімітед Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;фізико-хімічний, мікробіологічний контроль, випуск серії:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Італія/Іспанія/Мальта | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19765/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| **В.о. Генерального директора** **Фармацевтичного директорату** | **Іван ЗАДВОРНИХ** |

|  |
| --- |
| Додаток 2до наказу Міністерства охорониздоров’я України «Про екстрену державну реєстрацію лікарських засобів, медичних імунобіологічних препаратів, препаратів крові, що виробляються або постачаються в Україну протягом періоду дії воєнного стану, під зобов’язання»від 25 листопада 2022 року № 2130  |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРЕПАРАТІВ КРОВІ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО У ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ ЗА ПРОЦЕДУРОЮ ЕКСТРЕНОЇ ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННІ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЗАЦИТИДИН АККОРД/AZACITIDINE ACCORD** | порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл флакон по 100 мг, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У.  | Іспанiя | відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди; додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; додаткове вторинне пакування:Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В., Нідерланди;фізико-хімічний контроль:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія;додаткове вторинне пакування:Пріспек Яцек Каронський, Польща; додаткове вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль:Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина;хіміко-фізичний, мікробіологічний контроль, додаткове вторинне пакування:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Нідерланди/Велика Британія/Польща/Угорщина/Індія/Мальта/Іспанія | реєстрація на 1 рік | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19685/01/01 |
|  | **ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД/DOCETAXEL ACCORD** | концентрат для розчину для інфузій 20 мг/мл по 20 мг/1 мл або 80 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці  | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | Додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика БританіяВідповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., ПольщаКонтроль якості:Весслінг Хангері Кфт., УгорщинаВторинне пакування:ДЧЛ Саплі Чейн (Італія), ІталіяВиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Інтас Фармасьютікaлс Лтд., ІндіяВиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Інтас Фармасьютікалс Лтд., ІндіяВиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С., Туреччина Вторинне пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., ПольщаКонтроль якості:ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина Контроль дякості:Фармадокс Хелскеа, Мальта  | Велика Британія/Польща/ Угорщина/ Італія/ Індія/ Туреччина/ Мальта | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом* | *не* *підлягає* | UA/19752/01/01 |
|  | **ЕПІРУБІЦИН АККОРД / EPIRUBICIN ACCORD** | розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл, по 5 мл (10 мг/5 мл) або по 25 мл (50 мг/25 мл), по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | відповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерландивторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія відповідальний за випуск серіїАккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польщаконтроль серії:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Інтас Фармасьютікaлс Лімітед, Індіявиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Інтас Фармасьютікалc Лімітед, Індіяконтроль серії:Лаб Аналізіс с.р.л., Італіяконтроль серії, відповідальний за випуск серії:Лабораторі ФУНДАСІО ДАУ, Іспаніяконтроль якості:Фармавалід Лтд., Угорщина | Нідерланди/ Велика Британія/ Польща/ Угорщина/ Індія/ Італія/ Іспанія | реєстрація на 1 рік | *тільки в умовах стаціонару* | *не підлягає* | UA/19749/01/01 |
|  | **ЛЕВОЦИН-Н** | розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл або 150 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці картонній | ТОВ "ФАРМАСЕЛ" | Україна | ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ | Грецiя | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом* | *не* *підлягає* | UA/19753/01/01 |
|  | **СЕВОФЛУРАН КАДІАСАН 100 % РОЗЧИН ДЛЯ ІНГАЛЯЦІЇ, РІДИНА**  | розчин для інгаляції, рідина, скляні флакони бурштинового кольору, об'ємом 250 мл із коміром на шийці, що закриті кришкою з полівінілхлориду та захищені ПЕТ-плівкою, фасований продукт поставляється в коробках по 6 флаконів | ТОВ "СааФарма" | Республіка Казахстан | Шанхай Хенгруі Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 1 рік | *за* *рецептом, тільки в умовах стаціонару* | *не* *підлягає* | UA/19754/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| **В.о. Генерального директора** **Фармацевтичного директорату** | **Іван ЗАДВОРНИХ** |