

Додаток  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України «Про відмову в державній  
реєстрації лікарського засобу, який може  
закупуватися особою, уповноваженою на  
здійснення закупівель у сфері охорони  
здоров'я»  
від 18 липня 2024 року № 1260

**ПЕРЕЛІК**  
**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО В ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННІ ДО ДЕРЖАВНОГО**  
**РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА**  
**ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АККОФІЛ</b>	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД (480 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним кожухом, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у картонній пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, контроль, первинна та вторинна упаковки: Інтас Фармасьютикалз Лімітед, Індія; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща; ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща	Індія/ Велика британія/ Польща	реєстрація згідно з Порядком 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	за рецептом	Не підлягає	UA/20498/01/01

**В.о. начальника**  
**Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**