

Додаток 4  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України «Про державну  
реєстрацію (перереєстрацію) лікарських  
засобів (медичних імунобіологічних  
препаратів) та внесення змін до  
реєстраційних матеріалів»  
від 18 жовтня 2023 року № 1808

## ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКИМ ВІДМОВЛЕНО В ДЕРЖАВНІЙ РЕЄСТРАЦІЇ, ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННІ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Підстава	Процедура
1.	<b>РІРОКСАТОР 10, РІРОКСАТОР 15, РІРОКСАТОР 20</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг, 15 мг, 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці	Торрент Фармась ютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьюті калс Лтд	Індія	засідання НЕР № 17 від 28.09.2023	<b>Відмовити у державній реєстрації</b> - відмова у рекомендації до державної реєстрації на етапі спеціалізованої експертизи згідно пункту 6 розділу IV Порядку, затвердженого наказом МОЗ України від 26.08.2005 №426 (зі змінами), - лікарський засіб не може бути рекомендований до державної реєстрації, якщо набрало законної сили рішення суду, що внаслідок такої реєстрації будуть порушені захищені патентом України майнові права інтелектуальної власності, у тому числі при виробництві, використанні, продажу лікарських засобів (Рішення Господарського суду міста Києва від 09.11.2021 по справі №910/16734/20)
2.	<b>СИТЕНА МЕТ@-ФАРМАК</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50/1000 мг по 10 таблеток у блістері по 3 або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	засідання НЕР № 17 від 28.09.2023	<b>Відмовити у державній реєстрації</b> - відмова у рекомендації до державної реєстрації на етапі спеціалізованої експертизи згідно з пунктом 6 розділу IV Порядку, затвердженого наказом МОЗ України від 26.08.2005 №426 (зі змінами) - лікарський засіб не може бути рекомендований до державної реєстрації, оскільки набрало законної сили рішення суду, що внаслідок такої реєстрації будуть порушені захищені патентом України майнові права інтелектуальної власності, у тому числі при виробництві, використанні, продажу лікарських засобів (Рішення Господарського суду міста Києва від 28.06.2022 по справі №910/17860/21 (в редакції Постанови Північного апеляційного господарського суду від 26.09.2022)
3.	<b>СИТЕНА МЕТ@-ФАРМАК</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50/850 мг по 10 таблеток у блістері по 3 або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	засідання НЕР № 17 від 28.09.2023	<b>Відмовити у державній реєстрації</b> - відмова у рекомендації до державної реєстрації на етапі спеціалізованої експертизи згідно з пунктом 6 розділу IV Порядку, затвердженого наказом МОЗ України від 26.08.2005 №426 (зі змінами), - лікарський засіб не може бути рекомендований до державної реєстрації, оскільки набрало законної сили рішення суду, що внаслідок такої реєстрації будуть порушені захищені патентом України майнові права інтелектуальної власності, у тому числі при виробництві, використанні, продажу лікарських засобів (Рішення Господарського суду міста Києва від 28.06.2022 по справі №910/17860/21 (в редакції Постанови Північного апеляційного господарського суду від 26.09.2022)

Начальник  
Фармацевтичного управління

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ