

Додаток 1  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України «Про державну реєстрацію  
лікарських засобів, які можуть  
закуповуватися особою, уповноваженою на  
здійснення закупівель у сфері охорони  
здоров'я»  
від 05 березня 2024 року № 375

**ПЕРЕЛІК  
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ  
ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛІ  
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>АЗАЦИТИДИ Н АККОРД AZACITIDINE ACCORD</b>	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл, флакон по 100 мг; по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія  додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія  додаткове вторинне пакування: Брокацеф Хелскеа Лоджістікс Б.В., Нідерланди  контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина  додаткове вторинне пакування, контроль якості: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія  додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща  контроль якості: Фармавалід Лтд., Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина  додаткове вторинне пакування, контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта	Польща/ Індія/ Велика Британія/ Нідерланди/ Угорщина / Іспанія/ Мальта	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	за рецептом	не підлягає	UA/20242/01/01
2.	<b>БІЦИЛІН Л-А / BICILLIN® L-A</b>	суспензія для ін'єкцій по 2400000 ОД/4 мл у	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорей	США	виробництво, пакування, тестування, випуск серії: Кінг Фармасьютікалз ЛЛС	США	реєстрація згідно з Порядком проведення	за рецептом	Не підлягає	UA/20244/01/01

		попередньо наповненому шприці, по 10 шприців в картонній упаковці	шн				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			
--	--	---	----	--	--	--	---	--	--	--

**Начальник  
Фармацевтичного управління**

**Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ**