

Додаток 2  
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 05березня 2024 року № 375

**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>АЗАЦИТИДИН 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: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; додаткове вторинне пакування, контроль якості: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; додаткове вторинне пакування: Синоптис 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/20112/01/01

2.	<b>ВЕНКЛІКСТО®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 100 мг, ПВХ/ПЕ/ПХТФЕ блістери з алюмінієвої фольги, що містять 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою; мультиупаковка, що містить 112 таблеток (4x28 таблеток (у блістері 4 таблетки))	ЕббВі Біофарма сьютікалз ГмБХ	Швейцарія	ЕббВі Дойчленд ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; ЕббВі Айрленд НЛ Б.В., Ірландія; ЕббВі ЛТД, США; Фурньє Лабораторізі Айрленд Лімітед, Ірландія; ЕббВі Інк., США; ЕббВі Інк., США; ЮПС ЕсСіЕс (Недерланд) Б.В., Нідерланди	Німеччина/ Ірландія/ США/ Нідерланди	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/20302/01/01
3.	<b>ПМС-БОЗЕНТАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 62,5 мг по 6 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	виробництво нерозфасованого продукту: Генвіон Корпорейшен, Канада  вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва  первинне пакування, вторинне пакування: ПСІ Фарма Сервісес Канада, Інк., Канада  виробник, відповідальний за випуск серії, контроль якості: Фармасайнс Інк., Канада	Канада/ Литва	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/20079/01/01
4.	<b>ПМС-БОЗЕНТАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 125 мг по 6 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	виробництво нерозфасованого продукту: Генвіон Корпорейшен, Канада  вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва  первинне пакування, вторинне пакування: ПСІ Фарма Сервісес Канада, Інк., Канада  виробник, відповідальний за випуск серії, контроль якості: Фармасайнс Інк., Канада	Канада/ Литва	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/20079/01/02

Начальник  
Фармацевтичного управління

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ