

Додаток 1
до наказу Міністерства охорони здоров'я
України «Про державну реєстрацію
лікарських засобів, які закуповуються особою,
уповноваженою на здійснення закупівель у
сфері охорони здоров'я, або підлягають
закупівлі спеціалізованою організацією»
від 26 березня 2021 р. № 582

ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ
ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я, АБО
СПЕЦІАЛІЗОВАНОЮ ОРГАНІЗАЦІЄЮ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстрацій на процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ВЕЛПАНАТ/ VELPANAT	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг/100 мг, по 28 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі з поліетилену високої щільності (HDPE) із кришкою, оснащеною захистом від дітей; по 1 флакону в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18629/01/01
2.	ОНКАСПАР/ ONCASPAR	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл, по 3750 МО у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; випробування стабільності (випробування на проникнення барвника): Авіста Фарма Солюшнс, Інк., США; випробування стабільності, контроль якості під час випуску продукту, первинне та вторинне пакування: Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.), США; контроль якості під час випуску продукту за показником час відновлення, прозорість, зовнішній вигляд, рН, домішки, визначення TNBS, концентрація білка, сила дії/активність, специфічна активність, однорідність дозованих одиниць, вміст вологи, чистота, ідентичність: ЕйчДабл'юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл'юВай Аналітик ГмбХ), Німеччина; контроль якості під час випуску продукту за	Франція/ США/ Німеччина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18602/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					показником стерильність, механічні включення (невидимі частки), ендотоксини: Лабор ЛС SE&Co.КГ (раніше Лабор Л+С АГ), Німеччина; виробництво, контроль якості під час випуску продукту за показником вміст води: Ліофілізейшн Сервісез оф Н'ю Інгланд, Інк., США					
3.	ФЛУДАРАБІН АККОРД 25 МГ/МЛ КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ АБО ІНФУЗІЙ	концентрат для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій, 50 мг/2 мл, по 2 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа АГ	Швейцарія	Інтас Фармасьютікалз Лтд, Індія; Аккорд Хелскеа Лтд., Велика Британія; Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Весслінг Хангері Кфт, Угорщина; Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британія	Індія/ Велика Британія/ Угорщина	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18605/01/01

**Генеральний директор
Директорату фармацевтичного забезпечення**

Олександр КОМАРІДА