

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, та
подаються на державну реєстрацію після
визначення переможця процедури закупівлі,
та внесення змін до реєстраційних
матеріалів на лікарський засіб, який
закуповується особою, уповноваженою на
здійснення закупівель у сфері охорони
здоров'я»
від 17 липня 2026 року № 991

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ
ЗАСОБІВ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ
ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я, ТА БУЛИ ПОДАНІ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ ПІСЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ПЕРЕМОЖЦЯ
ПРОЦЕДУРИ ЗАКУПІВЛІ**

№ п/ п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АВТОЗМА	tocilizumab	тоцилізумаб	L04AC07	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 80 мг/4 мл у флаконі, по 1 флакону або по 4 флакони в картонній коробці або 200 мг/10 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Деспіна Фарма Лтд	Сполучене Королівство	випуск серій уповноваженою особою: Мідас Фарма ГмбХ, Німеччина виробництво лікарського засобу, первинне пакування, випробування контролю якості лікарського засобу: Самсунг Біолоджікс Ко. Лтд., Республіка Корея випробування контролю якості лікарського засобу, випробування стабільності лікарського засобу: СЕЛЛТРІОН Інк., Республіка Корея вторинне пакування: СЕЛЛТРІОН Фарм, Інк., Республіка Корея випробування контролю якості лікарського засобу, випробування стабільності	Німеччина/Республіка Корея/Польща	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX «Про лікарські засоби»	за рецептом	Не підлягає	UA/21364/01/01

								лікарського засобу, вторинне пакування: СЕЛЛТРІОН, Інк., Республіка Корея виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, централізовані випробування контролю якості на випуск лікарського засобу: Сімтра Дойтчленд ГмбХ, Німеччина вторинне пакування: Стеріпак Медікал Поланд СП З О О, Польща					
2.	БЕНДАМУСТИН АККОРД / BENDAMUSTINE ACCORD	bendamustine	бендамустину гідрохлорид	L01AA09	порошок для концентрату для розчину для інфузій, 2,5 мг/мл, по 25 мг або по 100 мг у флаконі; по 5 флаконів та листок-вкладиш у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	імпортер, що здійснює випуск серії в ЄС: Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія випуск серії в ЄС, імпортер, що здійснює випуск серії в ЄС: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща випуск серії в ЄС, контроль якості, вторинне пакування, імпортер, що здійснює випуск серії в ЄС: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція контроль якості: Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг Будапешт Кфт., Угорщина виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:	Нідерланди / Велика Британія/ Польща/ Греція/ Угорщина/ Індія/ Італія/ Мальта	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-ІХ «Про лікарські засоби»	за рецептом	Не підлягає	UA/21363/01/01

								Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія					
								контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія					
								контроль якості: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія					
								контроль якості: Фармавалід Кфт., Угорщина					
								контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта					

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО