

Додаток  
до наказу Міністерства охорони здоров'я  
України «Про державну реєстрацію  
лікарських засобів, які підлягають закупівлі  
особою, уповноваженою на здійснення  
закупівель у сфері охорони здоров'я, або  
спеціалізованою організацією»  
від 21 грудня 2021 року № 2835

**ПЕРЕЛІК  
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),  
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ З МЕТОЮ ЇХ ЗАКУПІВЛІ  
СПЕЦІАЛІЗОВАНОЮ ОРГАНІЗАЦІЄЮ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АМБРИЗЕНТАН АККОРД, ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ, 10 МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блистері; по 3 блистери в пацці	Аккорд Хелскеа Б.В.	Нідерланди	первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, відповідальний за випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лімітед, Кіпр; вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторі Фундасіо Дау, Іспанія; контроль якості, відповідальний за випуск серії: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; виробництво, первинне пакування, вторинне пакування: АЕТ Лабораторіс Прайвет Лтд., Індія; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина	Кіпр/ Іспанія/ Угорщина/ Індія/ Велика Британія/ Польща	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19078/01/01
2.	<b>БОЗЕНТАН АККОРД 125 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125 мг по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блистері, по 4 блистери у пацці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лтд., Індія; додаткове первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; додаткове вторинне пакування, контроль якості: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткове вторинне пакування: Продлекпол Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ; додаткове вторинне пакування: Аккорд-ЮКЕЙ Лтд, Велика Британія;	Індія/ Велика Британія/ Іспанія/ Польща/ Німеччина/ Угорщина/ Нідерланди/ Італія/ Мальта	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19077/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контроль якості: Фармавалід Лімітед, Угорщина; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА Б.В., Нідерланди					
3.	<b>БОЗЕНТАН АККОРД 62,5 МГ ТАБЛЕТКИ, ВКРИТІ ПЛІВКОВОЮ ОБОЛОНКОЮ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 62,5 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 блістери у паці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лтд., Індія; додаткове первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; додаткове вторинне пакування, контроль якості: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткове вторинне пакування: Продлекпол Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфурдерунг & Вербесервіс ГмбХ; додаткове вторинне пакування: Аккорд-ЮКЕЙ Лтд, Велика Британія; контроль якості: Фармавалід Лімітед, Угорщина; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА Б.В., Нідерланди	Індія/ Велика Британія/ Іспанія/ Польща/ Німеччина/ Угорщина/ Нідерланди/ Італія/ Мальта	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19077/01/01
4.	<b>ОСЕЛОВ 30</b>	капсули тверді по 30 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19006/01/02
5.	<b>ОСЕЛОВ 45</b>	капсули тверді по 45 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19091/01/01
6.	<b>ОСЕЛОВ 75</b>	капсули тверді по 75 мг по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	МСН Лабораторіс Прайвіт Лімітед	Індія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19006/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
		картонній упаковці								

**В.о. Генерального директора  
Директорату фармацевтичного забезпечення**

**Іван ЗАДВОРНИХ**