

Додаток 2
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 18.03.2022 року № 499

**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**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ХАЙРІМОЗ 20 МГ (HYRIMOZ® 20 MG)	розчин для ін'єкцій, 20 мг/ 0,4 мл по 0,4 мл розчину у попередньо наповненому шприці; по 2 попередньо наповнених шприца з захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою у картонній коробці	Сандоз ГмбХ	Австрія	контроль серії (хімічний/фізичний): Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний-стерильний, мікробіологічний-нестерильний): Каталент Індіана, ЛЛС, США; контроль/випробування серії (біологічний): Лек Фармацевтична компанія д.д., підрозділ Виробництва Менгеш, Словенія; контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний-стерильний, мікробіологічний-нестерильний): Майлан Лабораторіс Лімітед, Індія; контроль серії (біологічний): Новартіс Фарма АГ, Швейцарія; контроль (хімічний/фізичний): Новартіс Фарма Штайн АГ, Швейцарія; контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, біологічний): ППД Девелопмент, Л.П. США; випуск серії, виробництво in bulk, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний), первинне та вторинне пакування: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія; контроль серії (мікробіологічний-стерильний, мікробіологічний-нестерильний): Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Біотехнологічні Лікарські Субстанції Кундль (БТ ЛСК), Австрія; контроль (хімічний/фізичний): СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ (СГС),	Німеччина/ США/ Індія/ Швейцарія/ Словенія/ Австрія	реєстрація до 31 березня 2022 року	за рецептом	Не підлягає	UA/19181/01/01

<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>
					Німеччина; контроль серії (біологічний): СИНЛАБ Аналітикс енд Сервісис Швейцарія АГ, Швейцарія					

В.о. Генерального директора
Директорату фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ