

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 22.02.2021 № 303

**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 випуску | Реклам ування | Номер реєстраційного посвідчення |
|--------------|----------------------------------|--|---------------------------------------|--------|---|---|---|------------------|------------------|--|
| 1. | БОЗУЛІФ / BOSULIF® | таблетки по 500 мг по 30 таблеток у флаконі | Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн | США | виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина виробництво та контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | не підлягає | UA/18475/01/02 |
| 2. | БОЗУЛІФ / BOSULIF® | таблетки по 100 мг по 120 таблеток у флаконі | Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн | США | виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина виробництво та контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | не підлягає | UA/18475/01/01 |
| 3. | ТРАЗІМЕРА/ TRAZIMERA® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг по одному флакону в картонній упаковці | Пфайзер Ейч. Сі. Пі. Корпорейшн | США | зберігання АФІ, дозування АФІ у етиленвінілацетатні пакети і повторне заморожування, виробництво, пакування, маркування, тестування при випуску серії, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія; випуск серії, вторинне пакування, маркування: Вает Фармасаеутикалс, Велика Британія; визначення сили дії при дослідженні стабільності: ПіПіДі Девелопмент, США | Бельгія/ Ірландія/ Велика Британія/ США | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | Не підлягає | UA/18468/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстрацій на процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------------|---|-------------------------------|--------|--|-----------|------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 4. | БОЗУЛІФ / BOSULIF® | таблетки по 100 мг, по 120 таблеток у флаконі | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво та контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | Не підлягає | UA/18491/01/01 |
| 5. | БОЗУЛІФ / BOSULIF® | таблетки по 500 мг, по 30 таблеток у флаконі | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво та контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | Не підлягає | UA/18491/01/02 |
| 6. | пмс-БУСУЛЬФАН / pms-BUSULFAN | розчин для ін'єкцій, 6 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 8 флаконів у коробці | Фармасайнс Інк. | Канада | Фармасайнс Інк. | Канада | реєстрація до 31 березня 2022 року | за рецептом | Не підлягає | UA/18513/01/01 |

**Генеральний директор
Директорату фармацевтичного забезпечення**

Олександр КОМАРІДА