



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

18 червня 2024 року	Київ	№ 1060
---------------------	------	--------

Про внесення змін до додатка до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 червня 2024 року № 1014

Відповідно до частини дев'ятнадцятої статті 9 Закону України «Про лікарські засоби» та пункту 6 розділу III Порядку припинення дії реєстраційного посвідчення на лікарський засіб, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 05 серпня 2020 року № 1801, зареєстрований у Міністерстві юстиції України 28 жовтня 2020 року за № 1062/35345,

НАКАЗУЮ:

1. Внести зміни до додатка до наказу Міністерства охорони здоров'я України від 12 червня 2024 року № 1014 «Про скорочення терміну застосування лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) на території України» доповнивши його новими пунктами в такій редакції:

«

33.	ГЕЕРДІН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг, 1 флакон об'ємом 10 мл з ліофілізатом в упаковці	Гуфік Біосаінсис Лімітед, Юніт-2, Індія	Мілі Хелскере Лімітед, Велика Британія	UA/6630/02/01	22.02.2019	22.02.2025
34.	ГЕЕРДІН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг, 1 флакон об'ємом 10 мл з ліофілізатом в упаковці	Гуфік Біосаінсис Лімітед, Юніт-2, Індія	Мілі Хелскере Лімітед, Велика Британія	UA/6630/02/01	05.03.2024	необмежений
35.	РЕФОРТА Н® 130	розчин для інфузій по 250 мл або по 500 мл у флаконі; по 1 або по 10 флаконів у картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	UA/13733/01/01	05.07.2019	необмежений
36.	ІМУНІН	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 600 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) 5 мл	Бакстер АГ (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування розчинника, контроль якості ГЛЗ; випуск серії ГЛЗ та розчинника;	Такеда Мануфекчу рінг Австрія АГ, Австрія	UA/17230/01/01	05.02.2019	05.02.2025

		та набором для розчинення та введення (1 голка для перенесення, 1 аераційна голка, 1 голка-фільтр, 1 одноразова голка, 1 одноразовий шприц (5 мл), 1 система для інфузій) у коробці	контроль якості ГЛЗ), Австрія Зігфрід Хамельн ГмбХ (виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника), Німеччина Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ (випуск серії ГЛЗ), Австрія				
37.	ІМУНІН	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1200 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) 10 мл та набором для розчинення та введення (1 голка для перенесення, 1 аераційна голка, 1 голка-фільтр, 1 одноразова голка, 1 одноразовий шприц (10 мл), 1 система для інфузій) у коробці	Бакстер АГ (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, вторинне пакування розчинника, контроль якості ГЛЗ; випуск серії ГЛЗ та розчинника; контроль якості ГЛЗ), Австрія Зігфрід Хамельн ГмбХ (виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника), Німеччина Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ (випуск серії ГЛЗ), Австрія	Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія	UA/17230/01/02	05.02.2019	05.02.2025
38.	ІМУНІН	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій по 600 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для розчинення і введення в коробці	Бакстер АГ, Австрія хамельн фармацевтикалс гмбх, Німеччина	Бакстер АГ, Австрія	UA/16028/01/01	25.05.2017	01.04.2025
39.	ІМУНІН	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1200 МО, порошок у флаконах; розчинник (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконах; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником та набором для	Бакстер АГ, Австрія хамельн фармацевтикалс гмбх, Німеччина	Бакстер АГ, Австрія	UA/16028/01/02	25.05.2017	01.04.2025

		розчинення і введення в коробці					
--	--	------------------------------------	--	--	--	--	--

».

2. Фармацевтичному управлінню (Тарасу Лясковському) забезпечити:

1) виключення з Державного реєстру лікарських засобів України та Міжвідомчої бази даних зареєстрованих в Україні лікарських засобів інформації щодо реєстрації зазначених лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів);

2) доведення цього наказу до відома суб'єктів ринку лікарських засобів;

3) оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на першого заступника Міністра Сергія Дуброва.

Міністр

Віктор ЛЯШКО