**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ЩОДО ЯКИХ ЗАВЕРШЕНО РОЗГЛЯД РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ПРО ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ПРОТЯГОМ ДІЇ РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ЯКІ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ СПОЛУЧЕНИХ ШТАТІВ АМЕРИКИ, ШВЕЙЦАРСЬКОЇ КОНФЕДЕРАЦІЇ, ЯПОНІЇ, АВСТРАЛІЇ, КАНАДИ, ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ЗА ЦЕНТРАЛІЗОВАНОЮ ПРОЦЕДУРОЮ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМ ОРГАНОМ
ЄВРОПЕЙСЬКОГО СОЮЗУ**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ОНІВАЙД® ПЕГИЛЬОВАНИЙ ЛІПОСОМАЛЬНИЙ** | концентрат для дисперсії для інфузій, 4,3 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 10 мл у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в стандартно-експортній упаковці з маркуванням іноземною мовою, яка міститься у картонній коробці з маркуванням українською мовою;по 10 мл у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за контроль вихідних матеріалів та нерозфасованого продукту:Авіста Фарма Солюшнс, США;відповідальний за укупорку та візуальний контроль:Аджиномото Алтеа, Інк., США;відповідальний за контроль нерозфасованого продукту:Ассошиейтс оф Кейп Код, США;відповідальний за маркування та вторинне пакування:Бакстер Онколоджі ГмбХ, Німеччина;відповідальний за контроль вихідних матеріалів:Бостон Аналітикал, США;відповідальний за контроль якості готового лікарського засобу: ендотоксин, стерильність, тверді частки:ЕсДжіЕс Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина;відповідальний за контроль якості готового лікарського засобу: кількісне визначення, ідентифікація, домішки, фізико-хімічні показники:ЕсДжіЕс Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина;відповідальний за виробництво та контроль нерозфасованого продукту, контроль вихідних матеріалів:Іпсен Біосайнс, Інк., США;відповідальний за укупорку та візуальний контроль; за контроль якості готового лікарського засобу: кількісне визначення, ідентифікація, домішки, фізико-хімічні показники; за контроль якості готового лікарського засобу: ендотоксин, стерильність, тверді частки; за маркування та вторинне пакування: Іпсен Фарма Біотек, Франція;відповідальний за контроль вихідних матеріалів та нерозфасованого продукту:Кволіті Кемікал Лабораторіз, США;відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу:Лабораторії Серв`є Індастрі, Францiя;відповідальний за контроль вихідних матеріалів:ПРОКСІ Лабораторіз БВ Сіненсіс Лайф Сайнсіс БВ, Нідерланди | США/Німеччина/Франція/Нідерланди | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/18775/01/01 |
|  | **ОНКАСПАР®** | порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, 750 МО/мл; по 3750 МО у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в стандартно-експортній упаковці з маркуванням іноземною мовою, яка міститься в коробці з картону з маркуванням українською мовою; по 3750 МО у флаконі з маркуванням іноземною мовою; по 1 флакону в коробці з картону з маркуванням іноземною мовою зі стікером українською мовою | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | випробування стабільності (випробування на проникнення барвника):Авіста Фарма Солюшнс, Інк., США;Контроль якості під час випуску продукту за показником час відновлення, прозорість, зовнішній вигляд, рН, домішки, визначення TNBS, концентрація білка, сила дії/активність, специфічна(питома) активність, однорідність дозованих одиниць, вміст вологи, чистота, ідентичність:ЕйчДабл’юВай Фарма Сервісез ГмбХ (раніше ЕйчДабл’юВай Аналітик ГмбХ), Німеччина;випробування стабільності, контроль якості під час випуску продукту, первинне та вторинне пакування:Екселід, Інк. (раніше Сігма-Тау ФармаСорс, Інк.), США;контроль якості під час випуску продукту за показником стерильність, механічні включення (невидимі частки), бактеріальні ендотоксини:Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ(раніше Лабор Л + С АГ), Німеччина;випуск серії готового лікарського засобу:Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя;виробництво, контроль якості під час випуску продукту за показником вміст води:Ліофілізейшн Сервісез оф Н’ю Інгленд, Інк., США | США/Німеччина/Франція | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/18776/01/01** |