**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*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЛЬТРЕНО™** | лосьйон, 0,05 %, по 45 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці | ТОВ «БАУШ ХЕЛС»  | Україна | Виробництво, пакування, маркування, випуск серії та дослідження стабільності: Бауш Хелс Компаніс Інк., Канада; Альтернативна дільниця, на якій проводяться випуск серії та дослідження стабільності (випуск серій, вироблених тільки для клінічних досліджень):Бауш Хелс Америкас Інк., Сполучені Штати Америки; Альлтернативна дільниця, на якій проводяться мікробіологічні дослідження:Пасифік БіоЛабс, Сполучені Штати Америки; Дільниця, на якій проводяться випробування розміру крапель емульсії та розміру часток: Партикал Текнолоджи Лабс, Сполучені Штати Америки; Альтернативні дільниці, на яких проводяться випробування допоміжних речовин: Елемент Матіріалс Текнолоджи Канада Інк., Канада; ЕсДжіЕс Канада Інк., Канада; ЕсДжіЕс Канада Інк., Канада;Неофарм Лабс Інк., Канада | Сполучені Штати Америки/Канада | відповідно до оновлених даних довготривалого дослідження стабільності готового лікарського засобу термін придатності для торгівельних упаковок збільшено з 24 місяців до 36 місяців. Вищезазначена зміна подана до компетентного органу США - Food and Drug Administration - як додаток до щорічного звіту (Amendment to Annual Report: Reporting Period from August 23, 2018 through August 22, 2019). Внесення такої зміни до відповідного реєстраційного досьє в США згідно із законодавством даної країни здійснюється без видачі відповідним компетентним органом (FDA) окремого підтвердного документа. Таким чином, термін придатності пропонується збільшити з 24 місяців до 36 місяців відповідно до матеріалів, на підставі яких зміни були внесені у реєстраційне досьє компетентним органом FDA. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/18447/01/01 |
|  | **СІБРАВА** | розчин для ін'єкцій, 284 мг/1,5 мл; по 1,5 мл розчину у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприці в картонній коробці | Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ | Швейцарія | Виробництво стерильного лікарського засобу - асептична підготовка Стерилізація - фільтрація, контроль якості (фізико-хімічний, біологічний, мікробіологічний - стерильність), первинне пакування):Корден Фарма С.п.А, Підрозділ UP3, Італiя;вторинне пакування:Корден Фарма С.п.А., Італія;випуск серій:Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина;випуск серій:Сандоз ГмбХ, Австрія;контроль якості (фізико-хімічний):Челаб С.р.л., Італiя | Італія/Німеччина | виправлення технічної помилки в МКЯ, а саме: - зазначення лікарської форми на титульному аркуші;Діюча редакція:МЕТОДИ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУСІБРАВАпо 1,5 мл розчину у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприці в картонній коробці по 284 мгПропонована редакція:МЕТОДИ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУСІБРАВАрозчин для ін'єкцій, 284 мг/1,5 мл по 1,5 мл розчину у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприці в картонній коробці- виправлення зазначення концентрації (мг/мл) та упаковки лікарського засобу в розділі «склад» | *за рецептом* | UA/19037/01/01 |