**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО РОЗГЛЯД РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ПОДАНИХ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДАЗАТИНІБ-ТЕВА** | таблетки по 70 мг, по 60 таблеток у флаконі | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Виробництво, пакування, маркування, випуск серії з випробуванням, дослідження стабільності, зберігання та розповсюдження:ПЛІВА Хрватска д.о.о. | Хорватія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19781/01/02** |
|  | **ДАЗАТИНІБ-ТЕВА** | таблетки по 50 мг, по 60 таблеток у флаконі | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Виробництво, пакування, маркування, випуск серії з випробуванням, дослідження стабільності, зберігання та розповсюдження:ПЛІВА Хрватска д.о.о. | Хорватія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19781/01/01** |