**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО ПЕРЕВІРКУ РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ НА ЇХ АВТЕНТИЧНІСТЬ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ, ЯКИЙ ПОДАЄТЬСЯ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ З МЕТОЮ ЙОГО ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ERELZI® / ЕРЕЛЗІ** | розчин для ін'єкцій, 25 мг/0,5 мл (25 мг) або 50 мг/1 мл (50 мг), по 0,5 мл або 1мл розчину у попередньо наповненому шприці, по 4 попередньо наповнених шприців в картонній коробці | Сандоз ГмбХ  | Австрія | контроль/випробування серії:ЕйендЕм Стабтест Лабор фюр Аналітик унд Стабілітетпрюфунг ГмбХ, Німеччина;контроль/випробування серії:Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; пакування, контроль/випробування серії:ІДТ Біологіка, Німеччина;контроль/випробування серії:Лек Фармацевтична компанія д. д., підрозділ Виробництва Менгеш, Словенія;контроль/випробування серії:Новартіс Фарма АГ, Швейцарія;виробництво in bulk, пакування, контроль/випробування серії:Новартіс Фарма Штайн АГ, Швейцарія;контроль/випробування серії:Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Біотехнологічні Лікарські Субстанції Кундль (БТ ЛСК), Австрія;випуск серії, виробництво in bulk, пакування, контроль/випробування серії:Сандоз ГмбХ- Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія | Німеччина/Словенія/Швейцарія/Австрія | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19179/01/01** |