**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **МАЙЛОТАРГ** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, 4,5 мг, по 4,5 мг у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | вторинне пакування, маркування, зберігання, випуск серії:Фармація і Апджон Компані ЛЛС, США;виробництво, первинне пакування, тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності, зберігання:Ваєт Фармасьютікал  Дівіжн оф Ваєт Холдінгс ЛЛС , США;тестування на цілісність упаковки (при дослідженні стабільності):Вест Фармасьютікал Сервісес, Інк., США | США | «This Prior Approval sBLA provides for the following changes:- Site transfer and scale-up of gemtuzumab antibody intermediate manufacture atWyeth BioPharma Division of Wyeth Pharmaceuticals LLC, Andover, MA (FEI:1222181)- Changes to gemtuzumab antibody intermediate manufacturing process to reduceamino acid substitution (AAS)- Comparability protocol to support the replacement of Lipid Supplement 1 (LS1)used in the gemtuzumab cell culture process- Comparability protocol to support the new product introduction for drugsubstance manufacture at Wyeth BioPharma Division of Wyeth PharmaceuticalsLLC, Andover, MA (FEI: 1222181)» | *за* *рецептом* | UA/18298/01/01 |