**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДЕЛСТРІГО**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/300 мг/245 мг, 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці, 1 пляшка в картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ | Швейцарія | мікробіологічне тестування якості:Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Ірландія Лтд, Ірландія;первинне та вторинне пакування, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;виробництво (роликове ущільнення, змішування/змащування гранул доравірину та ламівудину/тенофовіру дизопроксилу фумарату, тиснення, покриття плівковою оболонкою), аналітичне тестування при випуску:МСД Інтернешнл ГмбХ, Ірландія;тестування стабільності:Органон Фарма (Велика Британія) Лімітед, Велика Британія;проміжний продукт доравірину, висушений розпиленням: виробництво/аналітичне тестування:Ф.І.С. - Фаббріка Італьяна Сінтетічі С.п.А., Італія;проміжний продукт доравірину, висушений розпиленням: виробництво/аналітичне тестування:Ховіон ФармаСенсія С.А., Португалія | Ірландія/ Нідерланди/ Велика Британія/ Італія/ Португалія | реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | **UA/19937/01/01** |