**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ПМС-БОЗЕНТАН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 62,5 мг по 6 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у коробці | Фармасайнс Інк. | Канада | виробництво нерозфасованого продукту: Генвіон Корпорейшен, Канада  вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва   первинне пакування, вторинне пакування: ПСІ Фарма Сервісес Канада, Інк., Канада   виробник, відповідальний за випуск серії, контроль якості: Фармасайнс Інк., Канада | Канада/ Литва | реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки 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 | *за*  *рецептом* | *Не підлягає* | **UA/20079/01/01** |
|  | **ПМС-БОЗЕНТАН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 125 мг по 6 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у коробці | Фармасайнс Інк. | Канада | виробництво нерозфасованого продукту: Генвіон Корпорейшен, Канада  вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва   первинне пакування, вторинне пакування: ПСІ Фарма Сервісес Канада, Інк., Канада   виробник, відповідальний за випуск серії, контроль якості: Фармасайнс Інк., Канада | Канада/ Литва | реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки 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 | *за*  *рецептом* | *Не підлягає* | **UA/20079/01/02** |