**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ЛОЗАРТАН САНДОЗ® LOSARTAN SANDOZ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 2 або 7 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво нерозфасованого продукту:Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, тестування:Салютас Фарма ГмбХ, Німеччинапервинне та вторинне пакування, тестування, дозвіл на випуск серії:Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії:Лек Фармацевтична компанія д.д., Словеніявиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, тестування:Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина тестування:С.К. Сандоз С.Р.Л., Румуніямікробіологічне тестування:Новартіс Саглик, Гіда ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина | Туреччина/ Німеччина/ Словенія/ Румунія | Зміни І та ІІ типуБезпека, ІБВведення змін протягом 6-ти місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/18672/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН САНДОЗ® LOSARTAN SANDOZ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 2 або 7 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво нерозфасованого продукту:Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, тестування:Салютас Фарма ГмбХ, Німеччинапервинне та вторинне пакування, тестування, дозвіл на випуск серії:Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії:Лек Фармацевтична компанія д.д., Словеніявиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, тестування:Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина тестування:С.К. Сандоз С.Р.Л., Румуніямікробіологічне тестування:Новартіс Саглик, Гіда ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина | Туреччина/ Німеччина/ Словенія/ Румунія | Зміни І та ІІ типуБезпека, ІБВведення змін протягом 6-ти місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/18672/01/02 |