**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АБІРАТЕРОН САНДОЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна" | Україна | дозвіл на випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія;  виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, тестування, дозвіл на випуск серій:  Ремедіка Лтд., Кіпр | Словенія/  Кіпр | Інші, ІБ | *за рецептом* | UA/19750/01/01 |
|  | **АБІРАТЕРОН САНДОЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна" | Україна | дозвіл на випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія;  виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, тестування, дозвіл на випуск серій:  Ремедіка Лтд., Кіпр | Словенія/  Кіпр | Інші, ІБ | *за рецептом* | UA/19750/01/02 |
|  | **НІМЕНРИКС®** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 1 доза у флаконі; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці та двома голками запаковують у блістер та вкладають у картонну коробку; по 1 флакону з порошком (1 доза) в комплекті з розчинником (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці без голки запаковують у блістер; 10 блістерів вкладають у картонну коробку | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ.СІ.ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | формування, наповнення, ліофілізація, контроль якості, пакування/маркування, випуск серії готового продукту; формування та наповнення, пакування/маркування, контроль якості, випуск серії розчинника: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; формування та наповнення розчинника, маркування, контроль якості розчинника:  Каталент Бельджіум СА, Бельгія;  формування вакцини, наповнення флаконів, ліофілізація, контроль якості:  ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалс СА, Бельгія;  контроль якості розчинника за показником "Стерильність":  СГС Лаб Сімон СА, Бельгiя | Бельгія | **B.I.a.2.(a), ІВ**  To update the dossier with data generated at Pfizer Grange Castle, Ireland to support the change of lifetimes of Size Exclusion Chromatography column resin from 26 cycles to 60 cycles and Ultrafiltration (UF) membrane for precipitated Tetanus Toxoid (pTT) and non-precipitated (npTT) from 13 cycles to 12 cycles. **B.I.(z), IB**  To align the registered sections in Module 3.2.S.2.5. In addition, the applicant has taken the opportunity to change the Endotoxin acceptance criteria from ≤0.25 EU/mL to <0.25 EU/mL for the UF membrane lifetime validation of MenA, MenC, MenW, MenY polysaccharides and Tetanus Toxoid drug substance intermediates. | *за рецептом* | UA/16901/01/01 |
|  | **РІКСУБІС** | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій, по 500 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ ІІ у коробці | Баксалта Інновейшнз ГмбХ | Австрія | маркування, вторинне пакування та випуск серії ГЛЗ та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфектурінг СА, Бельгія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування ГЛЗ:  Баксалта ЮС Інк., США;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  контроль якості ГЛЗ ("Механічні включення"): Офі Технолоджи енд Інновейшіон ГмбХ, Австрія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина;  стерилізація пробок і мішків для перенесення:  Вест Фармасьютікал Сервісез, Інк., США | Бельгія/  США/  Австрія/  Німеччина | B.1.11.(z), IB To provide an updated RMP version to: - Update RIXUBIS India post-marketing study 251602 status from "ongoing" to "completed". - Remove the missing information “No clinical data on the use of RIXUBIS in previously untreated patients (PUPs)” and “No clinical data on the use of RIXUBIS in patients with severe chronic hepatic disease”, following approval of procedure EMEA/H/C/PSUSA/00010320/202306. - Update the information for PedNet and EUHASS registries to reflect the current approved RIXUBIS safety concerns. - Align the RMP with latest summary of product characteristics (SmPC) available. - Update Modules SI, SIII, and SV of the RMP as per DLP 30 March 2023. | *за рецептом* | UA/16879/01/02 |
|  | **РІКСУБІС** | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій, по 1000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ ІІ у коробці | Баксалта Інновейшнз ГмбХ | Австрія | маркування, вторинне пакування та випуск серії ГЛЗ та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфектурінг СА, Бельгія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування ГЛЗ:  Баксалта ЮС Інк., США;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  контроль якості ГЛЗ ("Механічні включення"): Офі Технолоджи енд Інновейшіон ГмбХ, Австрія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина;  стерилізація пробок і мішків для перенесення:  Вест Фармасьютікал Сервісез, Інк., США | Бельгія/  США/  Австрія/  Німеччина | B.1.11.(z), IB To provide an updated RMP version to: - Update RIXUBIS India post-marketing study 251602 status from "ongoing" to "completed". - Remove the missing information “No clinical data on the use of RIXUBIS in previously untreated patients (PUPs)” and “No clinical data on the use of RIXUBIS in patients with severe chronic hepatic disease”, following approval of procedure EMEA/H/C/PSUSA/00010320/202306. - Update the information for PedNet and EUHASS registries to reflect the current approved RIXUBIS safety concerns. - Align the RMP with latest summary of product characteristics (SmPC) available. - Update Modules SI, SIII, and SV of the RMP as per DLP 30 March 2023. | *за рецептом* | UA/16879/01/03 |
|  | **РІКСУБІС** | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій, по 2000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ ІІ у коробці | Баксалта Інновейшнз ГмбХ | Австрія | маркування, вторинне пакування та випуск серії ГЛЗ та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфектурінг СА, Бельгія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування ГЛЗ:  Баксалта ЮС Інк., США;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  контроль якості ГЛЗ ("Механічні включення"): Офі Технолоджи енд Інновейшіон ГмбХ, Австрія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина;  стерилізація пробок і мішків для перенесення:  Вест Фармасьютікал Сервісез, Інк., США | Бельгія/  США/  Австрія/  Німеччина | B.1.11.(z), IB To provide an updated RMP version to: - Update RIXUBIS India post-marketing study 251602 status from "ongoing" to "completed". - Remove the missing information “No clinical data on the use of RIXUBIS in previously untreated patients (PUPs)” and “No clinical data on the use of RIXUBIS in patients with severe chronic hepatic disease”, following approval of procedure EMEA/H/C/PSUSA/00010320/202306. - Update the information for PedNet and EUHASS registries to reflect the current approved RIXUBIS safety concerns. - Align the RMP with latest summary of product characteristics (SmPC) available. - Update Modules SI, SIII, and SV of the RMP as per DLP 30 March 2023. | *за рецептом* | UA/16879/01/04 |
|  | **РІКСУБІС** | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій, по 3000 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ ІІ у коробці | Баксалта Інновейшнз ГмбХ | Австрія | маркування, вторинне пакування та випуск серії ГЛЗ та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфектурінг СА, Бельгія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування ГЛЗ:  Баксалта ЮС Інк., США;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  контроль якості ГЛЗ ("Механічні включення"): Офі Технолоджи енд Інновейшіон ГмбХ, Австрія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина;  стерилізація пробок і мішків для перенесення:  Вест Фармасьютікал Сервісез, Інк., США | Бельгія/  США/  Австрія/  Німеччина | B.1.11.(z), IB To provide an updated RMP version to: - Update RIXUBIS India post-marketing study 251602 status from "ongoing" to "completed". - Remove the missing information “No clinical data on the use of RIXUBIS in previously untreated patients (PUPs)” and “No clinical data on the use of RIXUBIS in patients with severe chronic hepatic disease”, following approval of procedure EMEA/H/C/PSUSA/00010320/202306. - Update the information for PedNet and EUHASS registries to reflect the current approved RIXUBIS safety concerns. - Align the RMP with latest summary of product characteristics (SmPC) available. - Update Modules SI, SIII, and SV of the RMP as per DLP 30 March 2023. | *за рецептом* | UA/16879/01/05 |
|  | **РІКСУБІС** | порошок та розчинник для розчину для ін`єкцій, по 250 МО, 1 флакон з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та по 1 пристосуванню для розведення БАКСДЖЕКТ ІІ у коробці | Баксалта Інновейшнз ГмбХ | Австрія | маркування, вторинне пакування та випуск серії ГЛЗ та розчинника: Баксалта Белджіум Мануфектурінг СА, Бельгія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування ГЛЗ:  Баксалта ЮС Інк., США;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  частковий контроль якості ГЛЗ:  Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія;  контроль якості ГЛЗ ("Механічні включення"): Офі Технолоджи енд Інновейшіон ГмбХ, Австрія;  виробництво, контроль якості та первинне пакування розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина;  стерилізація пробок і мішків для перенесення:  Вест Фармасьютікал Сервісез, Інк., США | Бельгія/  США/  Австрія/  Німеччина | B.1.11.(z), IB To provide an updated RMP version to: - Update RIXUBIS India post-marketing study 251602 status from "ongoing" to "completed". - Remove the missing information “No clinical data on the use of RIXUBIS in previously untreated patients (PUPs)” and “No clinical data on the use of RIXUBIS in patients with severe chronic hepatic disease”, following approval of procedure EMEA/H/C/PSUSA/00010320/202306. - Update the information for PedNet and EUHASS registries to reflect the current approved RIXUBIS safety concerns. - Align the RMP with latest summary of product characteristics (SmPC) available. - Update Modules SI, SIII, and SV of the RMP as per DLP 30 March 2023. | *за рецептом* | UA/16879/01/01 |