**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **СІБІНКВО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 блістери у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ  | Німеччина | The CHMP, having considered in accordance with Article 28 of Regulation (EC) No 726/2004 thePSUR on the basis of the PRAC recommendation and the PRAC assessment report as appended,recommends by consensus, the variation to the terms of the marketing authorisation for the abovementioned medicinal product, concerning the following changes:Update of section 4.8 of the SmPC to add the adverse reaction of neutropenia with a frequencyuncommon. The Package leaflet is updated accordingly.Зміни внесено до розділу «Побічні реакції» інструкції для медичного застосування.Введення змін протягом 9 місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/19698/01/01 |
|  | **СІБІНКВО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 або по 13 блістерів у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ  | Німеччина | The CHMP, having considered in accordance with Article 28 of Regulation (EC) No 726/2004 thePSUR on the basis of the PRAC recommendation and the PRAC assessment report as appended,recommends by consensus, the variation to the terms of the marketing authorisation for the abovementioned medicinal product, concerning the following changes:Update of section 4.8 of the SmPC to add the adverse reaction of neutropenia with a frequencyuncommon. The Package leaflet is updated accordingly.Зміни внесено до розділу «Побічні реакції» інструкції для медичного застосування.Введення змін протягом 9 місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/19698/01/02 |
|  | **СІБІНКВО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 4 або по 13 блістерів у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ  | Німеччина | The CHMP, having considered in accordance with Article 28 of Regulation (EC) No 726/2004 thePSUR on the basis of the PRAC recommendation and the PRAC assessment report as appended,recommends by consensus, the variation to the terms of the marketing authorisation for the abovementioned medicinal product, concerning the following changes:Update of section 4.8 of the SmPC to add the adverse reaction of neutropenia with a frequencyuncommon. The Package leaflet is updated accordingly.Зміни внесено до розділу «Побічні реакції» інструкції для медичного застосування.Введення змін протягом 9 місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/19698/01/03 |