**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,   
ТА ПОДАЄТЬСЯ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ ПІСЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ ПЕРЕМОЖЦЯ ПРОЦЕДУРИ ЗАКУПІВЛІ**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **АВТОЗМА** | розчин для ін'єкцій, 162 мг; по 162 мг/0,9 мл у попередньо наповненому шприцу; по 4 попередньо наповнених шприци в картонній коробці;  по 4 попередньо наповнених шприци у внутрішній картонній коробці; по 12 попередньо наповнених шприців (3 внутрішні картонні коробки з 4 попередньо наповненими шприцами кожна) у зовнішній картонній коробці | Деспіна Фарма Лтд | Сполучене Королiвство | Мідас Фарма ГмбХ, Німеччина (випуск серій уповноваженою особою); СЕЛЛТРІОН Фарм, Інк., Республiка Корея  (виробництво лікарського засобу, первинне пакування, комплектування та вторинне пакування, випробування стабільності лікарського засобу, випробування контролю якості лікарського засобу); СЕЛЛТРІОН, Інк., Республiка Корея  (випробування контролю якості лікарського засобу, випробування стабільності лікарського засобу); СЕЛЛТРІОН, Інк., Республiка Корея  (випробування контролю якості лікарського засобу, випробування стабільності лікарського засобу) | Німеччина/  Республіка Корея | реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-IX «Про лікарські засоби» | *За рецептом* | *Не підлягає* | **UA/21025/01/01** |