

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО ЕКСПЕРТИЗУ ЩОДО АВТЕНТИЧНОСТІ РЕЄСТРАЦІЙНИХ
МАТЕРІАЛІВ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ, ЯКИЙ ПОДАЄТЬСЯ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ З МЕТОЮ ЙОГО
ЗАКУПІВЛІ СПЕЦІАЛІЗОВАНОЮ ОРГАНІЗАЦІЄЮ**

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|--------------|--|--|----------------|---------------|---|--|------------------------------------|-----------------------|---------------------|---|
| 1. | ЗІЕКСТЕНЦО 6 МГ (ZIEXTENZO® 6 MG) | розчин для ін'єкцій 6 мг/0,6 мл, по 0,6 мл розчину у попередньо наповненому шприці в картонній коробці, що містить 1 попередньо наповнений шприц з захисним пристроєм для голки у блістері | Сандоз ГмбХ | Австрія | виготовлення асептично приготованого стерильного лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, зберігання та/або дистрибуція, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний), випуск серії, фізичний імпорт: Сандоз ГмбХ - Виробнича Дільниця Асептичних Лікарських Засобів Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія контроль/випробування серії (мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний): Сандоз ГмбХ - Виробнича Дільниця Біотехнологічних Лікарських Субстанцій Кундль (БТ ЛСК), Австрія контроль/випробування серії (біологічний, хімічний/фізичний): Лек Фармасьютікалз д.д., Словенія контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний): Лек Фармасьютікалз д.д., | Австрія/ Словенія/ Швейцарія/ Індія/ Німеччина | реєстрація до 31 березня 2020 року | за рецептом | Не підлягає | UA/17821/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|--------------|---------------------------------|--|----------------|---------------|---|---------------|-------------------------------|-----------------------|---------------------|---|
| | | | | | <p>Словенія контроль/випробування серії (біологічний): Новартіс Фарма АГ, Верк Клибек, Глобал БТДМ Технікал Девелопмент Кваліті, Швейцарія виготовлення асептично приготованого стерильного лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль/випробування серії (хімічний/фізичний, мікробіологічний стерильний, мікробіологічний нестерильний): Майлан Лабораторіс Лтд., Індія контроль/випробування серії (хімічний/фізичний): А&М Стабтест Лабор фюр Аналітік унд Стабілітетспрюфунг ГмбХ, Німеччина</p> | | | | | |