

**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.	ХАЙРІМОЗ 40 МГ	розчин для ін'єкцій, 40 мг/0,8 мл, по 0,8 мл розчину у попередньо наповненому шприці, картонна коробка, що містить 1 або 2 попередньо наповнених шприци	Сандоз ГмбХ	Австрія	Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина (контроль/випробування серії); Каталент Індіана, ЛЛС, США; (вторинне пакування, контроль/випробування серії); Лек д.д., ПЕ Виробництво Менгеш, Словенія (контроль/випробування серії); Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія (виробництво in bulk, контроль/випробування серії, первинне пакування); Новартіс Фарма АГ, Швейцарія (контроль/випробування серії); Новартіс Фарма Штайн АГ, Швейцарія (контроль/випробування серії); ППД Девелопмент, США (контроль/випробування серії); Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Біотехнологічні Лікарські Субстанції Кундль (БТ ЛСК), Австрія (контроль/випробування серії); Сандоз ГмбХ- Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія (випуск серії, виробництво in bulk, контроль/випробування серії, первинне та	Німеччина/ США/ Словенія/ Індія/ Швейцарія/ Австрія	реєстрація до 31.03.2020 року	за рецептом	Не підлягає	UA/18066/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
					вторинне пакування ); Синлаб Аналітікс енд Сервісис Швейцарія АГ, Швейцарія (контроль/випробування серії)					