

## 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	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	САГАРІС	порошок для розчину для інфузій, 2,25 г, по 30 мл у флаконі для ін'єкцій, по 1 флакону у паціці	"НОРД ФАРМ" ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Польща	виробництво готового продукту, включаючи асептичне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця / Виробнича дільниця виробництва антиінфекційних препаратів та хімічні операції виробництва готових лікарських форм в м. Кундль, Австрія; виробництво інтермедіату (стерильного піперациліну натрію/тазобактаму натрію (8:1): Сандоз Індастріал Продактс, С.А., Іспанія; виробництво інтермедіату (стерильного піперациліну натрію/тазобактаму натрію (8:1): ШАНДОНГ АНКСІН ФАРМАЦЕВТИКАЛ КО., ЛТД, Китай	Австрія/ Іспанія/ Китай	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/18732/01/01
2.	САГАРІС	порошок для розчину для інфузій, 4,5 г, по 50 мл у флаконі для ін'єкцій, по 50 мл у флаконі для інфузій, по 100 мл у флаконі для інфузій, по 1	"НОРД ФАРМ" ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Польща	виробництво готового продукту, включаючи асептичне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця / Виробнича дільниця виробництва антиінфекційних препаратів та хімічні операції	Австрія/ Іспанія/ Китай	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/18732/01/02

<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>
		флакону у пачці			виробництва готових лікарських форм в м. Кундль, Австрія; виробництво інтермедіату (стерильного піперациліну натрію/тазобактаму натрію (8:1): Сандоз Індастріал Продактс, С.А., Іспанія; виробництво інтермедіату (стерильного піперациліну натрію/тазобактаму натрію (8:1): ШАНДОНГ АНКСІН ФАРМАЦЕВТИКАЛ КО., ЛТД, Китай					