

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО РОЗГЛЯД РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ПОДАНИХ НА
ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, ЯКІ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ СПОЛУЧЕНИХ ШТАТІВ
АМЕРИКИ, ШВЕЙЦАРСЬКОЇ КОНФЕДЕРАЦІЇ, ЯПОНІЇ, АВСТРАЛІЇ, КАНАДИ, ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ЗА
ЦЕНТРАЛІЗОВАНОЮ ПРОЦЕДУРОЮ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМ ОРГАНОМ
ЄВРОПЕЙСЬКОГО СОЮЗУ**

<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>
1.	БРІХАЛІ™	лосьйон, 0,01 %, по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці	ТОВ «БАУШ ХЕЛС»	Україна	Бауш Хелс Америкас Інк., Сполучені Штати Америки (альтернативна дільниця, на які проводяться випуск серії та дослідження стабільності); Бауш Хелс Компаніс Інк., Канада (виробництво, пакування, маркування, випуск серії та дослідження стабільності); Елементал Матеріалс Текнолоджи Канада Інк., Канада (альтернативна дільниця, на якій проводяться випробування допоміжних речовин); ЕсДжіЕс Канада Інк., Канада (альтернативна дільниця, на якій проводяться випробування допоміжних речовин); ЕсДжіЕс Канада Інк., Канада (альтернативна дільниця, на якій проводяться випробування допоміжних речовин); Неофарм Лабс Інк., Канада (альтернативна дільниця, на якій проводяться випробування допоміжних речовин);	Сполучені Штати Америки/ Канада	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/18952/01/01

<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>
					Партикал Текнолоджи Лабс (ПТЛ), Сполучені Штати Америки (дільниця, на якій проводяться випробування розміру крапель емульсії); Пасифік БіоЛабс (ПБЛ), Сполучені Штати Америки (альтернативна дільниця, на якій проводяться мікробіологічні дослідження)					