

**ПЕРЕЛІК**  
**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО РОЗГЛЯД РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ ПОДАНИХ НА**  
**ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ, ЯКІ ЗАРЕЄСТРОВАНІ КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ СПОЛУЧЕНИХ ШТАТІВ**  
**АМЕРИКИ, ШВЕЙЦАРІЇ, 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.	АВОНЗА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг/300 мг/300 мг; по 30 або 90 таблеток у флаконі, що містять осушувач, по 1 флакону в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕДом	Велика Британія	Ауроре Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед (Юніт-1), Індія (Контроль якості субстанції тенофовіру дизпроксили фумарату а. 9-Пропеніл аденіде (методом рідинної хроматографії з масс спектрометрією)); Майлан Лабораторіз Лімітед (Юніт-7), Індія (Контроль якості субстанції тенофовіру дизпроксили фумарату а. 9-Пропеніл аденіде (методом рідинної хроматографії з масс спектрометрією)); Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія (виробництво лікарського засобу, що включає виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій здійснюється на вказаній виробничій дільниці); Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія (виробництво лікарського засобу, що включає виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій здійснюється на вказаній виробничій дільниці)	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/18526/01/01