

**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**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	НІНЛАРО®	капсули тверді по 2,3 мг, по 1 капсулі у блістері, по 1 блістеру в упаковці-футлярі, по 3 блістери в упаковках-футлярах у картонній коробці	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво ГЛЗ, первинне пакування, вторинне пакування та маркування, контроль якості серії, випробування стабільності, випуск серії: Такеда Ірландія Лімітед, Ірландія виробництво ГЛЗ: Хаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина первинне пакування, вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей) Лімітед, Велика Британія вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей) Лімітед, Велика Британія контроль якості серії, випробування стабільності: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Ірландія Лімітед, Ірландія випробування стабільності: Єврофінс Ланкастер Лабораторіз, Інк., США	Ірландія/ Німеччина/ Велика Британія/ США	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/20483/01/01
2.	НІНЛАРО®	капсули тверді по 3 мг, по 1 капсулі у блістері, по 1 блістеру в	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво ГЛЗ, первинне пакування, вторинне пакування та маркування,	Ірландія/ Німеччина/ Велика	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/20483/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковці-футлярі, по 3 блістери в упаковках-футлярах у картонній коробці			контроль якості серії, випробування стабільності, випуск серії: Такеда Ірландія Лімітед, Ірландія виробництво ГЛЗ: Хаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина первинне пакування, вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей) Лімітед, Велика Британія вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей) Лімітед, Велика Британія контроль якості серії, випробування стабільності: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Ірландія Лімітед, Ірландія випробування стабільності: Єврофінс Ланкастер Лабораторіз, Інк., США	Британія/ США				
3.	НІНЛАРО®	капсули тверді по 4 мг; по 1 капсулі у блістері, по 1 блістеру в упаковці-футлярі, по 3 блістери в упаковках-футлярах у картонній коробці	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво ГЛЗ, первинне пакування, вторинне пакування та маркування, контроль якості серії, випробування стабільності, випуск серії: Такеда Ірландія Лімітед, Ірландія виробництво ГЛЗ: Хаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина первинне пакування, вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей)	Ірландія/ Німеччина/ Велика Британія/ США	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/20483/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					<p>Лімітед, Велика Британія</p> <p>вторинне пакування та маркування: АндерсонБрекон (Юкей) Лімітед, Велика Британія</p> <p>контроль якості серії, випробування стабільності: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Ірландія Лімітед, Ірландія</p> <p>випробування стабільності: Єврофінс Ланкастер Лабораторіз, Інк., США</p>					