**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ФІАСП™ ФЛЕКСТАЧ™** | розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл; по 3,0 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповненену багатодозову одноразову шприц-ручку; п’ять шприц ручок в картонній коробці без голок | А/Т Ново Нордіск | Данiя | Первинне пакування, виготовлення лікарського засобу, Контроль якості - хімічний/фізичний, мікробіологічний-стерильність, мікробіологічний - не стерильні продукти. Виробник відповідальний за випуск серії:А/Т Ново Нордіск, Данія;Вторинне пакування, контроль якості-хімічний/фізичний:А/Т Ново Нордіск, Данія;Вторинне пакування. Контроль якості-хімічний/фізичний, мікробіологічний-не стерильні продукти:А/Т Ново Нордіск, Данія | Данія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/18935/01/01** |