**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*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ВАРГАТЕФ®** | капсули м`які по 100 мг; по 10 капсул м'яких в алюмінієвому блістері, по 6 або 12 блістерів у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробник, що відповідає за випуск серії:  Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;  виробництво, упаковка та контроль якості капсул in bulk (нерозфасованої продукції лікарського засобу):  Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;  первинне (блістери) та вторинне пакування (коробки), маркування (первинного та вторинного пакування) та контроль якості лікарського засобу:  Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;  альтернативні дільниці для вторинного пакування та маркування:  ФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ, Німеччина;  Штегеманн Льонферпакунген унд Логістішер Сервіс е. К., Німеччина;  альтернативні лабораторії для проведення контролю якості (за виключенням мікробіологічної чистоти):  А енд Ем Штабтест ГмбХ (Лабораторія контролю якості та тестування стабільності), Німеччина  Нувісан ГмбХ, Німеччина;  альтернативні лабораторії для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:  СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина  Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу: Адміністративні зміни. Зміна найменування та/або адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 17.11.2016 № 1245) - внесення змін до адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення) | *за рецептом* | UA/16651/01/01 |
|  | **ВАРГАТЕФ®** | капсули м`які по 150 мг; по 10 капсул м'яких в алюмінієвому блістері, по 6 блістерів у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробник, що відповідає за випуск серії:  Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;  виробництво, упаковка та контроль якості капсул in bulk (нерозфасованої продукції лікарського засобу):  Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;  первинне (блістери) та вторинне пакування (коробки), маркування (первинного та вторинного пакування) та контроль якості лікарського засобу:  Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;  альтернативні дільниці для вторинного пакування та маркування:  ФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ, Німеччина;  Штегеманн Льонферпакунген унд Логістішер Сервіс е. К., Німеччина;  альтернативні лабораторії для проведення контролю якості (за виключенням мікробіологічної чистоти):  А енд Ем Штабтест ГмбХ (Лабораторія контролю якості та тестування стабільності), Німеччина  Нувісан ГмбХ, Німеччина;  альтернативні лабораторії для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:  СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина  Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу: Адміністративні зміни. Зміна найменування та/або адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 17.11.2016 № 1245) - внесення змін до адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення) | *за рецептом* | UA/16651/01/02 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка виробництво за повним циклом: Мікро Лабс Лімітед, Індія первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина | Чеська Республіка/  Індія/  Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: B.II.d.1 g) тип ІB. Зміна параметрів специфікації та/або граничних значень готового продукту. Доповнення або заміна (за винятком біологічних або імунологічних речовин) показника специфікації, включаючи відповідний метод випробування за результатами досліджень з безпеки або якості. B.II.f.1 z) тип ІB Внесення змін стосовно терміну придатності та /або умов зберігання готового продукту. Інша зміна | *за рецептом* | UA/18723/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 10 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка виробництво за повним циклом: Мікро Лабс Лімітед, Індія первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина | Чеська Республіка/  Індія/  Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: B.II.d.1 g) тип ІB. Зміна параметрів специфікації та/або граничних значень готового продукту. Доповнення або заміна (за винятком біологічних або імунологічних речовин) показника специфікації, включаючи відповідний метод випробування за результатами досліджень з безпеки або якості. B.II.f.1 z) тип ІB Внесення змін стосовно терміну придатності та /або умов зберігання готового продукту. Інша зміна | *за рецептом* | UA/18723/01/02 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 або по 12 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка виробництво за повним циклом: Мікро Лабс Лімітед, Індія первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина | Чеська Республіка/  Індія/  Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: B.II.d.1 g) тип ІB. Зміна параметрів специфікації та/або граничних значень готового продукту. Доповнення або заміна (за винятком біологічних або імунологічних речовин) показника специфікації, включаючи відповідний метод випробування за результатами досліджень з безпеки або якості. B.II.f.1 z) тип ІB Внесення змін стосовно терміну придатності та /або умов зберігання готового продукту. Інша зміна | *за рецептом* | UA/18723/01/03 |
|  | **СІРТУРО** | таблетки по 100 мг; по 188 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 6 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній упаковці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинна та вторинна упаковка: Ресифарм Фармасервісез Пвт. Лтд., Індія вторинна упаковка: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгiя контроль якості: Янссен (фармацевтичні компанії Джонсон & Джонсон) Джонсон & Джонсон Прайвіт Лімітед (DBA - Фармацевтичні продукти, Центр аналітичних та фармацевтичних розробок), Індія контроль якості, випуск серії: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгiя |  | внесення змін до реєстраційних матеріалів: 1. Згідно заяви «Зміна проводиться на території України з метою приведення адреси виробника Джонсон & Джонсон Прайвіт Лімітед до адреси , що відповідає GMP». 2. Згідно заяви «Зміна проводиться на території України з метою приведення адреси виробника Ресифарм Фармасервісез Прайвіт Лімітед до адреси , що відповідає GMP». | *за рецептом* | UA/16790/01/01 |