**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ЛАМЗЕДЕ** | порошок для розчину для інфузій, 10 мг; по 10 мг у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | К'єзі Фармас'ютікелз ГмбХ | Австрія | *виробництво лікарського засобу, випробування при випуску, випробування на стабільність, первинне пакування:*  Патеон Італія С.п.А., Італiя; *випробування при випуску, випуск серії, вторинне пакування, зберігання та дистрибуція:*  К'єзі Фармацеутиці С.п.А., Італія;  *випробування при випуску: лише невидимі частки:* Конфарма Франція - Гомбург, Францiя;  *ЛАЛ-тест, невидимі частки:*  Єврофінс Біолаб Срл, Італія | Італія/  Франція | B.I.a.2.а., IB – QUALITY CHANGE – ACTIVE SUBSTANCE – Manufacture - Changes in the manufacturing process of the active substance - Minor change in the manufacturing process of the active substance. To amend Section 3.2.S.2.3 Control of Materials of the dossier to adjustment the properties of the elution buffer for the C40 chromatographic step. | *за рецептом* | UA/18519/01/01 |