**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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **МИТИКАЙД** | капсули м'які, по 25 мг, по 4 капсули у блістері, по 7 блістерів у картонній пачці; по 2 або по 4 картонні пачки у коробці | Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ | Швейцарія | виробництво, контроль якості окрім тесту "Визначення числа мікроорганізмів": Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Каталент Німеччина Шорндорф ГмбХ, Німеччина; контроль якості тесту "Визначення числа мікроорганізмів": Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; випуск серій: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості окрім тесту "Визначення числа мікроорганізмів": Фарманалітика СА, Швейцарія | Німеччина/  Швейцарія | A.6 - Administrative change - Change in ATC Code/ATC Vet Code. C.I.4,Update SmPC in section 4.5 in order to add drug-drug interaction information with P-gp, BCRP, CYP2D6, substrates (digoxin, rosuvastatin, and dextromethorphan), based on final results from study CPKC412A2121, a Phase 1, open-label, drugdrug interaction study, listed as category 3 study in the RMP; section 5.2 of the SmPC and the Package Leaflet is updated accordingly. (MEA 005.3)  C.I.4,Update SmPC in section 4.5 in order to add drug-drug interaction information with CYP2B6, CYP2C8, CYP3A4 substrates, based on final results from study CPKC412A2122, a Phase 1, open-label, drug-drug interaction study, listed as category 3 study in the RMP; section 5.2 of the SmPC and the Package Leaflet is updated accordingly. (MEA 007.2)  C.I.4 Update SmPC in section 4.5 in order to add drug-drug interaction information with oral contraceptives , and section 4.6 to update information on pregnancy and contraception based on final results from study CPKC412A2123, a Phase 1, open-label, drug-drug interaction study, listed as category 3 study in the RMP; the Package Leaflet is updated accordingly. (MEA 008.2) C.I.4 Update SmPC in section 5.2 in order to update pharmacokinetic information on OATP1B1 transporters based on final results from PBPK modelling study DMPK R2000528 listed as category 3 studies in the RMP (MEA 009); C.I.4 Update SmPC in section 4.2 in order to amend posology instructions, section 4.4 to amend an existing warning and section 5.2 to update pharmacokinetic information for patients with severe hepatic impairement, based on final results from study CPKC412A2116 listed as category 3 study in the RMP. This is an open label, multiple dose study to evaluate the PK of midostaurin in subjects with mild, moderate and severe hepatic impairment compared to matched healthy subjects; (MEA010) The RMP version 6.0 has also been submitted. В інструкції для медичного застосування оновлюються наступні розділи: «Фармакотерапевтична група», «Фармакологічні властивості», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Спосіб застосування та дози». Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження. | *за рецептом* | UA/18988/01/01 |