

**ПЕРЕЛІК**  
**ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ),**  
**ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ, ЯКІ ЗАРЕЄСТРОВАНІ**  
**КОМПЕТЕНТНИМИ ОРГАНАМИ СПОЛУЧЕНИХ ШТАТІВ АМЕРИКИ, ШВЕЙЦАРІЇ, 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.	<b>ДУАВІВ</b>	таблетки по 0,45 мг/20 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у саше; по 1 саше у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія; тестування стабільності: Пфайзер Інк., США	Ірландія/ США	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/17317/01/01

Начальник відділу з питань  
фармацевтичної діяльності  
Департаменту впровадження реформ

**Т.М. Лясковський**