## Перелік

## лікарських засобів, на які завершено експертизу щодо автентичності реєстраційних матеріалів на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі спеціалізованою організацією

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **МІКОФІТ**  | тверді капсули по 250 мг по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індіядодаткове вторинне пакування:СК Фарма Лоджистікс ГмБХ, Німеччинадодаткове первинне та вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британіяконтроль якості:Астрон Ресьорч Лімітед, Велика БританіяФармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія, УгорщинаАЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед, Велика БританіяТОВ АЛС Чеська Республіка, Чеська РеспублікаЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, ІспаніяЛаб Аналісіс с.р.л., ІталіяВесслінг Хангері Кфт., УгорщинаФармадокс Хелскеа Лтд., Мальтавідповідальний за випуск серії:Аккорд Хелскеа Полска Сп.з.o.o., ПольщаАккорд Хелскеа Лімітед, Велика БританіяАккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди | Індія/Німеччина/Велика Британія/Угорщина/Чеська республіка/Іспанія/Італія/Польща/Нідерланди/Мальта | реєстрація до 31 березня 2022 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/18673/01/01** |