## 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **МОДІГРАФ** | гранули для оральної суспензії по 0,2 мг; пакет з гранулами по 0,2 мг; по 50 пакетів у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нiдерланди | виробництво bulk, первинна упаковка, вторинна упаковка: Астеллас Фарма Тех Ко., Лтд., Тояма Технолоджі Центр, Японiя; вторинна упаковка, випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд., Ірландія | Японія/  Ірландія | реєстрація до 31 березня 2021 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/18920/01/01** |
|  | **МОДІГРАФ** | гранули для оральної суспензії по 1 мг; пакет з гранулами по 1 мг; по 50 пакетів у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нiдерланди | виробництво bulk, первинна упаковка, вторинна упаковка: Астеллас Фарма Тех Ко., Лтд., Тояма Технолоджі Центр, Японiя; вторинна упаковка, випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд., Ірландія | Японія/  Ірландія | реєстрація до 31 березня 2021 року | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/18920/01/02** |