## 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **ГРАНПІДАМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг; по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 9 блістерів в пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | відповідальний за випуск серії:  Аккорд Хелскеа Б.В., Нідерланди;  додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:  Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;  відповідальний за випуск серії:  Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о Склад Імпортера, Польща;  виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування:  Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія;  контроль якості, вторинне пакування, відповідальний за випуск серії:  Лабораторі Фундаcіо ДАУ, Іспанія;  додаткова дільниця з вторинного пакування:  Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;  контроль якості:  ФАРМАВАЛІД Лтд., Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;  контроль якості:  Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Нідерланди/  Велика Британія/  Польща/  Індія/  Угорщина/  Мальта/  Іспанія | реєстрація до 31.03.2022 року | *За рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19244/01/01** |