

**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
1.	МІКОФІТ	тверді капсули по 250 мг по 10 капсул у блистері; по 10 блистерів у пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія додаткове вторинне пакування: СК Фарма Лоджистікс ГмБХ, Німеччина додаткове первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія контроль якості: Астрон Ресьюрч Лімітед, Велика Британія Фармавалід Лтд., Мікробіологічна лабораторія, Угорщина АЛС Лабораторіс (ЮК) Лімітед, Велика Британія ТОВ АЛС Чеська Республіка, Чеська Республіка ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія Лаб Аналісіс с.р.л., Італія Весслінг Хангері Кфт., Угорщина Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп.з.о.о., Польща Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія Аккорд 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