

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.	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.	Іспанія	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 Фундасіо 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