

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, НА ЯКІ ЗАВЕРШЕНО ПЕРЕВІРКУ РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ НА ЇХ
АВТЕНТИЧНІСТЬ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ, ЯКИЙ ПОДАЄТЬСЯ НА ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ З МЕТОЮ ЙОГО
ЗАКУПІВЛІ ОСОБОЮ, УПОВНОВАЖЕНОЮ НА ЗДІЙСНЕННЯ ЗАКУПІВЕЛЬ У СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ІМАТИНІБ АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 6 блістерів у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лтд, Велика Британія; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; Виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: МЛС БЮ ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд, Мальта; вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) С.П.А., Італія	Велика Британія/ Польща/ Індія/ Італія/ Мальта	реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я	за рецептом	Не підлягає	UA/20070/01/01
2.	ІМАТИНІБ АККОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг, по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	первинне та вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лтд, Велика Британія; Відповідальний за випуск серії:	Велика Британія/ Польща/ Індія/ Італія/ Мальта	реєстрація згідно з Порядком проведення перевірки реєстраційних матеріалів на їх	за рецептом	Не підлягає	UA/20070/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери, по 3 блістери у пачці			Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща; Виробництво лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; контроль якості: Лаб Аналізіс с.р.л., Італія; контроль якості: МЛС БІО ДНА Лтд, Мальта; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд, Мальта; вторинне пакування: ДЧЛ Саплі Чейн (Італія) С.П.А., Італія		автентичність на лікарський засіб, який подається на державну реєстрацію з метою його закупівлі особою, уповноваженою на здійснення закупівель у сфері охорони здоров'я			