

**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.	ГРАНПІДАМ / GRANPIDAM	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 9 блістерів та листок-вкладиш у паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	<p>додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: Аккорд Хелскеа, Велика Британія</p> <p>відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о., Польща</p> <p>виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалз Лтд., Індія</p> <p>контроль якості, вторинне пакування: Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія</p> <p>додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптіз Індастріал Сп. з о.о., Польща</p> <p>контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд., Мікробіологічна</p>	Велика Британія/Польща/Індія/Іспанія/Угорщина/Мальта	реєстрація до введення в дію Закону України від 28 липня 2022 року № 2469-ІХ «Про лікарські засоби»	за рецептом	не підлягає	UA/20780/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
					лабораторія, Угорщина					
					контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта					