## 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** |