



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№9544/11/16/18

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
**Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская
Федерация**

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)
и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения
Республики Беларусь зарегистрировано

ГРАММИДИН НЕО

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)
в лекарственной форме

таблетки для рассасывания

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного
лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции)
представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной
регистрации

02.03.2016

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



В.Д. Шило

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 1 стр.

№ 0026481

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **ГРАММИДИН НЕО**
2. Действующее вещество **Грамицидин С, Цетилпиридиния хлорид**
3. Лекарственная форма **таблетки для рассасывания 3мг/1мг**
4. Стандартная упаковка **в контурной ячейковой упаковке №9x2**
5. Состав **грамицидина С 3,00мг (в виде грамицидина С дигидрохлорида 3,20мг), цетилпиридиния хлорида 1,00мг (в виде цетилпиридиния хлорида моногидрата 1,05мг); вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, тальк, ацесульфам калия, ароматизатор мятный, сорбитол, магния стеарат**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **5,91 USD**
9. Условия хранения **в защищенном от влаги месте при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

Дата подтверждения государственной регистрации

02.03.2016

Дата внесения изменений в регистрационное досье

03.12.2018

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно



М.П.

В.Д. Шило



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№9545/11/16/18/19

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрировано

ГРАММИДИН С АНЕСТЕТИКОМ НЕО

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

таблетки для рассасывания

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции) представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной регистрации

02.03.2016

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



В.Д. Шило

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 1 стр.

№ 0026706

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **ГРАММИДИН С АНЕСТЕТИКОМ НЕО**
2. Действующее вещество **Грамицидин С, Оксибупрокаин, Цетилпиридиния хлорид**
3. Лекарственная форма **таблетки для рассасывания**
4. Стандартная упаковка **в контурной ячейковой упаковке №9x2**
5. Состав **грамицидин С 3мг (в виде грамицидина С дигидрохлорида 3,2мг), цетилпиридиния хлорид 1мг (в виде цетилпиридиния хлорида моногидрата 1,05мг), оксибупрокаина гидрохлорид 0,2мг; вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, тальк, ацесульфам калия, ароматизатор мятный, сорбитол, магния стеарат**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **5,97 USD**
9. Условия хранения **в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) **да нет**
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) **да нет**
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) **да нет**
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) **да нет**

Дата подтверждения государственной регистрации

02.03.2016

Дата внесения изменений в регистрационное досье

21.01.2019

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

В.Д. Шило





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№10254/14/16/18/19/20

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрировано

ГРАММИДИН ДЕТСКИЙ

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

таблетки для рассасывания

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции) представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной регистрации

05.03.2020

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 1 стр. № 0028867

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **ГРАММИДИН ДЕТСКИЙ**
2. Действующее вещество **Грамицидин С, Цетилпиридиния хлорид**
3. Лекарственная форма **таблетки для рассасывания 1,5мг + 1мг**
4. Стандартная упаковка **в контурной ячейковой упаковке №9x2**
5. Состав **грамицидин С 1,5мг (в виде грамицидина С дигидрохлорида 1,6мг), цетилпиридиния хлорид 1мг (в виде цетилпиридиния хлорида моногидрата 1,05мг); вспомогательные вещества: кремния диоксид коллоидный, тальк, лимонной кислоты моногидрат, аспартам, ароматизатор малиновый, сорбитол, магния стеарат**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Акционерное общество Валента Фармацевтика (АО Валента Фарм), Российская Федерация**
 - 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **4,50 USD**
9. Условия хранения **в защищенном от света месте при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

Дата подтверждения государственной регистрации
05.03.2020

Действительно до
бессрочно

Заместитель Министра



В.Д. Шило