

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ,
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЗИМЕД®	капсули по 250 мг № 6, № 10 у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/7234/01/01
2.	АКНЕСТОП	крем, 200 мг/г по 30 г у тубах № 1	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування активної субстанції; зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7011/01/01
3.	АЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій та інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання (з 3-х до 2-х років)	за рецептом		UA/1150/01/01
4.	АЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій та інфузій, 50 мг/мл по 10 мл (500 мг), по 20 мл (1000 мг), по	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання (з 3-х до 2-х років)	за рецептом		UA/1150/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		40 мл (2000 мг) у флаконах № 1								
5.	АМБРОКСОЛ	сіроп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах, у банках	ТОВ «Тернофарм»	Україна	ТОВ «Тернофарм», Україна; ВАТ «Тернопільська фармацевтична фабрика», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна нормування показника рН	без рецепта		UA/1587/01/01
6.	АНТРАЛЬ®	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ «Фармак»	Україна	ПАТ «Фармак»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового розміру серії виробництва субстанції – 50,6 кг (затверджено: 27,1 кг). Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	-		UA/2958/01/01
7.	АЦЕЛІЗИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах; у флаконах № 10 в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2181/01/01
8.	АЦЦ® 100	таблетки шипучі по 100 мг № 20 у тубах	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Виробник: Гермес Фарма Гес.м.б.Х., Австрія;	Німеччина/ Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва in bulk, пакування та контроль серії; заміна допоміжної речовини на аналогічну; зміна специфікації ГЛЗ;	без рецепта		UA/8272/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Хермес Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина		реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки			
9.	АЦЦ® 200	таблетки шипучі по 200 мг № 20 у тубах	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Виробник: Гермес Фарма Гес.м.б.Х., Австрія; Хермес Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	Німеччина/ Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва in bulk, пакування та контроль серії; заміна допоміжної речовини на аналогічну; зміна специфікації ГЛЗ; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки	без рецепта		UA/8272/01/02
10.	БІЛОБІЛ®	капсули по 40 мг № 20 (10x2), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА д.д.	Словенія	КРКА д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в методах контролю якості у специфікації на готовий лікарський засіб	без рецепта		UA/1234/01/02
11.	БІСОПРОЛОЛ-РІХТЕР	таблетки по 2,5 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах в упаковці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Ніч Дженерикз Лімітед, Ірландія/ ЗАТ «ГЕДЕОН РІХТЕР-РУС», Російська Федерація/ додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер»,	Ірландія/ Російська Федерація/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – БІДОП); зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/12427/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Угорщина					
12.	БІСОПРОЛОЛ-РІХТЕР	таблетки по 10 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах в упаковці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Ніч Дженеракз Лімітед, Ірландія/ ЗАТ «ГЕДЕОН РІХТЕР-РУС», Російська Федерація/ додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Ірландія/ Російська Федерація/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – БІДОП); зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/12427/01/03
13.	БІСОПРОЛОЛ-РІХТЕР	таблетки по 5 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах в упаковці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Ніч Дженеракз Лімітед, Ірландія/ ЗАТ «ГЕДЕОН РІХТЕР-РУС», Російська Федерація/ додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Ірландія/ Російська Федерація/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – БІДОП); зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/12427/01/02
14.	БІЦИЛІН®-3	порошок для суспензії для ін'єкцій по 600 000 ОД у флаконах № 1	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу; введення додаткового виробника пробок гумових	за рецептом		UA/3883/01/01
15.	БОБОТИК	краплі оральні, емульсія 66,66мг/мл, по 30 мл у	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	без рецепта		UA/11716/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах з пробкою-крапельницею і кришкою					технічних помилок в інструкції для медичного застосування у розділі «Виробник», «Місцезнаходження»			
16.	БОЛ-РАН® НЕО	таблетки № 10, № 100 (10x10) у блистерах в упаковці	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ	за рецептом		UA/10268/01/01
17.	БОЛ-РАН® НЕО	таблетки in bulk № 1000 у контейнерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ	-		UA/10269/01/01
18.	БОЛ-РАН® ПРЕМІУМ	таблетки in bulk № 1000 у контейнері	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як	-		UA/10271/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ			
19.	БОЛ-РАН® ПРЕMIUM	таблетки № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ	№ 10 – без рецепта; № 100 – за рецептом		UA/10270/01/01
20.	БРОНХІАЛЬНИЙ БАЛЬЗАМ БЕЛЛ'С	розчин для перорального застосування по 100 мл або по 200 мл в пляшках № 1 у коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Белл Санз & Компані (Драггістс) Лтд	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами в р. «Упаковка» та «Объем наполнения»	без рецепта		UA/6177/01/01
21.	БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 8 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10493/01/03
22.	БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 2 мг № 25x4, №	ТОВ «Харківське фармацевтичне	Україна	ТОВ «Харківське фармацевтичне	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/10493/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		25x10, № 25x50 у блістерах у коробці	не підприємство «Здоров'я народу»		підприємство «Здоров'я народу»		зміни до інструкції для медичного застосування			
23.	БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 4 мг № 10x1, № 10x5, № 10x10 у блістерах у коробці	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10493/01/02
24.	ВЕРОШПІРОН	капсули по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Передозування», «Діти», «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»	за рецептом		UA/2775/01/01
25.	ВЕРОШПІРОН	капсули по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання»,	за рецептом		UA/2775/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Передозування», «Діти», «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»			
26.	ВІНБОРОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 40 (10x4) у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кількісного і якісного складу допоміжних речовин лікарського засобу; зміни в МКЯ для контролю готового лікарського засобу; уточнення умов зберігання (Термін введення змін – протягом 30 днів після затвердження)	за рецептом		UA/0241/02/01
27.	ВІНБОРОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 40 (10x4) у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кількісного і якісного складу допоміжних речовин лікарського засобу; зміни в МКЯ для контролю готового лікарського засобу; уточнення умов зберігання (Термін введення	за рецептом		UA/0241/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							змін – протягом 30 днів після затвердження)			
28.	ГЕМЦИТАБІН «ЕБЕВЕ»	концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл по 5 мл (200 мг), або по 25 мл (1000 мг), або по 50 мл (2000 мг) у флаконах	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (реєстрація додаткової дози)	за рецептом		UA/10475/01/02
29.	ДУЗОФАРМ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ «Уніфарм», Болгарія дільниця вторинного пакування: АТ «Уніфарм», Болгарія ПАТ «Вітаміни», Україна, Черкаська обл., м. Умань відповідальний за випуск серії: АТ «Софарма», Болгарія; ПАТ «Вітаміни», Україна, Черкаська обл., м. Умань	Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань/ Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/3418/01/01
30.	ДУЗОФАРМ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг in bulk № 1950 (10x195), № 2100 (10x210) у блістерах у коробці	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ «Уніфарм», Болгарія відповідальний за випуск серії: АТ «Софарма»,	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної	-		UA/12653/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Болгарія					
31.	ЕВКАЗОЛІН® АКВА	краплі назальні, 1 мг/г по 10 г у флаконах зі вставкою-крапельницею у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна виробника активної субстанції; зміна методу випробування активної субстанції та готового лікарського засобу (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/3664/01/01
32.	ЕЛЕУТЕРОКОК А ЕКСТРАКТ РІДКИЙ, ЕКСТРАКТ РІДКИЙ (СУБСТАНЦІЯ)	екстракт рідкий (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини	-		UA/9750/01/01
33.	ЕНАП®	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/4323/01/03
34.	ЕНАП®	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/4323/01/01
35.	ЕНАП®	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для	за рецептом		UA/4323/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування			
36.	ЕРГОКАЛЬЦИФ ЕРОЛ	розчин оральний, олійний, 1,25 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	за рецептом		UA/5393/01/01
37.	ЕРГОФЕРОН	таблетки № 20 (20x1), № 40 (20x2), № 100 (20x5) у блістерах в пачці	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна, м. Київ	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення щодо назви діючої речовини у р. «Склад лікарського засобу» та «Фармакотерапевтична група» в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/12931/01/01
38.	ЕФЕРВЕН	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг № 30 у флаконі	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення помилки в наказі МОЗ України № 649 від 26.07.13 щодо реєстраційного номера в процесі перереєстрації (було – UA/8431/01/01)	за рецептом	не підлягає	UA/8431/02/01
39.	ЗІННАТ™	гранули для	ГлаксоСмітКл	Сполучене	Глаксо	Велика	внесення змін до	за		UA/5509/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		приготування 100 мл (250 мг/5 мл) суспензії у флаконах № 1 разом з мірним ковпачком та мірною ложечкою	яйн Експорт Лімітед	Королівство	Оперейшнс ЮК Лімітед	Британія	реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (додаткова доза)	рецептом		
40.	ЗІННАТ™	гранули для приготування суспензії по 250 мг у саше № 10	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації – реєстрація додаткової дози	за рецептом		UA/11807/01/02
41.	ЗИВОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 10 у блістерах у коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; зміна або доповнення штампів, потовщень або інших маркувань (крім рисок) на таблетках або штампів на капсулах, включаючи заміну або доповнення фарб, що використовуються для маркування продукту; зниження кількості води очищеної, що використовується у розчині для грануляції під час виробничого	за рецептом		UA/1969/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							процесу ГЛЗ; реєстрація додаткового дизайну упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
42.	ІМУНО-ТОН®	сироп по 100 мл у банках, по 100 мл або 200 мл у флаконах № 1	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2179/01/01
43.	ІМУНО-ТОН®	сироп по 100 мл in bulk у банках № 48; по 200 мл in bulk у флаконах № 30	АТ «Галичфарм», Україна	Україна	АТ «Галичфарм», Україна		внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/9511/01/01
44.	ІМУНОФІТ	збір по 100 г у пакетах, вкладених у пачку; по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20	ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ»	Україна	ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки; введення додаткової первинної упаковки у вигляді пакету з матеріалу комбінованого плівкового металізованого. Введення змін протягом 3-х місяців з дати затвердження	без рецепта		UA/3645/01/01
45.	ІНСПІРОН	сироп, 2 мг/мл	АТ	Україна	АТ	Україна	внесення змін до реєстраційних	за		UA/9922/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 150 мл у флаконах № 1	«Галичфарм»		«Галичфарм»		матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	рецептом		
46.	КЕТАМІН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у пачці, № 10 (5x2) у блістерах у пачці; по 10 мл у флаконах № 5 у пачці, № 5 (5x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1934/01/01
47.	КЕТОТИФЕН СОФАРМА	таблетки по 1 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ «Вітаміни»	Україна, м. Умань	дільниця виробництва: АТ «Уніфарм», Болгарія; дільниця вторинного пакування: АТ «Уніфарм», Болгарія; ПАТ «Вітаміни», Україна, Черкаська обл., м. Умань; відповідальний за випуск серії: АТ «Софарма», Болгарія; ПАТ «Вітаміни», Україна, Черкаська обл., м. Умань	Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5512/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
48.	КЕТОТИФЕН СОФАРМА	таблетки по 1 мг in bulk № 4240 (10x424), № 4000 (10x400) у блістерах у коробці	ПАТ «Вітаміни»	Україна, м. Умань	дільниця виробництва: АТ «Уніфарм», Болгарія/ відповідальний за випуск серії: АТ «Софарма», Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; реєстрація додаткової упаковки	-		UA/12632/01/01
49.	КІВЕКСА™	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг/300 мг № 30, № 90 у блістерах, № 30 у флаконах	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Сполучене Королівство; Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Сполучене Королівство / Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11130/01/01
50.	КЛАЦИД В.В.	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	Абботт Лабораторіз С.А.	Швейцарія	Фамар Легль	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/2920/02/01
51.	КЛАЦИД СР	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг № 5, № 7, № 14 у блістерах	АББОТТ ЛАБОРАТОРІ З С.А.	Швейцарія	Аесіка Квінборо Лтд	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2920/01/01
52.	КЛАЦИД®	гранули для приготування	АББОТТ ЛАБОРАТОРІ	Швейцарія	АББОТТ С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/2920/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(125 мг/5 мл) 60 мл або 100 мл суспензії у флаконах № 1	З С.А.				зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
53.	КЛАЦИД®	гранули для приготування (250 мг/5 мл) 60 мл або 100 мл суспензії у флаконах № 1	АББОТТ ЛАБОРАТОРІ З С.А.	Швейцарія	АББОТТ С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/2920/04/02
54.	КЛОТРИМАЗОЛ	таблетки вагінальні по 100 мг № 10x1 у блістері в пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення розміру серії готового лікарського засобу із збереженням розміру серії, затвердженого при реєстрації (затверджено: розмір серії 180 000 таблеток, запропоновано: розмір серії 180 000 таблеток (180,00 кг) та 210 000 таблеток (210,00 кг)	за рецептом		UA/1645/04/01
55.	КОМБІГРИП ДЕКСА	таблетки № 4 (4x1), № 8 (8x1),	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 80 (8x10) у блистерах у пачці			Лімітед, Індія; Сінмедик Лабораторіз, Індія		зміна методу випробувань готового лікарського засобу; виправлення технічної помилки, в методах контролю якості р. «Кількісне визначення метилпарабену та пропілпарабену» та р. «Кількісне визначення парацетамолу»			
56.	КОМБІГРИП ДЕКСА	таблетки in bulk № 5000	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія; Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; виправлення технічної помилки, в методах контролю якості р. «Кількісне визначення метилпарабену та пропілпарабену» та р. «Кількісне визначення парацетамолу».	-		
57.	КОМБІГРИП®	таблетки № 8, № 8x10 у блистерах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія; Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського	без рецепта		UA/2913/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; виправлення технічної помилки, в специфікації р. «Розчинення», методах контролю якості р. «Кількісне визначення метилпарабену та пропілпарабену», «кількісне визначення парацетамолу»			
58.	КОМБІГРИП®	таблетки in bulk № 5000 в пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія; Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; виправлення технічної помилки, в специфікації р. «Розчинення», методах контролю якості р. «Кількісне визначення метилпарабену та пропілпарабену», «кількісне визначення парацетамолу»	-		UA/2914/01/01
59.	КОСОПТ	краплі очні, розчин по 5 мл у пластикових флаконах типу Окуметр Плюс® № 1	Мерк Шарп і Доум Ідеа, Інк.	Швейцарія	Лабораторії Мерк Шарп і Доум Шибре, Франція/ Мерк Шарп і Доум Б.В.,	Франція/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/12581/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Нідерланди					
60.	КСАПАТАН®	краплі очні 0,005 % по 2,5 мл у флаконах № 1, № 3, № 3 (1x3) у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом		UA/11617/01/01
61.	КСЕНІСТАТ	капсули по 120 мг № 21 (21x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Прісайс Біофарм Пвт. Лтд., Індія; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; зміна заявника	за рецептом		UA/10220/01/01
62.	КСЕНІСТАТ	капсули по 120 мг in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Прісайс Біофарм Пвт. Лтд., Індія; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/13186/01/01
63.	ЛАМІКОН®	спрей на шкірний 1% по 25 г у флаконах № 1 у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/2714/03/01
64.	ЛАМІКОН®	крем 1% по 15 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з	без рецепта		UA/2714/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
65.	ЛЕВОМЕКОЛЬ	мазь по 40 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/1197/01/01
66.	ЛІЗАК®	таблетки для смоктання зі смаком апельсину № 12 (6x2), № 10 (10x1) у блистерах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань); зміна	без рецепта		UA/10651/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назви заявника/виробника; зміна назви лікарського засобу (було – ЛІЗАК); незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
67.	ЛІЗАК®	таблетки для смоктання зі смаком шоколаду № 12 (6x2), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань); зміна назви заявника/виробника; зміна назви лікарського засобу (було – ЛІЗАК); незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/10650/01/01
68.	ЛІЗАК®	таблетки для	ПАТ	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м.	внесення змін до	без		UA/10649/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		смоктання зі смаком анісу і м'яти № 12 (6x2), № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	«Фармак»			Київ	реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань); зміна назви заявника/виробника; зміна назви лікарського засобу (було – ЛІЗАК); реєстрація додаткової упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>рецепта</i>		
69.	ЛІПРИМАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина; Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення вторинної упаковки № 100	<i>за рецептом</i>		UA/2377/01/04
70.	ЛІПРИМАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина;	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного	<i>за рецептом</i>		UA/2377/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3), № 100 (10x10) у блістерах			Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США		оформлення вторинної упаковки № 100			
71.	ЛОРИЗАН®	таблетки по 10 мг № 10 у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/0905/01/01
72.	МАГНЕВІСТ	розчин для ін'єкцій, 469 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у Специфікації на лікарський засіб для дозування 20 мл	за рецептом		UA/3677/01/01
73.	МЕПЕНАМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/10759/01/01
74.	МІДОКАЛМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі:	за рецептом		UA/7535/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Діти», «Особливості застосування», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості»			
75.	МІДОКАЛМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Діти», «Особливості застосування», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими	за рецептом		UA/7535/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							механізмами», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості»			
76.	МІДОКАЛМ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Діти», «Особливості застосування», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості»	за рецептом		UA/7535/01/01
77.	МІЛДРОНАТ®	розчин для ін'єкцій, 0,5 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних	АТ «Гріндекс»	Латвія	виробник: АТ «Санітас», Литва; Фармацевтична компанія АТ «Сльфа»,	Литва/ Польща/ Словаччина / Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3419/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		чарункових упаковках			Польща; ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, який відповідає за випуск серії, включаючи контроль серії/ випробування: АТ «Гріндекс», Латвія					
78.	МОВЕКС® АКТИВ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60 у пляшках № 1	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС АКТИВ); введення додаткової дільниці виробництва, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/10205/01/01
79.	МОВЕКС® АКТИВ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 1000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС АКТИВ); введення додаткової дільниці виробництва, введення нового розміру серії, як	-		UA/10206/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
80.	МОВЕКС® КОМФОРТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60, № 120 (60x2) у пляшках	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС КОМФОРТ); введення додаткової дільниці, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/9817/01/01
81.	МОВЕКС® КОМФОРТ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 1000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС КОМФОРТ); введення додаткової дільниці, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	-		UA/9818/01/01
82.	МОВЕСПАЗМ	таблетки, вкриті	Мові Хелс	Швейцарія	Сінмедик	Індія	внесення змін до	без		UA/10010/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блистерах у пачці	ГмбХ		Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія		реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	рецепта		
83.	МОВЕСПАЗМ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 5000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням	-		UA/10011/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							існуючої			
84.	МОВІНАЗА®-10 МГ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/11619/01/01
85.	МОВІНАЗА®-20 МГ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 20 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового	за рецептом		UA/11619/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника зі збереженням існуючої			
86.	МОКСИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 5 у блістерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ	за рецептом		UA/11530/01/01
87.	МОКСИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг in bulk № 1000 (5x200) у блістерах, № 1000 у контейнерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової дільниці виробництва та, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ	-		UA/11531/01/01
88.	МОМЕДЕРМ®	мазь, 1 мг/г по 15 г у тубах № 1	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника.	за рецептом		UA/10968/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
89.	НАЗИВІН®	спрей назальний 0,05 % по 10 мл у флаконах № 1	Мерк Зелбстмедика тіон ГмбХ	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу (введення додаткової стадії фільтрації крізь фільтр з пористістю 0,2 мкм); зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/7928/02/01	
90.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,01 % по 5 мл у флаконах № 1	Мерк Зелбстмедика тіон ГмбХ	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу (введення додаткової стадії фільтрації крізь фільтр з пористістю 0,2 мкм); зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/7928/01/01	
91.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,025 % по 10 мл у флаконах № 1	Мерк Зелбстмедика тіон ГмбХ	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу (введення додаткової стадії фільтрації крізь фільтр з пористістю 0,2 мкм); зміна	без рецепта	UA/7928/01/02	

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методу випробувань готового лікарського засобу			
92.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах № 1	Мерк Зелбстмедикаціон ГмбХ	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу (введення додаткової стадії фільтрації крізь фільтр з пористістю 0,2 мкм); зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/7928/01/03	
93.	НАЗОНЕКС®	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу по 18 г (140 доз) у флаконах № 1 з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н. В., Бельгія; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур	Бельгія/Сінгапур	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/7491/01/01
94.	НАЗОНЕКС® СИНУС	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу по 10 г (60 доз) у поліетиленових флаконах № 1 з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н. В., Бельгія; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур		внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/11264/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ковпачком у картонній коробці								
95.	НЕКСІУМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах у коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2534/02/01
96.	НЕКСІУМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 14 (7x2) у блістерах у картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2534/02/02
97.	НЕО-АНГІН®	льодяники № 24 (12x2), № 48 (12x4) у блістерах	Дивафарма ГмбХ	Німеччина	Дивафарма ГмбХ, Німеччина; Кластерфрау Берлін ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/7674/01/01
98.	НЕО-АНГІН® БЕЗ ЦУКРУ	льодяники № 16 (8x2), № 24 (12x2), № 48 (12x4) у блістерах	Дивафарма ГмбХ	Німеччина	Дивафарма ГмбХ, Німеччина; Кластерфрау Берлін ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/7673/01/01
99.	ОБЛІПИХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в методах контролю якості в розділі	без рецепта		UA/2685/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Перекисне число»			
100.	ОБЛІПИХОВА ОЛІЯ	супозиторії по 0,35 г № 10 (5x2) у блістерах	АТ «Лекхім-Харків»	Україна	АТ «Лекхім-Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни умов зберігання готового лікарського засобу. Зміни будуть введені протягом 3 міс після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/3612/01/01
101.	ОКТРА®	розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5 в пачці; № 5 (5x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/11626/01/01
102.	ПАНАДОЛ® ЕКСТРА	таблетки, вкриті оболонкою № 12 (12x1) у блістерах у картонній коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/2691/01/01
103.	ПАНКРЕАТИН 8000	таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2),	ПрАТ «Технолог»	Україна	ПрАТ «Технолог»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/4577/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 50 (10x5), № 900 (10x90) у блістерах					внесення додаткового виробника активної субстанції			
104.	ПАНКРЕАТИН 8000	таблетки гастрорезистентні in bulk № 4000 у контейнерах	ПрАТ «Технолог»	Україна	ПрАТ «Технолог»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника активної субстанції	-		UA/12610/01/01
105.	ПАРАКОД IC®	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції щодо категорії відпуску лікарського засобу (запропоновано – за рецептом)	за рецептом		UA/12054/01/01
106.	ПАРАЦЕТАМОЛ	супозиторії ректальні по 150 мг № 10 (5x2) у стрипах	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було – ПАРАМАКС)	без рецепта		UA/13185/01/02
107.	ПАРАЦЕТАМОЛ	супозиторії ректальні по 80 мг № 10 (5x2) у стрипах	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було – ПАРАМАКС)	без рецепта		UA/13185/01/01
108.	ПЕНТАЛГІН-ICN	таблетки № 12 (12x1) у блістері в паці	ВАТ «Фармстандарт-Лексредства»	Російська Федерація	ВАТ «Фармстандарт-Лексредства»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції щодо категорії	за рецептом		UA/5595/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відпуску лікарського засобу (стало – за рецептом) (згідно з наказом МОЗ України від 07.09.2012 № 708)			
109.	ПІМАФУКОРТ®	крем по 15 г у тубах № 1	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4476/02/01
110.	ПІМАФУЦИН®	крем, 20 мг/г по 30 г у тубах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/4370/02/01
111.	ПЛАТОГРІЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ «Кусум Фарм»	Україна, м. Суми	ТОВ «Кусум Фарм»	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна або доповнення штампів, потовщень або інших маркувань (крім рисок) на таблетках або штампів на капсулах, включаючи заміну або доповнення фарб, що використовуються для маркування продукту; вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/11433/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
112.	ПРЕДИЗИН®	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 35 мг № 60 (10x6) у блістерах у коробці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща», Польща; «Гедеон Ріхтер Румунія» А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Польща/ Румунія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Особливості застосування», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості»	за рецептом		UA/11298/01/01
113.	ПРОГРАФ	концентрат для приготування розчину для внутрішньовенного введення, 5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пластиковій чарунковій упаковці у пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд.	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/4994/01/01
114.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах в	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової	без рецепта		UA/10378/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковці			Лтд, Індія		дільниці, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)			
115.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки in bulk по 5000 таблеток у пакетах подвійних поліетиленових	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)	---		UA/10379/01/01
116.	ПУЛЬМОЛОР®	порошок для 60 мл або 100 мл оральної суспензії у пляшках № 1 з мірним засобом на кришечці з поліетилену в картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі	без рецепта		UA/10378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)			
117.	П'ЯТИРЧАТКА® IC	таблетки № 10x1 у блістерах у пачці	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування упаковки (зміна р. «Категорії відпуску»); зміни до інструкції щодо категорії відпуску лікарського засобу (запропоновано – за рецептом)	за рецептом		UA/8698/01/01
118.	РЕТРОВІР™	капсули по 100 мг № 100	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	СмітКляйн Бічем Фармасьютікалс, Великобританія; С.К. Єврофарм С.А., Румунія	Великобританія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/0232/02/01
119.	СОДІОФОЛІН	розчин для ін'єкцій або інфузій, 50 мг/мл по 2 мл (100 мг), 4 мл (200 мг), 8 мл (400 мг), 18 мл (900 мг) у флаконах № 1	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина; ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина; Хаупт Фарма Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в МКЯ в р. «Склад», «Об'єм, що витягається», «Упаковка»: введення додаткового об'єму вмісту флакона 2 мл (100 мг), як наслідок реєстрація додаткової упаковки (Термін введення змін протягом 3-х місяців після	за рецептом		UA/4830/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
120.	СОЛПАДЕІН®	таблетки № 12 у блістері у коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Велика Британія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на макеті блістера у назві лікарського засобу	за рецептом		UA/4740/03/01
121.	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	розчин для зовнішнього застосування 70% по 100 мл у флаконах; по 5 л, 10 л, 20 л у каністрах	Товариство з обмеженою відповідальністю «Виробнича фармацевтична компанія «Біо-Фарма ЛТД»	Україна, м. Дніпропетровськ	Товариство з обмеженою відповідальністю «Виробнича фармацевтична компанія «БІО-ФАРМА ЛТД»	Україна, Дніпропетровська обл., Павлоградський р-н, с. Межиріч	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/10987/01/01
122.	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	розчин для зовнішнього застосування 96% по 100 мл у флаконах; по 5 л, 10 л, 20 л у каністрах	Товариство з обмеженою відповідальністю «Виробнича фармацевтична компанія «БІО-ФАРМА ЛТД»	Україна, м. Дніпропетровськ	Товариство з обмеженою відповідальністю «Виробнича фармацевтична компанія «БІО-ФАРМА ЛТД»	Україна, Дніпропетровська обл., Павлоградський р-н, с. Межиріч	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки	за рецептом		UA/10987/01/02
123.	СУПРАСТИН®	таблетки по 25 мг № 20 (10x2) у блістерах в коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковок у зв'язку зі зміною умов відпуску (стало – без рецепта). Введення змін протягом 3 місяців після	без рецепта		UA/9251/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження			
124.	ТАРГОЦИД®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 3,2 мл в ампулах № 1	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування в розділ «Умови зберігання»	за рецептом		UA/9229/01/02
125.	ТЕОПЕК	таблетки пролонгованої дії по 300 мг № 50 (10x5) у блістерах	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення розміру серії готового лікарського засобу із збереженням розміру серії, затвердженого при реєстрації (затверджено: розмір серії 380 000 таблеток, запропоновано: розмір серії 380 000 таблеток (152,00 кг) та 550 000 таблеток (220,00 кг))	за рецептом		UA/7387/01/01
126.	ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,1 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці, № 10 у блістерах	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з нанесення шрифту Брайля з відповідними змінами у р. «Упаковка»; подання нового	за рецептом	-	UA/0965/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для нового виробника активної субстанції			
127.	ТРИДЕРМ®	мазь по 15 г або по 30 г у тубах № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу; зміни у специфікації активної субстанції; реєстрація додаткового виробника субстанції; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; уточнення адреси заявника; зміни в специфікації та методах контролю ГЛЗ	за рецептом		UA/2022/02/01
128.	ТРИДУКТАН МВ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг № 20 (20x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 60 (20x3) у	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та	за рецептом		UA/5030/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці					دوزи", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості"			
129.	ТРОКСЕГЕЛЬ®	гель 2 % по 40 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/1083/01/01
130.	УРОЛЕСАН®	капсули № 40 (10x4) у блистерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/10393/01/01
131.	УРОНЕФРОН®	сироп по 100 мл у флаконах № 1 разом з дозуючою ложкою у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна дизайну упаковки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну	без рецепта		UA/11100/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або доповнення методу випробувань) (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
132.	УРОНЕФРОН®	гель по 100 г у тубах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна дизайну упаковки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань) (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/11226/01/01
133.	УРОСЕПТ	супозиторії по 0,2 г № 10 (5x2) у блістерах в пачці	АТ «Лекхім-Харків»	Україна	АТ «Лекхім-Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3-х місяців з дати затвердження	за рецептом		UA/3854/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
134.	ФІТОЛІЗИН ПЛЮС®	паста по 100 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви підприємства у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/4557/01/01
135.	ФЛУТИКАЗОНУ ПРОПІОНАТ МІКРОНІЗОВАНИЙ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	Ховіон Фармасьєнсія СА	Португалія	Ховіон Фармасьєнсія СА	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/12648/01/01
136.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	без рецепта		UA/9824/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
137.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	-		UA/9664/01/01
138.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1) у блістерах у пачці, № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	без рецепта		UA/9825/01/01
139.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого	-		UA/9722/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
140.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах у картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами у р. "Опис"	без рецепта		UA/10212/01/01
141.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 10000 у подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання	-		UA/10213/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленових пакетах			Лтд, Індія		готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами у р. "Опис"			
142.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	порошок для оральної суспензії по 2 г у саше № 10, № 20 у картонній коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі	<i>без рецепта</i>		UA/10212/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							збереженням існуючої			
143.	ХЕЛПЕКС® ЕФЕКТ	мазь по 20 г або по 40 г в тубах № 1	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	без рецепта		UA/11390/01/01
144.	ХЕЛПОСЕРІН	капсули по 250 мг № 50 (10x5) у блістерах, № 50 у поліетиленових або скляних пляшках	Хелп С.А.	Греція	Хелп С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника діючої речовини; зміна юридичної адреси виробника на фактичну, згідно висновку GMP; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Місцезнаходження виробника», «Упаковка», «Фармацевтичні характеристики»;	за рецептом		UA/11539/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реєстрація додаткової упаковки; уточнення специфікації ГЛЗ за показником «Опис»; уточнення у маркуванні шрифтом Брайля на вторинній упаковці (для блістерів)			
145.	ХЛОРОФІЛІПТ	розчин спиртовий, 10 мг/мл in bulk: по 100 мл у флаконі скляному або полімерному, або банці; № 48 банок або флаконів у коробці	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/9519/01/01
146.	ХЛОРОФІЛІПТ	розчин спиртовий, 10 мг/мл по 100 мл у флаконі скляному або полімерному № 1 в пачці, по 100 мл у банці № 1 у пачці	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4551/02/01
147.	ХЛОРОФІЛІПТ®	розчин олійний, 20 мг/мл по 25 мл або по 30 мл у флаконах № 1 в пачці	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4551/01/01
148.	ХЛОРОФІЛІПТУ	екстракт густий	АТ	Україна	АТ	Україна	внесення змін до	-		UA/9744/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЕКСТРАКТ ГУСТИЙ	(субстанція) у бочках для виробництва нестерильних лікарських форм	«Галичфарм»		«Галичфарм»		реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування активної субстанції			
149.	ХУМАЛОГ® МІКС 25	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5, в одноразових шприц-ручках КвікПен № 5	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/8352/01/01
150.	ХУМАЛОГ® МІКС 50	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5, в одноразових шприц-ручках КвікПен № 5	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/8352/01/02
151.	ХУМОДАР® Б 100 Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл № 3, № 5 у картриджах	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу «Механічні домішки. Невидимі частки»	за рецептом		UA/1154/01/01
152.	ХУМОДАР® Б 100 Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл № 1 у флаконах	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу «Механічні домішки. Невидимі частки»	за рецептом		UA/1155/01/01
153.	ХУМОДАР® К25 100Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл № 3, № 5 у картриджах	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР» , Україна	Україна	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР» , Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу «Механічні домішки.	за рецептом		UA/1532/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Невидимі частки»			
154.	ХУМОДАР® K25 100P	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл № 1 у флаконах	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	ПрАТ «По виробництву інсулінів «ІНДАР»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу «Механічні домішки. Невидимі частки»	за рецептом		UA/1533/01/01
155.	ЦЕФОТАКСИМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачках	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/2133/01/01
156.	ЦЕФУР	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 5	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	за рецептом		UA/9806/01/01
157.	ЦЕФУР	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1,5 г у флаконах № 5	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	за рецептом		UA/9806/01/02
158.	ЦЕФУРОКСИМ	таблетки, вкриті	Сандоз	Словенія	Сандоз ГмбХ,	Австрія/	внесення змін до	за		UA/5447/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	САНДОЗ®	плівковою оболонкою, по 125 мг № 12 (6x2), № 14 (7x2) у блістерах	Фармасьютіка лз д.д.		Австрія; виробник ін балк, контроль серії, пакування: ПенЦеф Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції	<i>рецептом</i>		
159.	ЦЕФУРОКСИМ САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 12 (6x2), № 14 (7x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ, Австрія; виробник ін балк, контроль серії, пакування: ПенЦеф Фарма ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції	<i>за рецептом</i>		UA/5447/02/02
160.	ЦЕФУРОКСИМ САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 12 (6x2), № 14 (7x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ, Австрія; виробник ін балк, контроль серії, пакування: ПенЦеф Фарма ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції	<i>за рецептом</i>		UA/5447/02/03
161.	ЧЕБРЕЦЮ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ, ЕКСТРАКТ РІДКИЙ (СУБСТАНЦІЯ)	екстракт рідкий (субстанція) у бочках для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ «Галичфарм»	Україна	АТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини	-		UA/9745/01/01

Начальник Управління лікарських засобів та медичної продукції

Л. Коношевич