

**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.	АДВОКАРД®	таблетки № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС"	Україна	виробник, відповідальний за випуск серії кінцевого продукту та вторинне пакування: ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", Україна; виробник дозованої форми, первинне та вторинне пакування: ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення технічних змін: найменування виробника діючої речовини (магладен)	за рецептом		UA/6421/01/01
2.	АЙЛІЯ	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 0,165 мл у попередньо заповненому шприці № 1 у блістері; по 0,278 мл у флаконі № 1 з фільтрувальною голкою 18G	Байєр Фарма АГ	Німеччина	відповідальний за випуск серії для флаконів, контроль серії для попередньо заповнених шприців: Байєр Фарма АГ, Німеччина, Берлін; виробництво нерозфасованої продукції: Редженерон	Німеччина, Берлін/США/Німеччина/Німеччина, Вупперталь/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дільниці, відповідальної за випуск серії, для попередньо заповнених шприців; приведення функцій виробників у відповідність до реєстраційних	за рецептом	-	UA/12600/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Фармасьютікалс, Інк., США первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина контроль серії: Байер Фарма АГ, Німеччина, Вупперталь відповідальний за випуск серії, вторинна упаковка для попередньо заповнених шприців: ГП Грензах Продуктіонс ГмБХ, Німеччина		матеріалів; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливі заходи безпеки", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Умови зберігання"			
3.	АЗИТРОМІЦИН-КРЕДОФАРМ	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11964/02/01
4.	АККАСТРОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 28	АТ "Гріндекс"	Латвія	Ремедика ТОВ	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника	за рецептом	-	UA/10542/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(14x2) у блістерах					готового лікарського засобу			
5.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % з декстрозою по 250 мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP	за рецептом	-	UA/11232/03/01
6.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % у фізіологічному розчині по 250 мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP	за рецептом	-	UA/11232/04/01
7.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 20 % у фізіологічному розчині по 250 мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси	за рецептом	-	UA/11232/04/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)			
8.	АКТОВЕГІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 50 у флаконі (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)	за рецептом	-	UA/11232/02/01
9.	АКТОВЕГІН	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 2 мл (80 мг) в ампулах № 25; по 5 мл (200 мг) в ампулах № 5; по 10 мл (400 мг) в ампулах № 5 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)	за рецептом	-	UA/11232/01/01
10.	АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ	таблетки для жування по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	без рецепта	-	UA/12480/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
11.	АМІТРИПТИЛІНУ ГІДРОХЛОРИД-ОЗ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 в пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом	--	UA/4872/02/01
12.	БЕФУНГІН	екстракт рідкий для перорального застосування по 100 мл у флаконах № 1	ВАТ "Татхімфармпрепарати"	Російська Федерація	ВАТ "Татхімфармпрепарати"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в специфікації на готовий лікарський засіб за показником "Ідентифікація" (феноли)	без рецепта	-	UA/2183/01/01
13.	ВЕЛКЕЙД®	порошок ліофілізований для приготування розчину для внутрішньовенного введення по 3,5 мг у флаконах № 1 у блістерах у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Виробництво, первинна упаковка та контроль якості: БСП Фармасьютикалз С.Р.Л., Італія або П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція; Вторинна упаковка, контроль якості та випуск серії: Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	Італія/ Франція/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки; вилучення виробничої дільниці; введення нового виробника БСП Фармасьютикалз С.р.л., Італія (виробник, первинна упаковка та контроль якості); уточнення адреси виробничої ділянки компанії	за рецептом	-	UA/4405/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція (зазначається адреса виробництва, без зміни місця виробництва); уточнення функцій виробників ГЛЗ - зміна розміру серії та незначні зміни у виробничому процесі, зумовлені введенням альтернативного виробника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та دوزи", "Побічні реакції", "Передозування", " Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливі заходи безпеки", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій",</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакологічні властивості", "Місцезнаходження" (виробника)			
14.	ВЕЛКЕЙД®	порошок ліофілізований для приготування розчину для внутрішньовенного введення по 3,5 мг in bulk у флаконах № 119	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Виробництво, первинна упаковка та контроль якості: БСП Фармасьютикалз С.Р.Л., Італія або П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція; Вторинна упаковка, контроль якості та випуск серії: Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	Італія/ Франція/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки; вилучення виробничої ділянки; введення нового виробника БСП Фармасьютикалз С.р.л., Італія (виробник, первинна упаковка та контроль якості); уточнення адреси виробничої ділянки компанії П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція (зазначається адреса виробництва, без зміни місця виробництва); уточнення функцій виробників ГЛЗ - зміна розміру серії та незначні зміни у виробничому процесі, зумовлені введенням альтернативного	-	-	UA/10404/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника			
15.	ВІТРУМ® ЕНЕРДЖИ	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 у блістерах, № 30, № 60 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 507 від 14.06.2013 щодо рекламування в процесі перереєстрації (було – не підлягає)	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/12959/01/01
16.	ГЛІКОМЕТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміни у специфікації та методах контролю якості; уточнення назв допоміжних речовин відповідно до наказу МОЗ України від 19.06.07 № 339	<i>за рецептом</i>	-	UA/1722/01/01
17.	ГЛІКОМЕТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 850 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміни у специфікації та	<i>за рецептом</i>	-	UA/1722/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методах контролю якості; уточнення назв допоміжних речовин відповідно до наказу МОЗ України від 19.06.07 № 339			
18.	ДАРРОУ РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючої речовини	за рецептом		UA/1492/01/01
19.	ДЕКСИФЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	без рецепта	-	UA/10934/01/01
20.	ДЕКСИФЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	без рецепта	-	UA/10934/01/02
21.	ДЕКСИФЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	без рецепта	-	UA/10934/01/03
22.	ДІАФОРМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-	-	UA/13264/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		500 мг in bulk № 10x100 у блістерах					реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ГЛІКОМЕТ)			
23.	ДІАФОРМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 850 мг in bulk № 10x100 у блістерах	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ГЛІКОМЕТ)	-	-	UA/13264/01/02
24.	ДОНОРМІЛ	таблетки шипучі по 15 мг № 10, № 20 (10x2) у тубі у коробці	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості	без рецепта	-	UA/7213/01/01
25.	ЕНАЛОЗИД® 12,5	таблетки № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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 (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/0702/01/01
26.	ЕНАЛОЗИД® МОНО	таблетки по 5 мг № 20 (10x2)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/1091/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у блістерах у пачці					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 (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)			
27.	ЕНАЛОЗИД® МОНО	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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 (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/1091/01/02
28.	ЕРІДЕЗ-ДАРНИЦЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1) у контурній	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у затвердженій	без рецепта	-	UA/12919/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		чарунковій упаковці					методиці контролю готового лікарського засобу			
29.	ЕФЕРАЛГАН	супозиторії ректальні по 150 мг № 10 (5x2) у блістерах в картонній коробці	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	-	UA/5237/03/02
30.	ЕФЕРАЛГАН	супозиторії ректальні по 80 мг № 10 (5x2) у блістерах в картонній коробці	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	-	UA/5237/03/01
31.	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ КОРЕНЕВИЩ З КОРЕНЯМИ СВІЖИХ НАСТОЙКА	настойка in bulk по 18 кг у бутлях	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у методах контролю якості р. «Кількісне визначення»	-	-	UA/0509/01/01
32.	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ КОРЕНЕВИЩ З КОРЕНЯМИ СВІЖИХ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у методах контролю якості р. «Кількісне визначення»	<i>без рецепта</i>	-	UA/3423/02/01
33.	ЗИПРЕКСА® АДЕРА	порошок для приготування суспензії для	Ліллі Фарма Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ	Німеччина	Елі Ліллі енд Компані, США; Ліллі Фарма	США/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни	<i>за рецептом</i>	-	UA/9966/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій по 210 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3 мл у флаконах № 1, шприцем та 3 голками у пластикових контейнерах у картонній коробці	& Ко. КГ		Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина		до інструкції для медичного застосування			
34.	ЗИПРЕКСА® АДЕРА	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій по 300 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3 мл у флаконах № 1, шприцем та 3 голками у пластикових контейнерах у картонній коробці	Ліллі Фарма Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Елі Ліллі енд Компані, США; Ліллі Фарма Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина	США/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	-	UA/9966/01/02
35.	ЗИПРЕКСА® АДЕРА	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій по 405 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3 мл у флаконах № 1, шприцем та 3 голками у пластикових контейнерах у	Ліллі Фарма Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Елі Ліллі енд Компані, США; Ліллі Фарма Фертигунг унд Дістрибьюшн ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина	США/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	-	UA/9966/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці								
36.	ЗОЛМІГРЕН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 2 (2x1), № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "ФАРМАК", Україна	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4796/01/01
37.	ЗОТЕОН ПОДХАЙЛЕР	порошок для інгаляцій, тверді капсули по 28 мг по 8 капсул у блістері, по 7 блістерів та 1 інгалятор у пачці; по 4 картонні пачки та 1 додатковий інгалятор у коробці; по 8 пачок та 2 додаткові інгалятори у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фармасьютикалс Корпорейшн, Сполучені Штати Америки; первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Конафарма АГ, Швейцарія	Сполучені Штати Америки/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості готового лікарського засобу у маркуванні шрифтом Брайля на вторинній упаковці	за рецептом	-	UA/12920/01/01
38.	КАФФЕТІН®	таблетки № 6, № 10, № 12 у стрипі в пачці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом	-	UA/0742/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування в р. "Категорія відпуску" (запропоновано: за рецептом); зміна графічного оформлення упаковки у зв'язку зі зміною категорії відпуску			
39.	КАФФЕТИН®	таблетки in bulk № 16000	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування в р. "Категорія відпуску" (запропоновано: за рецептом); зміна графічного оформлення упаковки у зв'язку зі зміною категорії відпуску	-	-	UA/0743/01/01
40.	КВЕТИРОН 100	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування в розділі "Упаковка"	за рецептом	-	UA/8372/01/02
41.	КВЕТИРОН 200	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 10	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок	за рецептом	-	UA/8372/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах					в інструкції для медичного застосування в розділі "Упаковка"			
42.	КВЕТИРОН 25	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування в розділі "Упаковка"	за рецептом	-	UA/8372/01/01
43.	КЛАРИТИН®	таблетки по 10 мг № 7 (7x1), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника з терміном введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта	-	UA/10060/01/01
44.	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., Нідерланди	Франція/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативного виробника діючої речовини	за рецептом	-	UA/12581/01/01
45.	КРЕАЗИМ 10000	капсули тверді, кишковорозчинні № 20 (10x2) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі допоміжних речовинах готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції	без рецепта	-	UA/2822/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							для медичного застосування у розділ "Показання для застосування"; зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI			
46.	КРЕАЗИМ 20000	капсули тверді, кишковорозчинні № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі допоміжних речовинах готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання для застосування"; зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від	без рецепта	-	UA/2822/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							17.09.2008 року № 514-VI			
47.	КСЕФОКАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг № 10 у блістерах	Нікомед Австрія ГмбХ	Австрія	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія Нікомед ГмбХ, місце виробництва Оранісбург, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; введення додаткової ділянки, відповідальної за випуск серії; реєстрація додаткової упаковки з новим виробником	за рецептом	-	UA/10245/01/02
48.	КСЕФОКАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 10 у блістерах	Нікомед Австрія ГмбХ	Австрія	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія Нікомед ГмбХ, місце виробництва Оранісбург, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; введення додаткової ділянки, відповідальної за випуск серії; реєстрація додаткової упаковки з новим виробником	за рецептом	-	UA/10245/01/01
49.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності	за рецептом	-	UA/12744/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна заявника			
50.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна заявника	за рецептом	-	UA/12744/01/02
51.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна заявника	за рецептом	-	UA/12744/01/03
52.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/12744/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці					матеріалів: приведення назви та адреси виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна заявника			
53.	НІФУРОЗИД-ЗДОРОВ'Я	суспензія оральна, 200 мг/5 мл по 50 мл або по 100 мл у флаконах полімерних № 1 разом з мірною ложкою у коробці; по 100 мл у флаконах зі скла № 1 разом з мірною ложкою у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки	за рецептом	-	UA/12707/02/01
54.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-	-	UA/2232/01/02
55.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	-	-	UA/2232/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200			Лімітед, Індія		специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу			
56.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk у флаконах № 200	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-	-	UA/2232/01/01
57.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/5267/01/02
58.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/5267/01/03
59.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/5267/01/01
60.	НОРМАТЕНС	таблетки, вкриті оболонкою, №	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	-	UA/2922/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 (20x1) в блістері в картонній коробці					подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в Європейській Фармакопеї (діюча речовина)			
61.	ОЛІЯ НАСІННЯ ГАРБУЗА	олія по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на вторинній упаковці по 100 мл	без рецепта	-	UA/7818/01/01
62.	ОФТАМІРИН	краплі очні/вушні/назальні, розчин, 0,1 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному оформленні вторинної упаковки	без рецепта	-	UA/12521/01/01
63.	ОФТАМІРИН	краплі очні/вушні/назальні, розчин, 0,1 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника (Термін введення змін - протягом 3-	без рецепта		UA/12521/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<i>місяців після затвердження)</i>			
64.	ПЕКТОЛВАН ПЛЮЩ	сироп по 100 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	без рецепта	-	UA/9396/01/01
65.	ПЕКТОЛВАН® ФІТО	екстракт рідкий по 25 мл або по 50 мл у флаконах № 1 (фасування, пакування і маркування із "in bulk" фірми-виробника "Phytopharm Klenka S.A.", Польща)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 367 від 13.05.2013 щодо рекламування в процесі перереєстрації (було – не підлягає)	без рецепта	підлягає	UA/8259/01/01
66.	ПОЛІПЛАТИЛЛЕН®	концентрат для приготування розчину для інфузій, 1,47 мг/мл по 100 мл або по 250 мл у флаконах № 1	ТОВ "Платос-Фарма"	Україна, м. Київ	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 615 від 18.07.2013	за рецептом	-	UA/1774/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							щодо написання адреси заявника (було - Україна, Київська обл., м. Вишневе)			
67.	РЕОПОЛІГЛЮКІН	розчин для інфузій по 200 мл, 250 мл, 400 мл, 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючої речовини	за рецептом	-	UA/1558/01/01
68.	СТЕЛАРА®	розчин для ін'єкцій, 45 мг/0,5 мл по 0,5 мл (45 мг) або 1 мл (90 мг) у флаконах № 1 у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Росія	Сілар АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни терміну зберігання готового продукту (з 1-го до 2-х років); зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковок; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності"; вилучення	за рецептом	-	UA/9728/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничої дільниці для активної субстанції			
69.	ТЕКСАМЕН-Л™	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл у ампулах № 1	Мустафа Невзат Ілач Санаї А.Ш.	Туреччина	Мустафа Невзат Ілач Санаї А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/5888/01/01
70.	ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk по 1 кг в пакетах	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: подання сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника; зміни в специфікації та методиках контролю проміжних продуктів при виробництві готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методиках контролю допоміжних речовин; зміни в	-	-	UA/10869/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації та методиках контролю активної субстанції; зміни в методах контролю готового лікарського засобу			
71.	ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 20, № 20x1 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: подання сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника; зміни в специфікації та методиках контролю проміжних продуктів при виробництві готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методиках контролю допоміжних речовин; зміни в специфікації та методиках контролю активної субстанції; зміни в методах контролю готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/3520/01/01
72.	УПСАРИН УПСА 3	таблетки	Брістол-Майєрс	Франція	Брістол-Майєрс	Франція	внесення змін до	без	-	UA/7598/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ВІТАМІНОМ С	шипучі № 10 (10x1) або № 20 (10x2) у тубі у картонній коробці	Сквібб		Сквібб		реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації та Методах контролю якості лікарського засобу	<i>рецепта</i>		
73.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДІТЕЙ	порошок для орального розчину у саше № 8	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	-	UA/7600/01/01
74.	ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	капсули по 50 мг № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до затвердженої назви виробника активної субстанції Флуконазол); зміна назви виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Оновленого свідоцтва про реєстрацію компанії). Введення змін протягом 3-х місяців після	<i>за рецептом</i>	-	UA/1153/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження			
75.	ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	капсули по 100 мг № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до затвердженої назви виробника активної субстанції Флуконазол); зміна назви виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Оновленого свідоцтва про реєстрацію компанії). Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/1153/01/02
76.	ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	капсули по 150 мг № 1, № 2, № 3 у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до затвердженої назви виробника активної субстанції Флуконазол); зміна назви виробника, без зміни місця	без рецепта	-	UA/1153/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва (приведення у відповідність до Оновленого свідоцтва про реєстрацію компанії). Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
77.	ФЛУРА-5	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл або по 10 мл in bulk у флаконах № 200	М-Інвест Лімітед	Кіпр	Напрод Лайф Саінсис Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 568 від 26.07.2012 щодо написання виробників (було - Напрод Лайф Саінсис Пвт. Лтд., Індія; Вінус Ремедіс Лімітед, Індія)	-	-	UA/10634/01/01
78.	ХОНДРА-СИЛА	мазь 5 % по 30 г у тубах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI 9 (Введення змін	<i>без рецепта</i>	-	UA/6033/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 3 місяців після затвердження)			
79.	ЦЕФОПЕРАЗОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Ро анд Рефайнд Інтернешнл Трейдинг (Шанхай) Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-	-	UA/0022/01/01
80.	ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12003/01/01
81.	ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12003/01/02
82.	ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	M-INVEST ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12003/01/03
83.	ЮНІСПАЗ	таблетки № 6,	Юнік	Індія	Юнік	Франція	внесення змін до	за	-	UA/4751/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 12 (6x2) у блистерах	Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж.Б.Кемікелз енд Фармасьютикалз Лтд.)		Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж.Б.Кемікелз енд Фармасьютикалз Лтд.)		реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування щодо категорії відпуску (стало - за рецептом); зміна методу випробувань готового лікарського засобу	<i>рецептом</i>		