

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), 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.	АГАПУРИН®	драже по 100 мг № 60 у флаконах № 1 у картонній коробці	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини	за рецептом		UA/3412/02/01
2.	АЗОПРОЛ РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою, по 12,5 мг № 30 (10x3) у блистерах у коробці	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5554/01/01
3.	АЗОПРОЛ РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блистерах у коробці	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5554/01/02
4.	АЗОПРОЛ РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКА ЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5554/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у коробці								
5.	АККАСТРОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 28 (14x2) у блистерах	АТ "Гріндекс"	Латвія	Ремедика ТОВ	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (запропоновано: 500 000 табл., 1 000 000 табл.); збільшення розміру серії АФІ (запропоновано: Максимальний розмір АФІ – 3,72 кг)	за рецептом		UA/10542/01/01
6.	АЛАКТИН	таблетки по 0,5 мг №8, №2 у пляшках	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/9595/01/01
7.	АЛКА-ЗЕЛЬТЦЕР®	таблетки шипучі № 10 (2x5) у стрипах	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байер Біттерфельд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини (зміна методу «Кількісне визначення»); приведення методів контролю для ацетилсаліцилової кислоти до вимог монографії Європейської Фармакопеї	без рецепта		UA/9844/01/01
8.	АМБРОКСОЛ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах, у банках	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм", Україна; ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика",	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/1587/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Україна					
9.	АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА	розчин для інфузій, 50 мг/мл по 100 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційної матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/1748/01/01
10.	АМІЦИЛ®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника та виробника	за рецептом		UA/1036/01/02
11.	АМПІОКС-ЗДОРОВ'Я	капсули № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції	за рецептом		UA/2858/01/01
12.	АМПІЦИЛІН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 250 мг № 24 у блістері в коробці, № 24 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4714/01/01
13.	АНТИГРИПІН	таблетки шипучі для дітей № 10 в пеналах, в пачці або пачці-конверті з пристосуванням для підвішування; № 6, № 30 (6x5) у стрипах	Натур Продукт Європа Б.В.	Нідерланди	Натур Продукт Фарма Сп. з о. о.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7235/01/01
14.	АНТИГРИПІН	таблетки шипучі № 10 в пеналах, в пачці або пачці-конверті з пристосуванням для підвішування; № 6, № 30 (6x5) у стрипах	Натур Продукт Європа Б.В.	Нідерланди	Натур Продукт Фарма Сп. з о. о.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7235/02/01
15.	АНТИГРИПІН	таблетки шипучі	Натур Продукт	Нідерланди	Натур Продукт	Польща	внесення змін до	без		UA/8803/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		зі смаком малини № 10 в пеналі, в пачці або пачці-конверті з пристосування для підвищення; № 6 (6x1), № 30 (6x5) в стрипі	Європа Б.В.		Фарма Сп. з о. о.		реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	<i>рецепта</i>		
16.	АПІЗАРТРОН®	мазь по 20 г, 30 г, 50 г, 100 г у тубах № 1 в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Ліхтенхельдт ГмбХ, Фармацевтична фабрика	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/8595/01/01
17.	АРБІДОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,05 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістері в пачці	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/9596/01/01
18.	АРБІДОЛ®	капсули по 100 мг № 10 (5x2), № 10x1, № 20 (10x2) у блістері в пачці	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/10130/01/01
19.	АРМАДІН	порошок (субстанція) у мішках-вкладишах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення розміру серії АФІ	-		UA/9770/01/01
20.	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 120 (12x10) у блістерах, №	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення	<i>без рецепта</i>		UA/5090/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		100 у контейнерах					специфікації та методів вхідного контролю АФІ – кислоти ацетилсаліцилової у відповідність до монографії Eur.Ph. 7.0			
21.	АСПІРИН®	таблетки по 500 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Біттерфельд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування «Кількісне визначення»; приведення методів контролю для ацетилсаліцилової кислоти до вимог монографії Європейської Фармакопеї	<i>без рецепта</i>		UA/4018/02/02
22.	АСПІРИН® С	таблетки шипучі № 10 (2x5) у стріпах в коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Біттерфельд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування «Кількісне визначення»; приведення методів контролю для ацетилсаліцилової кислоти до вимог монографії Європейської Фармакопеї	<i>без рецепта</i>		UA/4398/01/01
23.	АЦИКЛОВІР-ФАРМАК	таблетки по 0,2 г № 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	<i>за рецептом</i>		UA/1325/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							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)			
24.	БЕЛАРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 21x1, № 21x3 у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: перенесення виробництва препарату; актуалізація МКЯ; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна назви лікарського засобу (було - БЕЛАРА)	за рецептом		UA/2059/01/01
25.	БІЛЬТРИЦИД®	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг № 6 у флаконах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3859/01/01
26.	ВІТАСЕПТ	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання постачальника пакувальних матеріалів (ковпачка алюмінієвого); зміна розміру закупорювального засобу - ковпачка алюмінієвого (первинної упаковки)	за рецептом		UA/10660/01/01
27.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті	Пфайзер Інк.	США	Виробництво	Італія/	внесення змін до	за		UA/2666/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1) у блістерах у коробці			препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Італія С. р. л., Італія; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина	Німеччина	реєстраційних матеріалів: введено додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу (термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>рецептом</i>		
28.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 14 (7x2) у блістерах у коробці	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Італія С. р. л., Італія; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введено додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу (термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/2666/01/01
29.	ГЕКСАЛІЗ	таблетки для розсмоктування № 30 (10x3) у	Лабораторії БУШАРА РЕКОРДАТІ	Франція	Лабораторії БУШАРА РЕКОРДАТІ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/6005/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					реєстрація альтернативного виробника активної субстанції лізоциму			
30.	ПЛЕНІЯ	капсули тверді по 0,5 мг № 7 (7x1), № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ (виробництво, контроль якості, пакування)	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11704/01/01
31.	ГЛІЦЕРИНУ ТРИНІТРАТ РОЗЧИН 5% В ЕТАНОЛІ	розчин (субстанція) у контейнерах для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	Швейцерише Шпренгштофф АГ Хеддіте	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: звуження допустимих меж, визначених у специфікації	-		UA/12099/01/01
32.	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 100 мл або по 250 мл у флаконах	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	ТОВ "Панацея"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення літографії "Вітагрін" на кришки алюмінієві; супутня зміна: зміна постачальника пакувальних матеріалів	без рецепта – флакони по 100 мл за рецептом – флакони по 250 мл		UA/12307/01/01
33.	ГЛЮКОЗА	розчин для інфузій, 100 мг/мл по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/3457/01/01
34.	ГЛЮКОЗА	розчин для інфузій 5 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/3457/01/02
35.	ДАРСІЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 22,5 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування	без рецепта		UA/2473/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x10) у контурних чарункових упаковках у пачці					активної субстанції; зміна методу випробувань готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
36.	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	капсули по 0,025 г № 10x3 у блістерах в пачці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; супутня зміна: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; внесення додаткового виробника активної субстанції зі зміною специфікації вхідного контролю активної субстанції; зміна показника "Опис" щодо желатинової капсули	за рецептом		UA/1477/01/01
37.	ДИПРОСАЛІК®	мазь по 30 г у тубах № 1 у коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н. В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви виробника у відповідність до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін -	за рецептом		UA/4114/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 9-ти місяців після затвердження)			
38.	ДИФЛЮЗОЛ®	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 1-го до 2-х років)	за рецептом		UA/11674/01/01
39.	ДІАЛІПОН®	капсули по 300 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0794/02/01
40.	ДІАФОРМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 500 мг in bulk № 10x100	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	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 (ЗАТ/ВАТ на ПрАТ/ПАТ) Термін введення	-		UA/11856/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							змін - протягом 3-х місяців після затвердження			
41.	ДІАФОРМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг in bulk № 10x100	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	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 (ЗАТ/ВАТ на ПрАТ/ПАТ) Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження	-		UA/11856/01/02
42.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ МАЛИНИ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100(1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2408/01/01
43.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2411/01/01
44.	ЕВРИЗАМ	капсули по 400 мг/25 мг №	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/2247/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		10x2, № 10x6 у блістерах у пачці					матеріалів: метод випробувань "МБЧ" приведено у відповідність до вимог ЕР 7.0 Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
45.	ЕВРИЗАМ	капсули по 400 мг/25 мг № 10x2, № 10x6 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	без рецепта		UA/2247/01/01
46.	ЕКВАТОР	таблетки 20 мг/5 мг, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування блістера	за рецептом		UA/3211/01/03
47.	ЕЛІГАРД 22,5 мг	порошок для приготування розчину для підшкірних ін'єкцій по 22,5 мг у попередньо наповненому шприці Б у комплекті з розчинником по 440 мг у попередньо наповненому шприці А	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	<i>відповідальний за вторинну упаковку та випуск серії:</i> Астеллас Фарма Юроп Б. В., Нідерланди; <i>відповідальний за випуск серії:</i> МедиГене АГ, Німеччина; <i>відповідальний за виробництво шприца А, шприца Б,</i>	Нідерланди/ Німеччина/ США/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за вторинну упаковку; введення додаткового виробника, відповідального за випуск серії та як наслідок, реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/5758/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					кінцеву упаковку та контроль якості: Толмар Інк., США; відповідальний за виробництво шприца Б: Канджин біоФарма Інк., США					
48.	ЕЛІГАРД 7,5 мг	порошок для приготування розчину для підшкірних ін'єкцій по 7,5 мг у попередньо наповненому шприці Б у комплекті з розчинником по 330 мг у попередньо наповненому шприці А	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	відповідальний за вторинну упаковку та випуск серії: Астеллас Фарма Юроп Б. В., Нідерланди; відповідальний за випуск серії: Медигене АГ, Німеччина; відповідальний за виробництво шприца А, шприца Б, кінцеву упаковку та контроль якості: Толмар Інк., США; відповідальний за виробництво шприца Б: Канджин біоФарма Інк., США	Нідерланди/ Німеччина/ США/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за вторинну упаковку; введення додаткового виробника, відповідального за випуск серії та як наслідок, реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/5758/01/01
49.	ЕЛОКОМ®	мазь 0,1 % по 15 г або 30 г у тубах № 1 у коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси заявника; приведення назви та адреси виробника у	за рецептом		UA/6293/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9 місяців після затвердження)			
50.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 200 мг № 30	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/9200/01/01
51.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 10, № 30	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/9200/01/02
52.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг № 10, № 30	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/9200/01/03
53.	ЕРГОКАЛЬЦИФ ЕРОЛ	розчин оральний, олійний, 1,25 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативних виробників діючої речовини; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна умов зберігання готового лікарського засобу; введення альтернативної	за рецептом		UA/5393/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							первинної упаковки готового лікарського засобу (флаконів та кришок полімерних)			
54.	ЕХІНАЦЕЇ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах скляних або полімерних у пачці	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ЕХІНАЛ); вилучення виробничої дільниці	без рецепта		UA/1411/01/01
55.	ЖОВЧ МЕДИЧНА КОНСЕРВОВАНА	рідина по 250 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	без рецепта		UA/0990/01/01
56.	ЗЕНТЕЛ™	таблетки по 400 мг № 1 у блістері	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоСмітКляйн Південна Африка (Пту) Лтд	Південна Африка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини (заміна методу Култера визначення розміру часток в субстанції Альбендазолу на метод лазерної дифракції)	за рецептом		UA/10241/01/01
57.	ЗОКОР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах у коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа, Інк.	Швейцарія	Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ, відповідно до висновків щодо підтвердження виробництва ЛЗ вимогам GMP, як наслідок - винесення на вторинну упаковку (Термін	за рецептом		UA/0645/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження), зміна графічного зображення упаковки			
58.	ЗОКОР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блистерах у коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа, Інк.	Швейцарія	Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ, відповідно до висновків щодо підтвердження виробництва ЛЗ вимогам GMP, як наслідок - винесення на вторинну упаковку (Термін введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження), зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/0645/01/02
59.	ЗОТЕОН ПОДХАЙЛЕР	порошок для інгаляцій, тверді капсули по 28 мг № 8x7 у блистерах та інгалятор у пачці; по 4 картонні пачки та 1 додатковий інгалятор або по 8 картонних пачок та 2 додаткові	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, первинне та вторинне пакування: Новартіс Фармасьютикалс Корпорейшн, Сполучені Штати Америки; Первинне та вторинне пакування (альтернативний	Сполучені Штати Америки/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника відповідального за випуск серії	за рецептом		UA/12920/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		інгалятори у коробці			завод): Конафарма АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина					
60.	ІТРУНГАР	капсули по 100 мг № 4, № 15 у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Гімансу Оверсіз, Індія; Марксанс Фарма Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу	за рецептом		UA/2248/01/01
61.	КАЛІЮ І МАГНІЮ АСПАРАГІНАТ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/1695/01/01
62.	КАМЕТОН	аерозоль по 30 г у балонах	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/0939/01/01
63.	КАНАВІТ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5	ББ Фарма а.с.	Чеська Республіка	ЕйчБіЕм Фарма с.р.о.	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки. Зміни будуть введені протягом 3 місяців з дати затвердження	за рецептом		UA/12630/01/01
64.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/7182/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО), або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) у шприц-дозах № 10 (2x5) у коробці					розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу			
65.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/1 мл, по 0,6 мл або 0,8 мл у шприц-дозах № 2 (2x1) у блістері в коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7181/01/01
66.	КЛОФЕЛІН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 0,15 мг № 30 (10x3), № 30 (30x1) у блістерах в коробці; № 30 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7374/01/01
67.	КОМБІГАН™	краплі очні по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1, № 3 в картонній упаковці	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11289/01/01
68.	КОРВАЛОЛ®	краплі для перорального застосування по 25 мл, 50 мл у флаконах №1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у затверджених методах випробування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	25 мл - без рецепта, 50 мл - за рецептом		UA/2554/01/01
69.	КОРВАЛОЛ®	краплі для	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до	-		UA/7843/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		перорального застосування in bulk по 300 л, 350 л, 500 л у контейнерах					реєстраційних матеріалів: зміна у затверджених методах випробування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
70.	ЛЕВОМЕКОЛЬ	мазь по 40 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/1197/01/01
71.	ЛЕТРОМАРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	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 (термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4698/01/01
72.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками, № 100 (10x10) у	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі № 836 від 27.09.2013 щодо реєстраційного	-	-	UA/13271/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у коробці					номера в процесі реєстрації додаткової упаковки в формі in bulk (було - UA/13266/01/01)			
73.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками, № 100 (10x10) у блистерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі № 836 від 27.09.2013 щодо реєстраційного номера в процесі реєстрації додаткової упаковки в формі in bulk (було - UA/13266/01/02)	-	-	UA/13271/01/02
74.	ЛІНЕЗОЛІДИН	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 300 мл у пляшках № 1	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	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	за рецептом		UA/11948/01/01
75.	ЛОМЕКСИН®	капсули вагінальні м'які по 200 мг № 3 (3x1), № 6 (6x1) у блистерах в картонній коробці	Рекордаті Айлэнд Лтд	Ірландія	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї щодо губчастої енцефалопатії від нового виробника для допоміжної речовини - желатину	за рецептом		UA/6094/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
76.	ЛОМЕКСИН®	капсули вагінальні м'які по 600 мг № 1 (1x1), № 2 (2x1) у блістерах	Рекордаті Аіленд Лтд	Ірландія	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї щодо губчатої енцефалопатії від нового виробника для допоміжної речовини - желатину	за рецептом		UA/6094/01/01
77.	МОЕКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ЮСБ Фарма ГмбХ	Німеччина	Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"	за рецептом		UA/6675/01/01
78.	МОЕКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 30	ЮСБ Фарма ГмбХ	Німеччина	Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/6675/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3) у блістерах					медичного застосування у розділі: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
79.	МУКОСАТ NEO	розчин для ін'єкцій, 200 мг/2 мл по 2 мл в ампулах №5x2 у контурних чарункових упаковках у пачці	РУП "Белмедпрепарати"	Республіка Білорусь	РУП "Белмедпрепарати"	Республіка Білорусь	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (дизайн)	за рецептом		UA/1631/01/01
80.	НЕЙРО-НОРМ	капсули № 20 (10x2), № 60 (10x6) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу (зміни у р. ІІВ. Метод виготовлення). Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/3685/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
81.	НЕОГЕМОДЕЗ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках № 1	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/0348/01/01
82.	НЕОКАРДИЛ	капсули № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	без рецепта		UA/11357/01/01
83.	НЕОТАКСЕЛ	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг), або по 16,67 мл (100 мг), або по 25 мл (150 мг), або по 35 мл (210 мг), або по 41,7 мл (250 мг) у флаконах №1 у коробці	M-INVEST LIMITED	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/0926/01/01
84.	НОВОКАїн 0,25%	розчин для ін'єкцій 0,25 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/7587/01/01
85.	НОВОКАїн 0,5%	розчин для ін'єкцій 0,5 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/7587/01/02
86.	ОЗУРДЕКС™	імплантат для інтравітреального введення по 700 мкг в аплікаторі № 1	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції	за рецептом		UA/12292/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламавання	Номер реєстраційного посвідчення
							від уже затвердженого виробника; зміна графічного зображення (позначення місця відкриття пакету із фольги); доповнення альтернативного постачальника (TSK Laboratories, Japan) комплектуючих: голок із новим типом лумбриканту KF-8013, плунжерів та тримачів голок. Із супровідними змінами: незначні зміни дизайну захисного ковпачка імплантату; Додавання альтернативного методу проникнення для TSK голок			
87.	ОЛІКАРД РЕТАРД®	капсули тверді пролонгованої дії по 40 мг № 20, № 30, № 50, № 100 у блістерах	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	виробництво in bulk: Еуранд С.П.А., Італія; Еуранд Франс, Франція; Валфарма Інтернаціональ С.П.А., Італія; пакування та випуск серій: Теммлер Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; пакування, випуск та контроль серій: Абботт Продактс ГмбХ, Німеччина	Італія/ Франція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0453/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
88.	ОЛІКАРД РЕТАРД®	капсули тверді пролонгованої дії по 60 мг № 20, № 30, № 50, № 100 у блістерах	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	виробництво in bulk: Еуранд С.П.А., Італія; Еуранд Франс, Франція; Валфарма Інтернаціональ С.П.А., Італія; пакування та випуск серій: Теммлер Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; пакування, випуск та контроль серій: Абботт Продактс ГмбХ, Німеччина	Італія/ Франція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0453/01/02
89.	ОНДАНСЕТРО Н	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулах № 5 (5x1) у касетах у пачці	ПАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення тесту «Стерильність» для контролю напівпродукту; вилучення р. «Опис» та «Прозорість розчину» зі специфікації; зміни в методиці контролю розділу «Механічні включення»	за рецептом		UA/3803/02/01
90.	ОНДАНСЕТРО Н-ТЕВА	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулах № 5	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія; АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Хорватія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - СЕТРОНОН®); зміни в інструкції для медичного застосування у розділі:	за рецептом		UA/5602/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>"Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Виробник", "Місцезнаходження"; внесення зміни щодо назви лікарського засобу; зміна в графічному оформленні упаковки; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу ГЛЗ - АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина з незначними змінами в процесі виробництва ГЛЗ, зміною розміру серії, незначні зміни в специфікації первинного пакування та незначні зміни в графічному оформленні пакування; реєстрація додаткової упаковки (Термін введення змін - протягом 6</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження)			
91.	ОРНІЗОЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у пляшках в пацці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, м. Новоград-Волинський	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	за рецептом		UA/12227/01/01
92.	ОФТАН® ТИМОЛОЛ	краплі очні 0,5 % по 5 мл у флаконі з крапельницею № 1 в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кольору кришки	за рецептом		UA/5052/01/01
93.	ПАНТАЗ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 40 мг № 10 у блистері, вкладеному у паперовий конверт № 10 у коробці; № 10x3, № 14x1 у блистерах у пацці	Медлей Фармасьютикалс Лтд.	Індія	Медлей Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна юридичної адреси виробника на фактичну; зміни в маркуванні упаковки	за рецептом		UA/3087/01/01
94.	ПАНУМ	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 40 мг № 10, № 20 (10x2) у блистерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення назви та адреси виробника у відповідність вичновку GMP);	за рецептом		UA/11508/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки			
95.	ПЕНТАЛГІН-ІСН	таблетки № 12 (12x1) у блістері в пачці	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5595/01/01
96.	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах скляних № 1 у пачці або без пачки; по 100 мл у флаконах скляних або полімерних № 1	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	без рецепта		UA/0587/01/01
97.	РИГЕВІДОН	таблетки, вкриті оболонкою, № 21x1, № 63 (21x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікації на активну речовину Етинілестрадіол, пов'язана зі змінами в Європейській фармакопеї; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини левоноргестрел від діючого виробника; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській	за рецептом		UA/2778/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї для діючої речовини етинілестрадіол від діючого виробника			
98.	РИГЕВІДОН 21+7	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (28x1), № 84 (28x3): по 21 таблетці білого кольору та по 7 таблеток червонувато-бурого кольору у блістері; по 1 або 3 блістери в пачці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікації на активну речовину Етинілестрадіол, пов'язана зі змінами в Європейській фармакопеї; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини левоноргестрел від діючого виробника; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини етинілестрадіол від діючого виробника	за рецептом		UA/2779/01/01
99.	РІНГЕРА РОЗЧИН ЛАКТАТНИЙ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/0592/01/01
100.	РОТОКАН	екстракт рідкий по 55 мл або 110 мл у флаконах №1 в пачці	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4607/01/01
101.	СЕПТОАКВА® ДЛЯ	спрей назальний,	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/12845/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ДОРΟΣЛИХ	розчин по 30 мл у флаконі № 1 з пульверизатором з клапаном у картонній коробці					матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу			
102.	СИНУПРЕТ®	краплі оральні по 100 мл у флаконі з дозуючим крапельним пристроєм № 1 в картонній коробці	Біонорика СЕ	Німеччина	Біонорика СЕ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4373/02/01
103.	СТЕРИЛЛІУМ®	розчин нашкірний, спиртовий у флаконах по 100 мл; у флаконах по 500 мл; у флаконах по 1000 мл; у флаконах по 500 мл з дозатором; у каністрах по 5 л (пакування із «in bulk» БОДЕ Хемі ГмбХ, Німеччина)	ТОВ "НВП "Вілан"	Україна	ТОВ "НВП "Вілан"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що стосуються контролю якості готового лікарського засобу та зміни у специфікації	без рецепта		UA/5846/01/01
104.	СТЕРИЛЛІУМ®	розчин нашкірний по 100 мл in bulk у флаконах № 45; по 500 мл у флаконах in bulk у флаконах № 20; по 1000 мл in bulk у флаконах № 10; по 5 л in bulk у	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у розділі «Графічне оформлення упаковки»	-		UA/0470/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		каністрах № 128; по 200 л in bulk у контейнерах № 1; по 640 л in bulk у контейнерах № 1; по 1000 л in bulk у контейнерах № 1								
105.	СТЕРИЛЛІУМ®	розчин нашкірний по 100 мл у флаконах; по 500 мл у флаконах; по 1000 мл у флаконах; по 1000 л у флаконах з дозатором; по 5 л у каністрах	Боді Хемі ГмбХ	Німеччина	Боді Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у розділі «Графічне оформлення упаковки»	без рецепта		UA/4627/01/01
106.	ТАФЛОТАН®	краплі очні, 15 мкг/мл по 0,3 мл у тубик-крапельницях № 30	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії (реєстрація додаткового розміру серії необхідна для забезпечення комерційного постачання препарату)	за рецептом		UA/9952/01/01
107.	ТЕРАФЛЕКС®	капсули № 30, № 60, № 120 у пластиковому флаконі	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Контракт Фармакал Корпорейшн	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації за п. "Отклонение веса"	без рецепта		UA/7749/01/01
108.	ТЕРАФЛЮ ЛАР	спрей для	Новартіс	Швейцарія	Новартіс	Швейцарія	внесення змін до	без		UA/7506/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ротової порожнини по 30 мл у флаконі із захисним ковпачком та насадкою-розпилувачем	Консьюмер Хелс СА		Консьюмер Хелс СА		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Фармакотерапевтична група" (щодо фармакологічних властивостей), "Показання для застосування", "Протипоказання", "Належні заходи безпеки при застосуванні", "Особливі застереження", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні ефекти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	<i>рецепта</i>		
109.	ТИЗЕРЦИН®	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: кільце на ампулі для розлому	<i>за рецептом</i>		UA/0175/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		контурних чарункових упаковках в коробці					змінене на крапку для розлому, з уточненням р. «Упаковка»			
110.	ТИМЕНТИН	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 3,0 г/0,2 г у флаконах № 4	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс , Велика Британія; Додатковий виробник для пакування та випуску серії: Біофарма С.Р.Л., Італія	Велика Британія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; уточнення функцій виробників ЛЗ	за рецептом		UA/2715/01/02
111.	ПІОТРИАЗОЛІН	таблетки по 100 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат "	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат "	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції (додатковий виробник діючої речовини); вилучення одного з методів ідентифікації (ТШХ); вилучення одного з методів ідентифікації для проміжного продукту (ТШХ)	за рецептом		UA/5819/01/01
112.	ПІОТРИАЗОЛІН	таблетки по 200 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9), № 90 (15x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат "	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат "	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції (додатковий виробник діючої речовини); вилучення одного з методів ідентифікації (ТШХ); вилучення одного з	за рецептом		UA/5819/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методів ідентифікації для проміжного продукту (ТШХ)			
113.	ТІОТРИАЗОЛІН	таблетки по 100 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	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	за рецептом		UA/5819/01/01
114.	ТІОТРИАЗОЛІН	таблетки по 200 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9), № 90 (15x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	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	за рецептом		UA/5819/01/02
115.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 50 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від затверджених виробників	за рецептом		UA/9619/01/05
116.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 100 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання	за рецептом		UA/9619/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					компанії Сандоз, Німеччина; Лек С.А., Польща		оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від затверджених виробників			
117.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 200 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від затверджених виробників	за рецептом		UA/9619/01/07
118.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 2,5 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки	за рецептом		UA/9619/01/01
119.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 5 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/9619/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					компанії Сандоз; Лек С.А., Польща		введення додаткового виробника; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки			
120.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 10 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки	за <i>рецептом</i>		UA/9619/01/03
121.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 20 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового	за <i>рецептом</i>		UA/9619/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки			
122.	ТРИНЕФРОН-ЗДОРОВ'Я	краплі оральні по 50 мл або по 100 мл у флаконах з пробкою-крапельницею № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення показника «Мікробіологічна чистота» до вимог діючого видання ДФУ; супутня зміна: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткового розміру серії	без рецепта		UA/11689/01/01
123.	ФІРМАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 80 мг у флаконі № 1 у комплекті з попередньо наповненим шприцом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл № 1	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Рентшлер Біотехнолоджі ГмбХ, Німеччина; Феррінг ГмбХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки, в інструкції для медичного застосування у р. "Лікарська форма"	за рецептом		UA/10182/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(маркування 4,0 мл та об'ємом заповнення 4,2 мл), адаптером для флакона № 1, голкою для введення № 1 та стержнем поршня № 1								
124.	ФІРМАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 120 мг у флаконі № 2 у комплекті з попередньо наповненим шприцом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл № 2 (маркування 3,0 мл та об'ємом заповнення 3,0 мл), адаптером для флакона № 2, голкою для введення № 2 та стержнем поршня № 2	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Рентшлер Біотехнолоджі ГмбХ, Німеччина; Феррінг ГмбХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки, в інструкції для медичного застосування у р. "Лікарська форма"	за рецептом		UA/10182/01/02
125.	ФЛУКОНАЗОЛ	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Фармахем СА М&М	Швейцарія	Ауктус Фарма Лімітед - Юніт - ІІ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення вимог МКЯ АФІ у відповідність до вимог Eur.Ph/USP та нормативної документації виробника	-		UA/4459/01/01
126.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/12002/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах № 1, № 10					матеріалів: вилучення виробничої дільниці			
127.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/12002/01/01
128.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/12002/01/02
129.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/12002/01/03
130.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/5266/01/01
131.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/5266/01/02
132.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/5266/01/03
133.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/5266/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах № 1, № 10					матеріалів: вилучення виробничої дільниці			
134.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	-		UA/2230/01/01
135.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	-		UA/2230/01/03
136.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	-		UA/2230/01/02
137.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	-		UA/2230/01/04