

**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.	<b>АВАМІС™</b>	спрей назальний, дозований, 27,5 мкг/дозу по 30 доз або по 120 доз у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативного флакону	за рецептом		UA/9306/01/01
2.	<b>АДВОКАРД®</b>	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: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/6421/01/01
3.	<b>АЛЕРГОДИЛ®</b>	спрей назальний дозований, 1 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1 з нагвинченим розпилювачем	МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	МЕДА Меньюфекчеринг ГмбХ, Німеччина/ Виробник, відповідальний за випуск серії: МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання виробника, відповідального за випуск серії; зміна графічного оформлення первинної та	без рецепта		UA/4072/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вторинної упаковки			
4.	<b>АМАНТАДИНУ СУЛЬФАТ</b>	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	Моехс Кантабра, С.Л.	Іспанія	Моехс Кантабра, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у Специфікації щодо показників Розчинність, Мікробіологічна чистота	-		UA/6353/01/01
5.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах, у банках	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм", Україна; ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника активної субстанції та зміна в Специфікації і методах вхідного контролю активної речовини	без рецепта		UA/1587/01/01
6.	<b>АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА</b>	розчин для інфузій, 50 мг/мл по 100 мл у пляшках	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення Методів контролю якості готового лікарського засобу додатковим показником Бактеріальні	за рецептом		UA/2018/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ендотоксини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
7.	<b>АМОКСИЛ - К 625</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/125 мг № 7x2 у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 1-го до 2-х років); зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Термін придатності"	за рецептом		UA/10915/01/01
8.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 1,25 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	<i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія; <i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових дільниць виробництва, відповідальної за різні етапи виробничого процесу (первинне пакування, вторинне пакування, виробництво «in bulk», випуск серії, включаючи	за рецептом		UA/4903/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контроль/випробування серії)			
9.	АМПРИЛ®	таблетки по 2,5 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	<i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія; <i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових дільниць виробництва, відповідальної за різні етапи виробничого процесу (первинне пакування, вторинне пакування, виробництво «in bulk», випуск серії, включаючи контроль/випробування серії)	за рецептом		UA/4903/01/02
10.	АМПРИЛ®	таблетки по 5 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	<i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія; <i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових дільниць виробництва, відповідальної за різні етапи виробничого процесу (первинне пакування, вторинне пакування, виробництво «in bulk»,	за рецептом		UA/4903/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випуск серії, включаючи контроль/випробування серії)			
11.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), № 90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	<i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія; <i>відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування:</i> КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових діляниць виробництва, відповідальної за різні етапи виробничого процесу (первинне пакування, вторинне пакування, виробництво «in bulk», випуск серії, включаючи контроль/випробування серії)	за рецептом		UA/4903/01/04
12.	<b>АНДРОФАРМ®</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 3 мл в ампулах № 3	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	за рецептом		UA/6064/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
13.	<b>АРАЛІЇ НАСТОЙКА</b>	настойка по 50 мл у флаконах в пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7333/01/01
14.	<b>АРЕКЛОК®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	АТ "Гріндекс"	Латвія	Виробник готового лікарського засобу (всі стадії виробничого процесу, окрім випуску серії): Коцак Фарма Ілац ве Кімія Санай А.С., Туреччина/ Виробник, який відповідає за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія	Туреччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна виробника, відповідальною за випуск серії, включаючи контроль серії випробування	за рецептом	-	UA/10398/01/01
15.	<b>АРИТМІЛ</b>	розчин для ін'єкцій 50 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5 (5x1) у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у Специфікаціях контролю допоміжних речовин; зміни у Специфікації для контролю АФІ; зміна у методах	за рецептом		UA/1438/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування допоміжної речовини; введення додаткового тесту «Стерильність» для контролю проміжного продукту; вилучення розділу «Розмір частинок» в Специфікації контролю активного інгредієнта			
16.	<b>АСКОРБІНОВА КИСЛОТА</b>	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Хебей Велком Фармас`ютікал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	-		UA/0514/01/01
17.	<b>АСПІРИН® КОМПЛЕКС</b>	порошок шипучий для орального розчину по 3548,0 мг в пакетах № 10	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Керн Фарма С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини; приведення методів контролю для ацетилсаліцилової кислоти до вимог монографії	без рецепта		UA/5218/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Європейської Фармакопеї			
18.	<b>АФОБАЗОЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 60 (20x3) у блистерах	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5497/01/01
19.	<b>БЕНГЕЙ®</b>	крем по 50 г у тубах № 1	МакНіл Продактс Лімітед	Велика Британія	Янссен Сілаг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції метилсаліцилат	без рецепта		UA/7834/02/01
20.	<b>БЕПАНТЕН®</b>	крем 5 % по 30 г у тубах № 1	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні вторинної упаковки 30 г методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/4157/01/01
21.	<b>БЕТА-АЗОМЕКС</b>	таблетки по 2,5 мг/25 мг № 30 (10x3) у	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/9895/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					матеріалів: зміна заявника			
22.	<b>БЕТА-АЗОМЕКС</b>	таблетки по 5 мг/50 мг № 30 (10x3) у блистерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9895/01/02
23.	<b>БІНОКРИТ®</b>	розчин для ін'єкцій, 16,8 мкг/мл по 0,5 мл (1000 МО) або по 1 мл (2000 МО) у попередньо заповнених шприцах № 6	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у МКЯ ЛЗ (р.»Опис. Зовнішній вигляд вмісту» замінено на р. «Ідентифікація первинної упаковки»); доповнення р. «Упаковка» описом попередньо заповненого шприца	за рецептом		UA/12383/01/02
24.	<b>БІНОКРИТ®</b>	розчин для ін'єкцій, 84 мкг/мл по 0,4 мл (4000 МО) або по 0,6 мл (6000 МО) у попередньо заповнених шприцах № 6 (3x2); по 0,8 мл (8000 МО) або по 1 мл (10000 МО) у попередньо заповнених шприцах № 1, № 6 (3x2)	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у МКЯ ЛЗ (р.»Опис. Зовнішній вигляд вмісту» замінено на р. «Ідентифікація первинної упаковки»); доповнення р. «Упаковка» описом попередньо заповненого	за рецептом		UA/12383/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							шприца			
25.	<b>БІНОКРИТ®</b>	розчин для ін'єкцій, 336 мкг/мл по 0,5 мл (20000 МО) або по 0,75 мл (30000 МО), або по 1 мл (40000 МО) у попередньо заповнених шприцах № 1, № 6 (3x2)	Сандоз ГмБХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмБХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмБХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у МКЯ ЛЗ (р.»Опис. Зовнішній вигляд вмісту» замінено на р. «Ідентифікація первинної упаковки»); доповнення р. «Упаковка» описом попередньо заповненого шприца	за рецептом		UA/12383/01/03
26.	<b>БІСЕПТОЛ®</b>	таблетки по 100 мг/20 мг № 20 у блістерах, № 1000 у металевому контейнері	Паб'яніцький фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Паб'яніцький фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення опису таблетки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3027/01/01
27.	<b>БІСЕПТОЛ®</b>	таблетки по 400 мг/80 мг № 20 у блістерах, № 1000 у металевому контейнері	Паб'яніцький фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Паб'яніцький фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення опису таблетки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3027/01/02
28.	<b>БІСОПРОЛОЛ-</b>	таблетки,	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін	за		UA/6427/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>АПОТЕКС</b>	вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30, № 60 у банках (у пачці або без пачки)					до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у Специфікації	<i>рецептом</i>		
29.	<b>БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %, по 15 мл у флаконах	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/6963/01/01
30.	<b>БРОНХОВАЛ</b>	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Ліхтенхельдт ГмБХ, Фармацойтіше Фабрік, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для активної субстанції амброксолу гідрохлориду	<i>без рецепта</i>		UA/9256/01/01
31.	<b>ВАГКЛІН</b>	капсули вагінальні м'які № 7 у блістерах в упаковці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна ділянки виробництва	<i>за рецептом</i>		UA/9629/01/01
32.	<b>ВАЛЕРІАНА ФОРТЕ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/0265/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		40 мг № 50 (10x5) у блістерах					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			
33.	<b>ВАРФАРИН НІКОМЕД</b>	таблетки по 2,5 мг № 100 у флаконах № 1 у коробці	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	Такеда Фарма А/С, Данія; Такеда Фарма Сп.з.о.о., Польща	Данія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до реєстраційних документів виробника; зміна назви та/або адреси заявника - приведення у відповідність до оригінальних документів виробника; уточнення виробника та його місцезнаходження в інструкції	за рецептом		UA/7897/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							для медичного застосування; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу			
34.	<b>ВЕЛКЕЙД®</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для внутрішньовенного введення по 1 мг у флаконах № 1	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	<i>Виробництво, первинна упаковка та контроль якості:</i> БСП Фармасьютикалз С.Р.Л., Італія; <i>Вторинна упаковка, контроль якості та випуск серії:</i> Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	Італія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника та уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ; вилучення виробника; введення нової виробничої дільниці для проведення контролю якості ЛЗ	за рецептом		UA/4405/01/02
35.	<b>ВЕЛЬМЕТІЯ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/500 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Виробник in bulk, контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко; Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Пакування: Фросст Іберика, С.А., Іспанія	Пуерто Ріко/ Велика Британія/ Нідерланди/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було – ЯНУМЕТ); введення виробника нерозфасованої продукції та контролю якості	за рецептом		UA/13327/01/01
36.	<b>ВЕЛЬМЕТІЯ</b>	таблетки,	Мерк Шарп і Доум	Швейцарія	Виробник in bulk,	Пуерто Ріко/	внесення змін	за		UA/13327/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/850 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Ідеа Інк		контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко; Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Пакування: Фросст Іберика, С.А., Іспанія	Велика Британія/ Нідерланди/ Іспанія	до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було – ЯНУМЕТ); введення виробника нерозфасованої продукції та контролю якості	рецептом		
37.	<b>ВЕЛЬМЕТІЯ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/1000 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Виробник in bulk, контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко; Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Пакування: Фросст Іберика, С.А., Іспанія	Пуерто Ріко/ Велика Британія/ Нідерланди/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було – ЯНУМЕТ); введення виробника нерозфасованої продукції та контролю якості	за рецептом		UA/13327/01/03
38.	<b>ВЕНОРУТОН ГЕЛЬ</b>	гель 2 % по 40 г у тубах № 1 у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни періодичності повторних випробувань активної субстанції запропоновано: 24 місяці; зміни умов	без рецепта		UA/0856/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання активної субстанції; зміни в методах випробування активної субстанції; зміни в вихідному матеріалі та зміни в налаштуванні деяких параметрів виробничого процесу; введення Специфікації на термін придатності для активної субстанції			
39.	<b>ВІВІПРОЛ</b>	порошок для приготування суспензії для внутрішньом'язового введення пролонгованої дії по 380 мг у флаконах № 1 в комплекті з розчинником по 4 мл у флаконах № 1, шприцем, 1 голкою для приготування суспензії та 2 голками для ін'єкцій	ТОВ «Джонсон & Джонсон	Російська Федерація	виробник мікросфер: Алкermес Інк., США; виробник розчинника: Люїтполд Фармасьютикалз, Інк., США; вихідний контроль: Сілаг АГ, Швейцарія	США/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни специфікацій готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Фармацевтичні характеристики»	за рецептом		UA/9257/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
40.	<b>ВІНОРЕЛЬБІН «ЕБЕВЕ»</b>	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл (10 мг) або 5 мл (50 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Протипоказання», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»; «Місцезнаходження»; уточнення адреси виробника (приведення у відповідність до сертифікату GMP) (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4020/01/01
41.	<b>ВІФЕНД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/2666/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		200 мг № 14 (7x2) у блистерах у коробці			Італія С. р. л., Італія; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина		<b>виправлення технічної помилки в реєстраційному у посвідченні щодо розділу "Упаковка", а саме: кількості таблеток у блистері та кількості блистерів в упаковці /відповідно до наказу МОЗ України № 294 від 10.04.2013/</b>			
42.	<b>ДЖАЗ ПЛЮС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (24+4) у блистерах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ, Німеччина/ Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну зберігання ГЛЗ (з 27 до 36 місяців); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування)	за рецептом		UA/12143/01/01
43.	<b>ДИКЛОФЕНАК</b>	таблетки, вкриті	"Юнік Фармасьютикал	Індія	Юнік Фармасьютикал	Індія	внесення змін до	за рецептом		UA/3939/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, кишковорозчинні по 50 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блистерах	Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")		Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.)		реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до оновленого висновку GMP)			
44.	<b>ДИКЛОФЕНАК СР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блистерах у коробці	"Юнік Фармасьютікал Лабаторіз" (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютікал Лабаторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення назви та адреси виробника у відповідність до оновленої висновку GMP)	за рецептом		UA/3939/02/01
45.	<b>ДИФЛЮЗОЛ®</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	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/11674/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
46.	ДІАФОРМІН®	таблетки по 500 мг № 10x3, № 10x6 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/2508/01/01
47.	ДІАФОРМІН®	таблетки по 850 мг № 10x3, № 10x6 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	за рецептом		UA/2508/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
48.	ДІАФОРМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 500 мг у блистерах № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 100 (10x10) у пачці (пакування з форми in bulk фірми виробника "USV Limited", Індія)	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/11857/01/01
49.	ДІАФОРМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг у блистерах № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 100 (10x10) у пачці (пакування з форми in bulk фірми виробника "USV Limited", Індія)	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	за рецептом		UA/11857/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
50.	<b>ДІОКОР СОЛО 160</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з референтним препаратом	за рецептом		UA/11341/01/01
51.	<b>ДІОКОР СОЛО 80</b>	таблетки, вкриті плівковою	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/11341/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 80 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці					матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з референтним препаратом			
52.	<b>ДЕРЕВІЮ ТРАВА</b>	трава (субстанція) у мішках, тюках, кіпах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника/виробника; приведення МКЯ до вимог ДФУ за	-		UA/5563/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							показником «Мікробіологічна чистота» для активної субстанції			
53.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12650/01/01
54.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12650/01/02
55.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12650/01/03
56.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ «Гедеон Ріхтер», Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в	за рецептом		UA/12650/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							інструкції для медичного застосування			
57.	ЕЛІГАРД 45 мг	порошок для приготування розчину для підшкірних ін'єкцій по 45 мг у попередньо наповненому шприці Б у комплекті з розчинником по 434 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: реєстрація додаткової дози	за рецептом		UA/5758/01/03
58.	ЕПРЕКС	розчин для ін'єкцій, 2000 ОД (16,8 мкг)/0,5 мл по 0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecs™	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокомпонентності	за рецептом		UA/2386/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>нтному обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини</p>			
59.	ЕПРЕКС	розчин для ін'єкцій, 4000 ОД (33,6 мкг)/0,4 мл по 0,4 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecs™	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни	за рецептом		UA/2386/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокompонентному обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
60.	ЕПРЕКС	Розчин для ін'єкцій, 10 000 ОД (84,0 мкг)/мл по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця	за рецептом		UA/2386/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пристроєм Protecs™					виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокомпонентному обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
61.	ЕПРЕКС	розчин для ін'єкцій, 40000 ОД/мл по 1 мл	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2386/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecs™					матеріалів; заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокompонентному обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							діючої речовини			
62.	ЕУФІЛІН-Н 200	розчин для ін'єкцій 2 % по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 5x1, № 5x2 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 (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0629/01/01
63.	ЗАРСІО®	розчин для ін'єкцій або інфузій, 30 млн ОД/0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 1, № 5	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в МКЯ р. «Сторонні домішки» та доповнення р.»Упаковка»; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ «Упаковка»	за рецептом		UA/12447/01/01
64.	ЗАРСІО®	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД/0,5 мл у	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/12447/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		попередньо заповнених шприцах № 1, № 5			Біологіка ГмБХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмБХ, Австрія		зміни в МКЯ р. «Сторонні домішки» та доповнення р.»Упаковка»; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ «Упаковка»			
65.	ІБУПРОМ МАКС	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 400 мг № 6, № 12 (12x1), № 24 (12x2) у блістерах у коробці, № 24 у флаконах у коробці	Юнілаб, ЛП	США	виробник, відповідальний за упаковку, контроль та випуск серії готового продукту: ТОВ ЮС Фармація, Польща; виробники, відповідальні за виробництво, контроль та випуск продукту in bulk: Шуефарм Сервісез Лтд, Велика Британія або СвісКо Сервісез АГ, Швейцарія	Польща/ Велика Британія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/1361/01/01
66.	ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 25 мг in bulk № 5280 (30x176) у поліпропіленовій коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія/ відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-	-	UA/12654/01/01
67.	ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 25 мг у блістерах №	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія/ дільниця вторинного пакування: АТ	Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом	-	UA/2304/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 (30x1) у пачці			"Софарма", Болгарія/ ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань/ відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія/ ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань					
68.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Пі. Джі. Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової виробничої дільниці з терміном введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/3752/01/01
69.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Пі. Джі. Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; незначні зміни	за рецептом		UA/3752/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у виробництві готового лікарського засобу для додаткової виробничої дільниці; зміна маси оболонки таблеток (пропонується зміна приросту маси для отримання таблетки з гарним косметичним виглядом) з терміном введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
70.	КВАМАТЕЛ®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 5 з розчинником по 5 мл в ампулах № 5	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2937/01/01
71.	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: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8372/01/02
72.	КВЕТИРОН 100	таблетки, вкриті	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до	-		UA/8373/01/02



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk по 6 кг у поліетиленових пакетах у контейнері					реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
73.	<b>КВЕТИРОН 25</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (30x1) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8372/01/01
74.	<b>КВЕТИРОН 25</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг in bulk 5 кг у поліетиленових пакетах у контейнері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/8373/01/01
75.	<b>КОРВАЛТАБ</b>	таблетки № 10, № 10x2, № 10x10 у блістерах у пачці з картону	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом : № 10x10 без рецепта: № 10, № 10x2		UA/1028/01/01
76.	<b>КОРВАЛТАБ</b>	таблетки по 7 кг in bulk у поліетиленових пакетах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського	-		UA/3760/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу			
77.	КОРВАЛТАБ	таблетки по 7 кг in bulk у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника етилового ефіру альфа-бромізовалеріа нової кислоти з поданням оновленої специфікації вхідного контролю для додаткового виробника	-		UA/3760/01/01
78.	КОРВАЛТАБ	таблетки № 10, № 10x2, № 10x10 у блистерах у пачці з картону	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника етилового ефіру альфа-бромізовалеріа нової кислоти з поданням оновленої специфікації вхідного контролю для додаткового виробника	за рецептом : № 10x10 без рецепта: № 10, № 10x2		UA/1028/01/01
79.	КСИПОГАМА®	таблетки по 10 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р.	за рецептом		UA/6557/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					"Термін придатності" в реєстраційних документах			
80.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 20 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блистерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р. "Термін придатності" в реєстраційних документах	за рецептом		UA/6557/01/02
81.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 40 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блистерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р. "Термін придатності" в реєстраційних документах	за рецептом		UA/6557/01/03
82.	<b>КУБИЦИН</b>	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 350 мг у флаконах № 1	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: ОСО Біофармасьютикалс Мануфактурінг ЛЛС, США; пакувальник: Каталент ЮК Пекеджинг Лімітед, Великобританія; випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина	США/ Великобританія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/9886/01/01
83.	<b>КУБИЦИН</b>	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: ОСО Біофармасьютикалс Мануфактурінг, ЛЛС, США; Хоспіра Інк., США; пакувальник: Каталент ЮК Пекеджинг Лімітед, Великобританія; випуск серії: Новартіс Фарма	США/ Великобританія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/9886/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
84.	<b>ЛЕВЕМІР® ФЛЕКСПЕН®</b>	розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл по 3 мл у попередньо заповнених багатодозових одноразових шприц-ручках № 1, № 5	А/Т Ново Нордіск	Данія	ГмбХ, Німеччина А/Т Ново Нордіск	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Склад», «Показання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Передозування», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Діти», «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості»; зміна коду АТС; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/4858/01/01
85.	<b>ЛЕЙКЕРАН™</b>	таблетки, вкриті	Аспен Фарма Трейдинг Лімітед	Ірландія	Екселла ГмбХ	Німеччина	внесення змін до	за рецептом		UA/3396/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 2 мг № 25 у флаконах у коробці					реєстраційних матеріалів: зміна заявника			
86.	ЛЕТРОМАРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4698/01/01
87.	ЛО-АЗОМЕКС	таблетки, 2,5 мг/50,0 мг № 30 (10x3) у блістерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9475/01/01
88.	ЛО-АЗОМЕКС	таблетки, 5,0 мг/50,0 мг № 30 (10x3) у блістерах	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	ЕМКІОР ФАРМАСЬЮТІКАЛС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9475/01/02
89.	ЛУЦЕТАМ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 60 у флаконі в коробці, № 60 (15x4) у блістерах у коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційному у посвідчення</b> (р. «Вид і розмір упаковки»): затверджено в реєстраційному посвідченні: по	за рецептом		UA/8165/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							60 таблеток у скляних флаконах; запропоновано: по 60 таблеток у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці <b>/відповідно до наказу МОЗ України № 276 від 08.04.2013/</b>			
90.	<b>МАЗЬ ДР. ТАЙССА З ЖИВОКОСТОМ</b>	мазь по 20 г, або по 50 г, або по 100 г у банках № 1	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/2333/01/01
91.	<b>МАКРОПЕН®</b>	гранули для приготування 115 мл суспензії (175 мг/5 мл) для перорального застосування	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/1963/01/01
92.	<b>МЕКСИКОР®</b>	капсули по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "ЕкоФармінвест"	Російська Федерація	ВАТ "Мосхімфармпрепарати" ім Н.А.Семашко"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	<i>за рецептом</i>		UA/4971/02/01
93.	<b>МЕЛОКСИКАМ-</b>	розчин для	ТОВ фірма	Україна	ТОВ фірма	Україна	внесення змін	<i>за</i>		UA/12940/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>НОВОФАРМ</b>	ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконах № 5 у контурній чарунковій упаковці в пачці	"Новофарм-Біосинтез"		"Новофарм-Біосинтез"		до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні вторинної упаковки	<i>рецептом</i>		
94.	<b>МЕНОПУР</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 1200 МО ФСГ та 1200 МО ЛГ у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 2, голкою для розведення № 1, шприцями для введення № 18, спиртовими серветками № 18	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмбХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Спосіб застосування та дози" (Приготування розчину)	<i>за рецептом</i>		UA/6705/01/03
95.	<b>МЕНОПУР</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 600 МО ФСГ та 600 МО ЛГ у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 1 мл у попередньо	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмбХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Спосіб застосування	<i>за рецептом</i>		UA/6705/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		заповнених шприцах № 1, голкою для розведення № 1, шприцами для введення № 9, спиртовими серветками № 9					та дози" (Приготування розчину)			
96.	<b>МЕТАМАКС</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових розмірів серій готового лікарського засобу. <b>Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3572/02/01
97.	<b>МІСЛОФАР®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 60 (10x6) у блістерах	Біофарм Лтд	Польща	Біофарм Лтд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування вторинної упаковки лікарського засобу	за рецептом		UA/12857/01/01
98.	<b>МУКОСОЛ</b>	розчин для інфузій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у пачці; в ампулах № 10 (5x2) в однобічних	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - АМБРОКСОЛ)	за рецептом		UA/6958/02/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці					(Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
99.	НАКЛОФЕН	таблетки кишковорозчинні по 50 мг № 20 (10x2) у блистерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3480/01/01
100.	НАКЛОФЕН РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії по 100 мг № 20 (10x2) у блистерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3480/02/01
101.	НАКОМ®	таблетки по 250 мг/25 мг № 100 (10x10) у блистерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника готового лікарського засобу; зміни в короткій характеристиці лікарського засобу, листку-вкладиші та маркуванні, які внесені в інтересах охорони здоров'я,	за рецептом		UA/9134/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зокрема за результатами післяреєстраційного нагляду (зміни будуть введені протягом 6 місяців після затвердження) ; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника у зв'язку з введенням додаткового виробника активної субстанції			
102.	НІЗОРАЛ®	крем, 20 мг/г по 15 г у тубах № 1	МакНіл Продактс Лімітед	Сполучене Королівство	Янссен Фармацевтика Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань ГЛЗ з супутніми змінами в специфікації (звуження лімітів специфікації та доповнення нового показника якості); зміна	без рецепта		UA/9849/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							терміну зберігання готового продукту (з 5-ти до 3-х років); зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Фармакотерапевтична група», «Показання для застосування», «Належні заходи безпеки при застосуванні», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Спосіб застосування та дози», «Побічні ефекти», «Термін придатності»; зміни в специфікаціях ГЛЗ			
103.	<b>НІКАРДІЯ® РЕТАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 20 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10)	"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 графічного зображення упаковки;	за рецептом		UA/3971/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення назви та адреси виробника у відповідність до оновленої документації «Висновок щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»			
104.	<b>НІФУРОКСАЗИД</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Копріма, С.Л.	Іспанія	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/1317/01/01
105.	<b>НІФУРОКСАЗИД-СПЕРКО</b>	суспензія оральна, 200 мг/5 мл по 100 мл у контейнерах № 1 з дозуючою ложкою в паці	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна, м. Вінниця	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою	за рецептом		UA/13326/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(було – ЛЕКОР) та зміненим дизайном упаковки			
106.	НО-ШПА®	таблетки по 40 мг № 20 (10x2), № 24 (24x1) у блістерах, № 100 у флаконах № 1, № 60 у дозуючому контейнері № 1 в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: перенесення наклейки для контролю першого розкриття зі флакону, що містить 100 таблеток на картонну коробку, яка містить 100 таблеток	без рецепта		UA/0391/01/02
107.	ОКТОСТИМ	розчин для ін'єкцій, 15 мкг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни маркування на первинній та вторинній упаковці	за рецептом		UA/12728/01/01
108.	ОКТРИН	розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5 у пачці	ПрАТ «Біофарма»	Україна	ПрАТ «Біофарма»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/10778/01/01
109.	ОМЕПРАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	капсули по 20 мг № 10 (10x1) у контурних	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/6542/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		чарункових упаковках в пачці					матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; послідовна зміна: зміни в специфікаціях активної субстанції. <b>Зміни будуть введені протягом 3 місяців після затвердження</b>			
110.	<b>ОРМАКС</b>	порошок по 11,34 г для приготування 20 мл суспензії, 100 мг/5 мл в контейнерах № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11108/02/01
111.	<b>ОРМАКС</b>	порошок по 11,74 г або по 17,6 г для приготування 20 мл або 30 мл суспензії, 200 мг/5 мл в контейнерах № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11108/02/02
112.	<b>ПАРАЦЕТАМОЛ</b>	таблетки по 200 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна матеріалу первинної упаковки	без рецепта		UA/5721/01/01
113.	<b>ПЕЧАЄВСЬКИЙ</b>	таблетки	ПрАТ "Технолог"	Україна,	ПрАТ "Технолог"	Україна,	внесення змін	без		UA/7693/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ВАЛІДОЛ-НАТУР</b>	сублінгвальні № 10 у блістерах, № 10 (10x1) у блістерах у пачці; № 10 (10x1) у контейнерах у пачці		Черкаська обл., м. Умань		Черкаська обл., м. Умань	до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ПЕЧАЄВСЬКИЙ ВАЛІКАРДОЛ-НАТУР)	<i>рецепта</i>		
114.	<b>ПІРАЦЕТАМ</b>	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10, № 5x2 у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	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 6-ти місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>	-	UA/0901/01/01
115.	<b>ПОЛИНУ НАСТОЙКА</b>	настойка по 25 мл у флаконах у пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/2264/02/01
116.	<b>ПРИОРА</b>	крем, 100 мг/1 г по 2 г або по	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Фліт Лабораторіс Лімітед	Велика Британія	внесення змін до	<i>без рецепта</i>		UA/9636/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		5 г у тубах					реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості готового лікарського засобу п. "Вязкость"			
117.	ПРОЛІА™	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм від випадкового уколу голкою; по 1 попередньо заповненому шприці з захисним пристроєм в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою,	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США Виробник для пакування та випуску серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функцій виробників відповідно до GMP	за рецептом		UA/12077/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		закритою ковпачком; по 1 попередньо заповненому шприцу в блістері або без блістера, поміщеному в картонну коробку; по 1 мл розчину в скляному флаконі; по 1 флакону в картонній коробці								
118.	<b>РАВЕЛ® SR</b>	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 1,5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3628/01/01
119.	<b>РЕНВЕЛА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 800 мг № 180 у флаконах № 1	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Джензайм Ірланд Лтд., Ірландія; Джензайм Лтд., Велика Британія	Ірландія /Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засоб та в процесі виробництва активної субстанції;	за рецептом		UA/11904/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна назви контрактної аналітичної лабораторії готового лікарського засобу; зміни в методах випробування активної субстанції та готового лікарського засобу; зміни в методах випробування активної субстанції в процесі виробництва активних субстанцій			
120.	<b>РЕПАРИЛ®-ГЕЛЬ Н</b>	гель по 40 г у тубі № 1	Мадаус ГмбХ	Німеччина	випуск серії: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, наповнення та пакування: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробнича дільниця (фактична адреса виробництва): МАДАУС ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника діючої речовини діетиламіну саліцилату	<i>без рецепта</i>		UA/7224/01/01
121.	<b>РЕФОРДЕЗ-НОВОФАРМ</b>	розчин для інфузій, 60 мг/мл по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення Методів контролю якості готового	<i>за рецептом</i>		UA/2004/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу додатковим показником Бактеріальні ендотоксини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
122.	<b>РИБОКСИН (ІНОЗИН)</b>	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Старлейк Біосайенс Ко., Інк. Чжаоцин Гуандун Старлейк Біо-Кемікал Фармас'ютикал Фекторі	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини	-		UA/1212/01/01
123.	<b>РИЦИНОВА ОЛІЯ</b>	олія по 50 мл у флаконах	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	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 6-ти місяців після	<i>без рецепта</i>		UA/9248/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
124.	РІЛУТЕК®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 56 (14x4) у блістерах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастріа	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6544/01/01
125.	СИЛДЕНАФІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг № 1 (1x1), № 4 (4x1) у блістері в коробці	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс ЛТД	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційном у посвідченні</b> (р. «Виробник(и) лікарського засобу»), а саме: написання індексу в адресі виробника <b>/відповідно до наказу МОЗ України № 615 від 18.07.2013/</b>	за рецептом		UA/13130/01/01
126.	СИЛДЕНАФІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг № 1 (1x1), № 4 (4x1) у блістері в коробці	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс ЛТД	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційном у посвідченні</b> (р. «Виробник(и)	за рецептом		UA/13130/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу»), а саме: написання індексу в адресі виробника <b>/відповідно до наказу МОЗ України № 615 від 18.07.2013/</b>			
127.	<b>СИМВАКАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/2307/01/01
128.	<b>СИМВАКАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/2307/01/02
129.	<b>СИМВАКАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату	за рецептом		UA/2307/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника			
130.	<b>СИНТОМІЦИН</b>	супозиторії вагінальні по 0,25 г № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації показниками "Однорідність маси" та "Однорідність дозованих одиниць"; приведення показника "Мікробіологічна чистота" у відповідність до вимог ДФУ 1.4.	за рецептом		UA/0268/01/01
131.	<b>СТРОФАНТИН К</b>	порошок (субстанція) у банках для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	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	-		UA/9741/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)			
132.	ТАЗАЛОК™	краплі оральні, розчин по 50 мл або 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО "ПРО-ФАРМА"	Україна, м. Київ	Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина/ ВАТ "Лубнифарм", Україна, Полтавська обл., м. Лубни	Німеччина/ Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування у розділі «Склад лікарського засобу», «Умови зберігання»	без рецепта	-	UA/8499/01/01
133.	ТАМОКСИФЕН «ЕБЕВЕ»	таблетки по 10 мг № 30 у контейнерах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; виробництво in bulk, пакування, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. <b>Термін введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2894/01/01
134.	ТАМОКСИФЕН «ЕБЕВЕ»	таблетки по 20 мг № 30 у контейнерах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; виробництво in bulk, пакування, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. <b>Термін введення змін протягом 6 місяців після</b>	за рецептом		UA/2894/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<b>затвердження</b>			
135.	ТЕМПАНАЛ®	таблетки № 10 у блістері в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника та заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI (БАТ на ПАТ)	без рецепта	-	UA/1319/01/01
136.	ТЕНОКС®	таблетки по 10 мг № 30, № 90 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10105/01/02
137.	ТРИОВІТ®	капсули № 30 (10x3) у блістері в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2761/01/01
138.	ТРИФАС 10 АМПУЛИ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 5	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання сертифікату Європейської	за рецептом		UA/2540/03/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; подання оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФІ; зміни в специфікації діючої речовини у відповідності до Європейської Фармакопеї			
139.	<b>ТРИФАС 20 АМПУЛИ</b>	розчин для ін'єкцій, 20 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	виробництво, контроль та випуск серії: А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФІ; подання сертифікату Європейської Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; зміни в специфікації діючої речовини у	за рецептом		UA/2540/03/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності до Європейської Фармакопеї			
140.	<b>ТРИФАС 200 РОЗЧИН ДЛЯ ІНФУЗІЙ</b>	розчин для інфузій, 200 мг/20 мл по 20 мл в ампулах № 5	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФ; подання сертифікату Європейської Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; зміни в специфікації діючої речовини у відповідності до Європейської Фармакопеї	за рецептом		UA/2540/02/01
141.	<b>УБІСТЕЗИН</b>	розчин для ін'єкцій по 1,7 мл у картриджах № 50	ЗМ Дойчланд ГмБХ	Німеччина	ЗМ Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання альтернативного виробника артикаїну гідрохлориду для готового лікарського засобу з	за рецептом		UA/10196/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифікатом відповідності Європейській Фармакопеї			
142.	<b>УРОКСОЛІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було – <b>НІТРОКСОЛІН</b> )	за рецептом		UA/8692/01/01
143.	<b>ФАНІГАН</b>	таблетки № 100 (4x25), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія/ ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна, м. Суми	Індія/ Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/7260/01/01
144.	<b>ФАНІГАН</b>	таблетки in bulk № 10x88 у блістерах у коробці	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-	-	UA/12274/01/01
145.	<b>ФАРМАТЕКС</b>	крем вагінальний 1,2 % по 72 г у тубі у комплекті з аплікатором-дозатором	Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	без рецепта		UA/1340/04/01
146.	<b>ФЕРМЕНТІУМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 20 (10x2), № 50 (10x5), № 60 (10x6) у блістерах	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – <b>ПАНКРЕАТИН</b> )	без рецепта		UA/0337/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
147.	<b>ФЛУКСЕН®</b>	капсули по 20 мг № 10x1, № 10x3 у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	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/1084/01/01
148.	<b>ФРОМІЛІД®</b>	гранули для оральної суспензії, 125 мг/5 мл по 60 мл у флаконах № 1 у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення опису виконуваних функцій на виробничих дільницях, без зміни назви та адреси виробництва	за рецептом	-	UA/5026/01/01
149.	<b>ХЕВЕРТ ПУЛЬМО</b>	таблетки № 40 (10x4) у блістерах в пачці	Хеверт Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Хеверт Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання р. "Склад"	без рецепта		UA/12771/01/01
150.	<b>ХІКОНЦИЛ</b>	порошок для	КРКА, д.д., Ново	Словенія	Сандоз ГмбХ	Австрія	внесення змін	за		UA/2896/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		приготування 100 мл суспензії для перорального застосування, 250 мг/5 мл у флаконах № 1	место				до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	рецептом		
151.	<b>ХЛОРОФІЛІПТУ ЕКСТРАКТ ГУСТИЙ</b>	екстракт густий (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	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 (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/9744/01/01
152.	<b>ЦЕПІМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 5	Алємбік Фармас'ютікелс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної назви та адреси)	за рецептом		UA/11366/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника на фактичну, згідно Сертифікату GMP)			
153.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г № 1, № 10	Алемб'юк Фармас'ютікелс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної назви та адреси виробника на фактичну, згідно Сертифікату GMP)	за рецептом		UA/6158/01/01
154.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г in bulk № 100	Алемб'юк Фармас'ютікелс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної назви та адреси виробника на фактичну,	-		UA/6159/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							згідно Сертифікату GMP)			
155.	<b>ЦЕФТРИАКСОН</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 1, № 10	Алемб'юк Фармас'ютікелс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної назви та адреси виробника на фактичну, згідно Сертифікату GMP)	за рецептом		UA/11230/01/01
156.	<b>ЦИКЛОДИНОН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (15x2), № 60 (15x4) у блістерах у коробці	Біонорика СЕ	Німеччина	Біонорика СЕ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового продукту (з 3-х до 5-ти років); зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення	без рецепта		UA/0267/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методу випробувань); зміни у специфікації та методах контролю ГЛЗ			
157.	<b>ЦИНАРИЗИН ФОРТЕ</b>	таблетки по 75 мг № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробника активної субстанції Цинаризин; звуження допустимих меж за показником «кількісне визначення» у специфікації; вилучення показника «Однорідність маси»; зміна методу «Мікробіологічна чистота»	за рецептом		UA/1085/01/01