

**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	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ	таблетки для жування по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви АФІ або діючої речовини	без рецепта		UA/12480/02/01
2.	АМІТРИПТИЛІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 25 у банках, № 10, № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна складу оболонки	за рецептом	-	UA/4872/01/01
3.	АМПІЦИЛІН	таблетки по 250 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) 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 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2950/01/01
4.	АМОКСИЛ®	таблетки по 500 мг № 20 (10x2) у блістерах у	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/1081/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					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)			
5.	АРБІДОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,05 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви активної субстанції з відповідними змінами в інструкції для медичного застосування у р. "Склад лікарського засобу"; зміни умов зберігання готового лікарського засобу з відповідними змінами в інструкції; введення застосування під час виробництва готової суміші Адвантія™ Прайм 390035ZP01 для нанесення плівкової оболонки таблетки як альтернативна стадія технологічного процесу на додаток до затвердженої технології (без зміни складу ГЛЗ);	без рецепта		UA/9596/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням, без зміни первинної упаковки			
6.	APIC	порошок для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу в Специфікації	за рецептом		UA/12235/01/01
7.	АСПЕНОРМ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній пачці	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/12353/01/01
8.	АСПЕНОРМ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній пачці	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/12353/01/02
9.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг № 10 у стрипах; № 10 у блістерах; № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм», Україна, м. Львів/ ПАТ «Київмедпрепарат», Україна, м. Київ	Україна, м. Львів/ 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/7529/01/01
10.	БОНЕФОС®	таблетки, вкриті	Байер Оу	Фінляндія	Байер Оу	Фінляндія	внесення змін до	за		UA/6901/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 800 мг № 60 (10x6) у блістерах					реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у назві лікарської форми, приведення у відповідність до оригінальних документів та відповідні зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Лікарська форма»	<i>рецептом</i>		
11.	ВАЛЗАП ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 /12,5 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна складу оболонки таблеток; зміна специфікації та методу випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>	-	UA/12167/01/01
12.	ВАЛЗАП ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 /12,5 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна складу оболонки таблеток; зміна специфікації та методу випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>	-	UA/12167/01/02
13.	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 50	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	<i>без рецепта</i>		UA/0265/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x5), № 50 у блистерах					найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)			
14.	ВІКС АКТИВ БАЛЬЗАМ З МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ	мазь по 25 г, або по 50 г, або по 100 г у банках № 1	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз СА	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг Гмбх	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/11440/01/01
15.	ВІНІЛІН (ЕФІР ПОЛІВІНІЛБУТ ИЛОВИЙ)	рідина (субстанція) в алюмінієвих флягах, або у сталевих барабанах з мішками-вкладишами з поліетиленової плівки, або у поліетиленових відрах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ВАТ "Оргсинтез"	Російська Федерація	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-IV	-		UA/2793/01/01
16.	ВІНПОЦЕТИН-ФАРМАК	розчин для ін'єкцій 0,5% по 2 мл в ампулах № 10 у пачці; № 10 (5x2) у	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та	за рецептом		UA/0507/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці					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)			
17.	ГАЛЬВУС®	таблетки по 50 мг № 7 (7x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блистерах у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти" (редагування розділу), "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/11241/01/01
18.	ГЕНТАМІЦИНУ СУЛЬФАТ	розчин для ін'єкцій 40 мг/мл, по 2 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 у	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	за рецептом		UA/7197/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		контурній чарунковій упаковці в пачці, в ампулі № 10 у контурній чарунковій упаковці запаяній папером					готового лікарського засобу			
19.	ДАКТОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань ГЛЗ	-		UA/9405/01/01
20.	ДАКТОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє - введення повного циклу виробництва ГЛЗ; уточнення назви та адреси виробника; вилучення виробничої ділянки ГЛЗ; зміна специфікації та методу випробувань ГЛЗ	за рецептом	-	UA/9404/01/01
21.	ДАУНОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 20 мг in bulk у флаконах №	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методів контролю якості	-	-	UA/9437/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		200								
22.	ДАУНОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє - введення повного циклу виробництва ГЛЗ; уточнення назви та адреси виробника; вилучення виробничих дільниць; зміна специфікації та методів контролю якості	за рецептом	-	UA/9436/01/01
23.	ДИКЛОФЕНАК	таблетки по 0,05 г № 10, № 30 у блістерах в пачці	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0708/01/01
24.	ДИКЛОФЕН-ГЕЛЬ	гель по 25 г у тубі № 1 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: заміна виробника активної субстанції Ливоментолу; вилучення зі специфікації показника «Однорідність»; звуження меж у специфікації за р. «Кількісне визначення. Натрію диклофенак та Ливоментол»; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами	без рецепта		UA/1384/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміни у специфікаціях для контролю допоміжних речовин у відповідність до вимог Державного Фармакологічного центру України/Європейської Фармакопеї; вилучення зі специфікації нормування вмісту та визначення середньої маси 10 туб			
25.	ДИМЕКСИД®	розчин на шкірний по 50 мл у флаконах № 1 у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>		UA/4522/01/01
26.	ДИМЕКСИД-ЛУГАЛ	рідина для зовнішнього застосування по 50 мл, 100 мл у флаконах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу включаючи	<i>без рецепта</i>		UA/6815/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							заміну або доповнення			
27.	ДИНАСТАТ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 1, № 5 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 1, № 5	Пфайзер Інк.	США	виробник для розчинника: Актавіс Італія С.п.А., Італія; НПІЛ Фармасютікалз Лімітед, Великобританія; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія; Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; Фармація і Апджон Компані, США	Італія/ Великобританія/ Бельгія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: термін придатності розчинника (натрію хлориду) збільшено з 36-ти місяців до 60-ти місяців	за рецептом		UA/2525/01/01
28.	ДІАНОРМЕТ® 850	таблетки по 850 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна допоміжної речовини на аналогічну допоміжну речовину (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/7795/01/02
29.	ДОЛАР	таблетки № 10 (10x1), № 100 (10x10), № 4 (4x1) у блістерах, № 200 (4x50) у блістерах в коробці	ТОВ "Рейнбо-Лтд"	Україна	Ларк Лабораторіз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4510/01/01
30.	ДОМРИД®	суспензія оральна, 1 мг/мл по 60 мл або по 100 мл у флаконах № 1 разом з мірною ложкою в	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій за показником «Супровідні	за рецептом		UA/8976/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковці, або по 30 мл у банках № 1 разом з мірною ложкою в упаковці					домішки»			
31.	ЕКСТРАКТ ВІГОР	екстракт рідкий (субстанція) у бочках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Аветра"	Україна, м. Ужгород	ГАС Фамілія, с.р.о.	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності (з 1-го до 3-х років)	-	-	UA/5061/01/01
32.	ЕНАЛАПРИЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 20 (10X2) в блістерах в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення показника «Однорідність маси»; супутня зміна: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна нормування та методу визначення супровідних домішок. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/8867/01/01
33.	ЕНАЛАПРИЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 20 (10X2) в блістерах в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення показника «Однорідність маси»; супутня зміна: зміна у методах випробування готового лікарського	за рецептом		UA/8867/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна нормування та методу визначення супровідних домішок. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
34.	ЕСКУВІТ®	краплі по 15 мл або по 25 мл у флаконах-крапельницях № 1 у пачці; по 25 мл у флаконах-крапельницях, закритих кришкою з контролем першого розкриття № 1 у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/3298/02/01
35.	ЕСКУВІТ®	краплі по 15 мл або по 25 мл in bulk у флаконах-крапельницях № 88 у коробі; по 25 мл in bulk у флаконах-крапельницях, закритих кришкою з контролем першого розкриття № 88 у коробі	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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/9510/01/01
36.	ЕТОМІД	таблетки, вкриті	Маклеодс	Індія	Маклеодс	Індія	внесення змін до	за		UA/2425/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 250 мг № 50 (10x5) у стрипах	Фармасьютикалс Лімітед		Фармасьютикалс Лімітед		реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у Специфікації	<i>рецептом</i>		
37.	ЗВІРОБОЮ НАСТОЙКА	настойка (субстанція) в 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 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/12515/01/01
38.	ІМУНО-ТОН®	сироп по 100 мл у банках № 1 у пачці, по 100 мл або 200 мл у флаконах № 1 у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>	-	UA/2179/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
39.	ІМУНО-ТОН®	сіроп по 100 мл in bulk у банках № 48; по 200 мл in bulk у флаконах № 30	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 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/9511/01/01
40.	ІМУНО-ТОН®	сіроп по 100 мл у банках, по 100 мл або 200 мл у флаконах № 1	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника флаконів	без рецепта		UA/2179/01/01
41.	ІМУНО-ТОН®	сіроп по 100 мл in bulk у банках № 48; по 200 мл in bulk у флаконах № 30	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника флаконів	-		UA/9511/01/01
42.	ІНСПІРОН	сіроп, 2 мг/мл по 150 мл у флаконах № 1 з ложкою мірною у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після	за рецептом		UA/9922/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
43.	КАРДУРА®	таблетки по 1 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника відповідального за усі виробничі стадії, за винятком випуску серії (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження); додавання дільниці, на якій здійснюється контроль/випробування серії	за рецептом		UA/5972/01/01
44.	КАРДУРА®	таблетки по 2 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника відповідального за усі виробничі стадії, за винятком випуску серії (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження); додавання дільниці, на якій здійснюється контроль/випробування серії	за рецептом		UA/5972/01/02
45.	КАРДУРА®	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk,	Німеччина/	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/5972/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина		матеріалів: реєстрація додаткового виробника відповідального за усі виробничі стадії, за винятком випуску серії (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження); додавання дільниці, на якій здійснюється контроль/випробування серії			
46.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/1 мл, по 6000 анти-Ха МО/0,6 мл у шприц-дозах № 2; по 8000 анти-Ха МО/0,8 мл у шприц-дозах № 2	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Санofi Вінтроп Індустрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/7181/01/01
47.	КЛІНДАМІЦИН-НОРТОН	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 2 мл або по 4 мл in bulk в ампулах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Напрод Лайф Саїнсис Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; вилучення виробничої дільниці	-		UA/2218/01/01
48.	КЛІНДАМІЦИН-НОРТОН	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Напрод Лайф Саїнсис Пвт. Лтд., Індія/ ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє - введення повного циклу виробництва ГЛЗ;	за рецептом		UA/2217/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уточнення назви та адреси виробника; зміна заявника готового лікарського засобу; вилучення виробничої дільниці			
49.	КОПАЦИЛ®	таблетки № 6, № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ВАТ "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)	без рецепта	-	UA/2930/01/01
50.	КОПЛАВІКС®	таблетки, вкриті оболонкою, 75 мг/75 мг № 28 (7x4) у блістерах в коробці	Санофі Фарма Брістоль-Майерс Сквібб СНСі	Франція	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення зі специфікації при випуску готового лікарського засобу показника "Продукти окислення"	за рецептом		UA/11680/01/02
51.	КОПЛАВІКС®	таблетки, вкриті оболонкою, 75 мг/100 мг № 28 (7x4) у блістерах в коробці	Санофі Фарма Брістоль-Майерс Сквібб СНСі	Франція	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення зі специфікації при випуску готового лікарського засобу показника "Продукти окислення"	за рецептом		UA/11680/01/01
52.	КОРГЛІКОН®	порошок (субстанція) у банках скляних	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	-		UA/9737/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для виробництва стерильних лікарських форм					найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI			
53.	ЛАМІКОН®	таблетки по 0,25 г № 7x2 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; вилучення виробника діючої речовини тербінафіну гідрохлориду. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2714/01/01
54.	ЛЕВОМІЦЕТИН	таблетки по 250 мг № 10 у блістерах	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 року	за рецептом	-	UA/2952/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
55.	ЛЕВОМИЦЕТИН	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	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 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/2952/01/02
56.	ЛЕТРОТЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А.	Аргентина	відповідальний за випуск серії: Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А., Аргентина; відповідальний за виробництво in bulk: Кравері С.А.І.С., Аргентина	Аргентина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації та Методах контролю якості у розділі "Опис"	за рецептом		UA/6869/01/01
57.	ЛІВОЛІН ФОРТЕ	капсули № 30 (10x3) у блістерах	Мега Лайфсайенсіз Лтд	Таїланд	Мега Лайфсайенсіз Лтд	Таїланд	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5581/01/01
58.	МЕТРОНІДАЗО Л-НОВОФАРМ	розчин для інфузій, 5 мг/мл, по 100 мл, 200 мл у пляшках скляних № 1, по 100 мл, 200 мл у пляшках	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації вхідного контролю АФІ показником «Бактеріальні	за рецептом		UA/5519/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ендотоксини», з відповідною методикою випробування; введення нового виробника АФІ метронідазолу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
59.	МІАКАЛЬЦИК®	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 1 мл в ампулах № 5 (5x1)	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; зміна адреси (індекса) виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва, приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів	за рецептом		UA/9850/01/01
60.	МОНОНАТРИЄВ А СІЛЬ ЦИТИКОЛІНУ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Кійова Хакко Біо Ко., ЛТД	Японія	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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/11597/01/01
61.	МУКАЛТИН® ФОРТЕ	таблетки для жування по 100 мг № 20 (10x2),	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	без рецепта		UA/1982/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 100 (10x10) у блистерах у пачці					найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV			
62.	МУКОКЕЛЬ D5	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 10, № 50	САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; приведення назви та адреси виробника до документів виробника; зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Виробник", "Місцезнаходження виробника"	за рецептом		UA/10080/01/01
63.	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 9 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (5x2) у блистерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника ампул скляних	за рецептом		UA/4131/01/01
64.	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл або 400 мл в пляшках	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	за рецептом		UA/4131/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
65.	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для ін'єкцій 0,9 % по 2 мл, або по 5 мл, або по 10 мл в ампулах поліетиленових № 10 у паці	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки без зміни матеріалів первинного пакування	за рецептом		UA/0652/02/01
66.	НЕЙРОКСОН®	розчин для перорального застосування, 100 мг/мл по 45 мл у флаконах №1 разом з дозатором у паці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом	-	UA/12114/02/01
67.	НЕОГЕМОДЕЗ	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках в пачках та без пачки	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення Методів контролю якості головного лікарського засобу додатковим показником Бактеріальні ендотоксини. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9724/01/01
68.	НО-ШПА®	таблетки по 40 мг № 20 (10x2), № 24 (24x1) у блістерах; № 100 у флаконах № 1; № 60 у дозуючому	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності готового лікарського засобу (для флаконів з 5-ти	без рецепта		UA/0391/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		контейнері № 1					до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
69.	ОЛАНКЛЯЙН™	таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг № 28 (7x4) у блістерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12324/01/01
70.	ОЛАНКЛЯЙН™	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 28 (7x4) у блістерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12324/01/02
71.	ОЛАНКЛЯЙН™	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (7x4) у блістерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12324/01/03
72.	ОЛІГОВІТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	Галеніка а.д.	Сербія	Галеніка а.д.	Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника та від нового виробника	без рецепта		UA/5929/01/01
73.	ОМЕПРАЗОЛ	капсули по 20 мг № 10 (10x1) 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	за рецептом		UA/0966/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							акціонерні товариства» від 17.09.2008 року № 514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
74.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 50 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія Виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур) Вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової шприц-ручки Кліарклік для дозування та введення препарату	за рецептом		UA/2630/01/02
75.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 80 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія Виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ,	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової шприц-ручки Кліарклік для дозування та введення препарату	за рецептом		UA/2630/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			Сінгапур (філія Сінгапур) Вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
76.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 100 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія Виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур) Вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/Сінгапур/ельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової шприц-ручки Кліарклік для дозування та введення препарату	за рецептом		UA/2630/01/04
77.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 120	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-	Ірландія/Сінгапур/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація	за рецептом		UA/2630/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			Плау (Брінні) Компані, Ірландія Виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: MSD Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур) Вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		додаткової шприц-ручки Кліарклік для дозування та введення препарату			
78.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 150 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія Виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: MSD Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур) Вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової шприц-ручки Кліарклік для дозування та введення препарату	за рецептом		UA/2630/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		голкою для ін'єкцій та 2 серветками								
79.	ПЕКТОЛВАН® ПЛЮЩ	сіроп по 100 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви ЛЗ (було - ПЕКТОЛВАН ПЛЮЩ); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміни у маркуванні упаковок у зв'язку зі зміною торговельної назви ЛЗ; приведення складу препарату на 1 мл (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9396/01/01
80.	ПЕНТАСА	таблетки пролонгованої дії по 500 мг № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія; відповідальний за випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/4990/02/01
81.	ПЕРТУСИН	сіроп по 100 г у флаконах, у	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/0749/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		банках					матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)			
82.	ПЕРТУСИН	сіроп по 100 г in bulk у флаконах № 48, in bulk у банках № 48	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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/9554/01/01
83.	ПІВОНІЇ НАСТОЙКА	настойка по 100 мл у флаконах, банках	ПАТ "Біолік"	Україна	ПАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	без рецепта		UA/1517/01/01
84.	ПІВОНІЇ НАСТОЙКА	настойка по 100 мл у флаконах, у банка	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового	без рецепта		UA/1517/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)			
85.	ПІРАЦЕТАМ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних з плівки поліетиленової для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Норзест Джeneral Фармасьютікал Фекторі	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/9726/01/01
86.	ПРОСТАЛАД	настойка для перорального застосування по 100 мл у флаконах, у банках	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	без рецепта		UA/1194/01/01
87.	ПСОРІКАП	крем, 2 мг/г по 30 г у тубах № 1	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)	без рецепта		UA/6396/01/01
88.	РЕБЕТОЛ®	капсули по 200 мг № 140	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник нерозфасованої	США/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/3979/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x14), № 140 (20x7), № 168 (21x8) у блістерах			продукції: Шерінг-Плау Продактс Ел. Ел. Сі, США Виробник, відповідальний за первинну та вторинну упаковку та випуск серії: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу та зазначення в реєстраційних матеріалах функціональних обов'язків на виробничій дільниці (приведення у відповідність до висновку GMP)			
89.	РИБ'ЯЧИЙ ЖИР	олія по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1 у пачці, по 100 мл у банках № 1 у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9272/01/01
90.	РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ	спрей назальний, 0,5 мг/г по 10 г у флаконі разом з насосом- дозатором з розпилювачем № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-IV (Термін	без рецепта		UA/12119/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
91.	РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ ЗВОЛОЖУЮЧИЙ	спрей назальний, 0,5 мг/г по 10 г у флаконі разом з насосом-дозатором з розпилювачем № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/12120/01/01
92.	РИСПЕРОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 10, № 10x2 у блістерах	ТОВ "Дамона"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу та супутня зміна в специфікації	за рецептом		UA/1346/01/01
93.	РОДІОЛИ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт рідкий по 50 мл у флаконах у пачці або без пачки	ПАТ "Біолік"	Україна	ПАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	без рецепта		UA/8839/01/01
94.	РОДІОЛИ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт рідкий по 50 мл у флаконах у пачці або без пачки	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 4-х до 5-ти років)	без рецепта		UA/8839/01/01
95.	СЕДАЛГІН ПЛЮС	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1), № 50	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового	без рецепта		UA/3271/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x5) у блистерах у паці					виробника діючої речовини кофеїну			
96.	СЕДАФІТОН®	таблетки in bulk № 1000 у банках	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	-		UA/11662/01/01
97.	СЕДАФІТОН®	таблетки № 24 (12x2), № 48 (12x4), № 96 (12x8) у блистерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/4826/01/01
98.	СЕРЕТИД™ЕВ ОХАЛЕР™	аерозоль для інгаляцій, дозований, 25 мкг/50 мкг/дозу по 120 доз у балонах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоВеллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості у специфікації на випуск та у специфікації в кінці терміну придатності	за рецептом		UA/4827/01/01
99.	СЕРЕТИД™ЕВ ОХАЛЕР™	аерозоль для інгаляцій, дозований, 25 мкг/125 мкг/дозу по 120 доз у балонах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоВеллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості у специфікації на випуск та у специфікації в кінці терміну придатності	за рецептом		UA/4827/01/02
100.	СЕРЕТИД™ЕВ ОХАЛЕР™	аерозоль для інгаляцій, дозований, 25 мкг/250 мкг/дозу	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоВеллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	за рецептом		UA/4827/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 120 доз у балонах № 1					технічних помилок в методах контролю якості у специфікації на випуск та у специфікації в кінці терміну придатності			
101.	СЕРПАТА®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг № 10x1 у стрипі у коробці; № 10x10 (по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу в картонній коробці; по 10 коробок в пачці); № 10x3 у стрипах у коробці; № 30x1 у стрипі або блістері в коробці, № 150 (30x5) у стрипах в упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; реєстрація додаткового розміру упаковки	за рецептом		UA/7966/01/01
102.	СОННАТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістера 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/4339/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
103.	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 300 мг № 10 у стрипах, № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	ПАТ «Галичфарм», Україна, м. Львів/ ПАТ «Київмедпрепарат», Україна, м. Київ	Україна, м. Львів/ Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			UA/7258/01/01
104.	СТРОФАНТИН К	розчин для ін'єкцій, 0,25 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачках, по 1 мл № 10 у коробці	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника ампул скляних	за рецептом		UA/5059/01/01
105.	СУЛЬПЕРАЗОН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг/500 мг у флаконах № 1, № 5, № 10	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Ілакларі Лтд. Сті.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення допустимих меж специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3754/01/01
106.	СУЛЬПЕРАЗОН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/1000 мг у флаконах № 1, № 5, № 10	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Ілакларі Лтд. Сті.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення допустимих меж специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3754/01/02
107.	СУМАМЕД®	таблетки, вкриті плівковою	ПЛІВА Хрватська д.о.о.	Хорватія	ПЛІВА Хрватська д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2396/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 500 мг № 2, № 3					матеріалів: зміна до вимог до якості допоміжної речовини Індіготин (Е-132); зміна специфікації готового продукту, супутні зміни в методах контролю; подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна методу випробувань готового лікарського засобу			
108.	СУМАМЕД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125 мг № 6 у блістері	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	ПЛІВА Хрватска д.о.о	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна до вимог до якості допоміжної речовини Індіготин (Е-132); зміна специфікації готового продукту, супутні зміни в методах контролю; подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна методу випробувань готового лікарського	за рецептом		UA/2396/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу			
109.	СУПРАДИН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Драженофарм Апотекер Пюшль ГмБХ, Німеччина; Свіс Кап ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації при випуску та у специфікації протягом терміну придатності	без рецепта		UA/6212/01/01
110.	ТІОЦЕТАМ®	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	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	за рецептом		UA/0693/01/01
111.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 2,5 мг № 20, № 100 у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення допустимих меж домішки В у специфікації на готовий лікарський засіб, у відповідність до діючої редакції Е.Ф – зміна профілю домішки В (АФІ)	за рецептом		UA/9619/01/01
112.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 5 мг № 20, № 100 у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз;	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення	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
					Лек С.А., Польща		допустимих меж домішки В у специфікації на готовий лікарський засіб, у відповідність до діючої редакції Е.Ф – зміна профілю домішки В (АФІ)			
113.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 10 мг № 20, № 100 у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення допустимих меж домішки В у специфікації на готовий лікарський засіб, у відповідність до діючої редакції Е.Ф – зміна профілю домішки В (АФІ)	за рецептом		UA/9619/01/03
114.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 20 мг № 20, № 100 у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення допустимих меж домішки В у специфікації на готовий лікарський засіб, у відповідність до діючої редакції Е.Ф – зміна профілю домішки В (АФІ)	за рецептом		UA/9619/01/04
115.	ТОРО-САНОВЕЛЬ	таблетки по 100 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2) у блістерах	Сановель Іляч Санаі ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаі ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/12377/01/01
116.	ТРОМБОНЕТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,075 г № 10 (10x1), № 30	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	за рецептом		UA/4315/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3), № 60 (10x6) у блістерах					заявника/ 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)			
117.	УРОЛЕСАН®	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях № 1 у пачці; по 25 мл у флаконах-крапельницях, закритих кришкою з контролем першого розкриття № 1 у пачці	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 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/2727/02/01
118.	УРОЛЕСАН®	краплі оральні in bulk по 25 мл у флаконах-крапельницях або по 25 мл у флаконах-крапельницях, закритих кришкою з контролем першого розкриття № 88 у коробках	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 року №514-IV (Термін введення змін -	-		UA/9517/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 6-ти місяців після затвердження)			
119.	УРОНЕФРОН®	сироп по 100 мл у флаконах № 1 разом з дозуючою ложкою у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначне уточнення опису сиропу щодо кольору. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/11100/01/01
120.	ФАРМАДЕКС	краплі очні, 1 мг/мл по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1092/01/01
121.	ФАРМАТЕКС	крем вагінальний 1,2 % по 72 г у тубі у комплекті з аплікатором-дозатором № 1 у картонній коробці	Лабораторія ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙОНАЛ Ь	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на вторинній упаковці	без рецепта		UA/1340/04/01
122.	ФАРМАТЕКС	супозиторії вагінальні по 18,9 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах у картонній	Лабораторія ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙОНАЛ Ь	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у цифрах штрих-коду на вторинній	без рецепта		UA/1340/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					упаковці № 10			
123.	ФЛОКСАЛ®	краплі очні, розчин 0,3 % по 5 мл у флаконі з крапельницею № 1	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Німеччина	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. "Умови зберігання"	за рецептом		UA/8528/01/01
124.	ФЛЮОРОУРАЦ ИЛ МЕДАК	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл, або по 10 мл, або по 20 мл, або по 100 мл у флаконах № 1	медак ГмбХ	Німеччина	<i>виробник, що відповідає за випуск серії та альтернативно відповідає за пакування та маркування:</i> медак ГмбХ, Німеччина; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk та первинне пакування:</i> Онкомед меньюфекчерінг, а.с., Чеська Республіка; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk, первинне та вторинне пакування:</i> Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk, первинне та вторинне пакування:</i> Хаупт Фарма	Німеччина/ Чеська Республіка/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва форми in bulk та первинне пакування та внесення до реєстраційного посвідчення та МКЯ виробників, які раніше не зазначалися в реєстраційному посвідченні	за рецептом		UA/8091/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина					
125.	ФЛЮОРОУРАЦ ИЛ МЕДАК	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 10 мл у флаконах in bulk № 450; по 20 мл у флаконах in bulk № 312; по 100 мл у флаконах in bulk у флаконах № 60	медак ГмбХ	Німеччина	<i>виробник, що відповідає за випуск серії та альтернативно відповідає за пакування та маркування:</i> медак ГмбХ, Німеччина; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk та первинне пакування:</i> Онкомед меньюфекчерінг, а.с., Чеська Республіка; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk, первинне та вторинне пакування:</i> Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; <i>виробник, що відповідає за випуск форми in bulk, первинне та вторинне пакування:</i> Хаупт Фарма Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина	Німеччина/ Чеська Республіка/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва форми in bulk та первинне пакування та внесення до реєстраційного посвідчення та МКЯ виробників, які раніше не зазначалися в реєстраційному посвідченні	-		UA/3785/01/01
126.	ФЛЮОРОУРАЦ ИЛ МЕДАК	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл у флаконах in bulk № 450	медак ГмбХ	Німеччина	<i>виробник, що відповідає за випуск серії та альтернативно відповідає за пакування та</i>	Німеччина/ Чеська Республіка/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва форми	-		UA/4053/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					маркування: медак ГмбХ, Німеччина; виробник, що відповідає за випуск форми <i>in bulk</i> та первинне пакування: Онкомед меньюфекчерінг, а.с., Чеська Республіка; виробник, що відповідає за випуск форми <i>in bulk</i> , первинне та вторинне пакування: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; виробник, що відповідає за випуск форми <i>in bulk</i> , первинне та вторинне пакування: Хаупт Фарма Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина		<i>in bulk</i> та первинне пакування та внесення до реєстраційного посвідчення та МКЯ виробників, які раніше не зазначалися в реєстраційному посвідченні			
127.	ФОРЛАКС	порошок для приготування розчину для перорального застосування по 10 г у пакетиках № 10 або № 20 у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї нового виробника діючої речовини	<i>без рецепта</i>		UA/6852/01/01
128.	ФТАЛАЗОЛ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Лаб. Офічем б.в.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з	-		UA/1408/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для виробництва нестерильних лікарських форм					приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV			
129.	ФУРАГІН	таблетки по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна, м. Київ/ АТ "Галичфарм", Україна, м. Львів	Україна, м. Київ/ Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміни у методах випробування допоміжної речовини; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни в методах випробування активної субстанції	за рецептом		UA/5198/01/01
130.	ФУРАЗИДИН	порошок (субстанція) у пакетах з поліетилену для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Менадіона, 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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/4896/01/01
131.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах у	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на титульному листі	без рецепта		UA/9824/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					змін до методів контролю якості			
132.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторі, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на титульному листі змін до методів контролю якості	-		UA/9664/01/01
133.	ХІЛО® -КЕА	краплі очні по 10 мл у багатодозових контейнерах № 1 з насосом та ковпачком	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ХІЛО-КЕА); збільшення терміну придатності готового лікарського засобу після першого розкриття (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>	-	UA/9732/01/01
134.	ХЛОРОФІЛІПТ	розчин спиртовий, 10 мг/мл по 100 мл у флаконах (скляних або полімерних) № 1 у пачці, у банках № 1 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/4551/02/01
135.	ХЛОРОФІЛІПТ	розчин	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м.	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м.	внесення змін до	-		UA/9519/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		спиртовий, 10 мг/мл по 100 мл in bulk у флаконах (скляних або полімерних) № 48, у банках № 48		Львів		Львів	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)			
136.	ЦЕФАЗОЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах, у флаконах № 10 у конгтурних чарункових упаковках 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/2132/01/01
137.	ЦЕФАЗОЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах, у флаконах № 10 у конгтурних чарункових упаковках 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	за рецептом		UA/2132/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
138.	ЦЕФАГІЛ	таблетки № 100 (20x5) у блістерах	Цефак КГ	Німеччина	Цефак КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення контрактної альтернативної виробничої дільниці Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	без рецепта		UA/5444/01/01
139.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах; у флаконах № 10 (10x1) у контурних чарункових упаковках 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 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/6126/01/01
140.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах; у флаконах № 10 (10x1) у контурних чарункових упаковках 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 року	за рецептом	-	UA/6126/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
141.	ЦЕФУНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; вилучення виробничої дільниці	-	-	UA/11049/01/01
142.	ЦЕФУНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; вилучення виробничої дільниці	-	-	UA/11049/01/02
143.	ЦЕФУНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного дос'є - введення повного циклу виробництва ГЛЗ; уточнення назви та адреси виробника; вилучення виробничих дільниць	за рецептом	-	UA/11048/01/01
144.	ЦЕФУНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного дос'є - введення повного циклу виробництва ГЛЗ; уточнення назви та адреси виробника;	за рецептом	-	UA/11048/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вилучення виробничих дільниць			
145.	ЦИНІЛ	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/0546/01/01
146.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1), № 900 (10x90) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості п. "Розчинення"	за рецептом		UA/8660/01/01
147.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг in bulk № 4000 у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості п. "Розчинення"	-		UA/12979/01/01
148.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1), № 700 (10x70) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості п. "Розчинення"	за рецептом		UA/8660/01/02
149.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk № 2 000 таблеток у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості п. "Розчинення"	-		UA/12980/01/01
150.	ЦИТА САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою	Сандоз Фармасьютікалз	Словенія	виробництво за повним циклом:	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/9992/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 10 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	д.д.		Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; пакування: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина		матеріалів: зміна назви, адреси виробника, уточнення виробничих функцій, без зміни місцезнаходження, згідно Висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для первинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); вилучення виробничої ділянки			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							для АФІ циталопраму; подання нового сертифікату відповідності від нового виробника; подання оновленого сертифікату відповідності від діючого виробника; зміна розміру серії			
151.	ЦИТА САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	<i>виробництво за повним циклом:</i> Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; <i>пакування:</i> Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви, адреси виробника, уточнення виробничих функцій, без зміни місцезнаходження, згідно Висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для вторинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової дільниці виробництва для	<i>за рецептом</i>		UA/9992/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); вилучення виробничої дільниці для АФІ циталопраму; подання нового сертифікату відповідності від нового виробника; подання оновленого сертифікату відповідності від діючого виробника; зміна розміру серії			
152.	ЦИТА САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	<i>виробництво за повним циклом:</i> Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; <i>пакування:</i> Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви, адреси виробника, уточнення виробничих функцій, без зміни місцезнаходження, згідно Висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього	за рецептом		UA/9992/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для вторинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); вилучення виробничої дільниці для АФІ циталопраму; подання нового сертифікату відповідності від нового виробника; подання оновленого сертифікату відповідності від діючого виробника; зміна розміру серії			
153.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки № 6x20 у блістерах у пачці (лінія Klockner); № 6x20, № 12x5 у блістерах у	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (доповнення	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20, № 12x10,		UA/5094/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці (лінія MediSeal); № 6 у блистерах (лінія «BLIPACK» або лінія Klockner); № 12 у блистерах (лінія Klockner або лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія Noack), № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці					новими упаковками); зміна у діапазоні затверджених розмірів упаковки; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Упаковка», «Категорія відпуску»	№ 30, № 50 - за рецептом		
154.	ЯЛИЦІ ОЛІЯ (ЯЛИЦІ ОЛІЯ ЕФІРНА)	олія (субстанція) в бочках пластикових 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 року №514-IV (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/12797/01/01