

**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.	АБАКТАЛ®	концентрат для розчину для інфузій, 400 мг/5 мл по 5 мл в ампулах № 10 в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміни у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8712/01/01
2.	АБАКТАЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 10 (10x1) у блистерах у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; введення додаткової ділянки виробництва; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань); зміна специфікації готового лікарського	за рецептом		UA/8712/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (звуження допустимих меж, установлених у специфікації); зміна в маркуванні вторинної упаковки; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної, з адресою додаткового виробника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
3.	АМБРОБЕНЕ	капсули пролонгованої дії по 75 мг № 10 (10x1)	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	виробник кінцевого продукту: Меркле ГмбХ, Німеччина/ виробник in bulk: Мефа АГ, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в адресі виробника в МКЯ та в інструкції для медичного застосування <i>Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження</i>	<i>без рецепта</i>		UA/1853/01/01
4.	АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Erperip С.п.А.	Італія	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	-		UA/4101/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-IV			
5.	АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жеянг Йонгнінг Фармасьютікал КО., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/0904/01/01
6.	АМОКСИЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	"Антибіотікос"	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/1313/01/01
7.	АМПІЦИЛІНУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:): зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/4486/01/01
8.	АМПІЦИЛІНУ НАТРІЄВА СІЛЬ І СУЛЬБАКТАМУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (суміш стерильних субстанцій) у потрійних	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Харбін Фармасьютікал Груп Ко., ЛТД. Джeneral Фарм.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів:): зміна найменування	-		UA/3880/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленових пакетах, вкладених у бідони алюмінієві для виробництва стерильних лікарських форм			Фекторі		заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
9.	АМПІЦИЛІНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ХАРБІН ФАРМАСЬЮТИКА Л ГРУП КО., ЛТД. Дженерал Фарм. 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-VI	-		UA/3592/01/01
10.	АНГЛЕКС-ЗДОРОВ'Я	розчин для полоскання ротової порожнини по 120 мл у флаконах скляних або полімерних № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (введення додаткового, збільшеного розміру серії препарату)	без рецепта		UA/10126/02/01
11.	АРТІХОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 40 (10x4) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (кількісні зміни активної речовини - реєстрація додаткової дози в новій упаковці)	без рецепта	підлягає	UA/5383/01/02
12.	АЦИКЛОВІРУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) у	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепара	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	-		UA/10020/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	СТЕРИЛЬНА	бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм			Г"		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			
13.	АЦЦ® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ	порошок для приготування розчину для перорального застосування, 600 мг/3 г по 3 г у пакетиках № 6 у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	відповідальний за випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина/ виробництво in bulk, тестування, пакування: Ліндофарм ГмбХ, Німеччина/ виробництво in bulk, тестування, пакування: Замбон Світзеланд Лтд, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої ділянки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/6568/02/01
14.	АЦЦ® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ	порошок для приготування розчину для перорального застосування, 200 мг/3 г по 3 г у пакетиках № 20 у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	відповідальний за випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина/ виробництво in bulk, тестування, пакування: Ліндофарм ГмбХ, Німеччина/ виробництво in bulk, тестування, пакування: Замбон Світзеланд Лтд,	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої ділянки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/6568/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Швейцарія					
15.	БЕНЗИЛПЕНІЦИЛІНУ КАЛІЄВА СІЛЬ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд Джeneral Фарм 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		-	UA/3593/01/01
16.	БЕНЗИЛПЕНІЦИЛІНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд Джeneral Фарм 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-VI (ВАТ на ПАТ)	-		UA/3594/01/01
17.	ВЕНІТАН®	крем по 50 г у тубах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз; Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Словенія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/0038/02/01
18.	ГЕПАЦЕФ КОМБІ	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	за рецептом		UA/10752/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 1 в пачці; по 2 г у флаконах № 10 у контурній чарунковій упаковці в пачці					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)			
19.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф10	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ «Інфузія»	Україна	ЗАТ «Інфузія»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1859/01/01
20.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф5	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ «Інфузія», Україна	Україна	ЗАТ «Інфузія», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1860/01/01
21.	ГРАВАГІН	супозиторії вагінальні по 500 мг № 10 у контурних чарункових упаковках	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2166/01/01
22.	ДАРРОУ РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення упаковки певного розміру	за рецептом		UA/1492/01/01
23.	ДИЛТІАЗЕМУ ГІДРОХЛОРИД	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	Пірамал Ентерпрайзес Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ дилтіазему	-	-	UA/13457/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм					гідрохлорид від затвердженого виробника зі зміною назви			
24.	ДІОВАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/ Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Швейцарія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; уточнення адреси заявника у реєстраційному посвідченні; уточнення назви лікарської форми відповідно до матеріалів виробника, без фактичної її зміни	за рецептом		UA/7169/01/01
25.	ДІОВАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/ Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Швейцарія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; уточнення адреси заявника у реєстраційному посвідченні; уточнення назви лікарської форми відповідно до матеріалів виробника, без фактичної її зміни	за рецептом		UA/7169/01/02
26.	ДІОВАН®	таблетки, вкриті	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма	Швейцарія/	внесення змін до	за		UA/7169/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 160 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах			Штейн АГ, Швейцарія/Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Іспанія	реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; уточнення адреси заявника у реєстраційному посвідченні; уточнення назви лікарської форми відповідно до матеріалів виробника, без фактичної її зміни	<i>рецептом</i>		
27.	ДІОВАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Швейцарія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; уточнення адреси заявника у реєстраційному посвідченні; уточнення назви лікарської форми відповідно до матеріалів виробника, без фактичної її зміни	<i>за рецептом</i>		UA/7169/01/04
28.	ДРОТАВЕРИН	таблетки по 0,04 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у	<i>без рецепта</i>		UA/2014/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до вимог діючої ДФУ			
29.	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жейянг Апелоа Кангю Фармасаєутікал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/6290/01/01
30.	ДУОДАРТ	капсули тверді по 0,5 мг/0,4 мг у флаконах № 30, № 90 в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Каталент Джермені Шорндорф ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в описі капсули у Специфікації на момент випуску та Специфікації наприкінці терміну придатності р. «Опис» в методах контролю якості та в інструкції для медичного застосування у р. «Фармацевтичні характеристики»	за рецептом		UA/13330/01/01
31.	ЕНАЛАПРИЛУ МАЛЕАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жеянг Хуахай Фармасьютікал Ко., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні	-		UA/6294/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
32.	ЕРОТЕКС	супозиторії вагінальні із запахом троянди по 18,9 мг № 5, № 10 (5x2) у стрипах	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	без рецепта		UA/4027/01/01
33.	ЕРОТЕКС	супозиторії вагінальні із запахом лаванди по 18,9 мг № 5, № 10 (5x2) у стрипах	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	без рецепта		UA/4026/01/01
34.	ЕРОТЕКС	супозиторії вагінальні із запахом лимона по 18,9 мг № 5, № 10 (5x2) у стрипах	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	без рецепта		UA/4028/01/01
35.	ЗОКСАН-ТЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7369/01/01
36.	ЗОКСАН-ТЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/7370/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
37.	ЗОПІКЛОН	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Індустріале Хіміка с.р.л.	Італія	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/4418/01/01
38.	ЗОТЕОН ПОДХАЙЛЕР	порошок для інгаляцій, тверді капсули по 28 мг № 8x7 у блістерах та інгалятор у пачці; по 4 картонні пачки та 1 додатковий інгалятор або по 8 картонних пачок та 2 додаткові інгалятори у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, первинне та вторинне пакування: Новартіс Фармасьютикалс Корпорейшн, Сполучені Штати Америки; Первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Конафарма АГ, Швейцарія; Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина	Сполучені Штати Америки/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказах МОЗ України № 916 від 28.10.2013 щодо виробників в процесі внесення змін (було - <i>Виробництво, первинне та вторинне пакування: Новартіс Фармасьютикалс Корпорейшн, Сполучені Штати Америки; Первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Конафарма АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина</i>)	за рецептом		UA/12920/01/01
39.	КАЛЬЦІЮ D-ПАНТОТЕНАТ	порошок (субстанція) у пакетах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Ухань Юаньчен Технолоджі Девелопмент Ко.,	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	-		UA/3463/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм			ЛТД		найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV			
40.	КАНДЕСАРТАНУ ЦИЛЕКСЕТИЛ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Джиянг Тьяну Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/11349/01/01
41.	КАПТОПРИЛ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікаських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жеяінг Хуахаі Фармасьютікел Ко, ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/1138/01/01
42.	КАРВЕДИЛОЛ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	САН Фармасьютікел Індастріес Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про	-		UA/2182/01/01

№ 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			
43.	КЕЛІН	порошок кристалічний (субстанція) у поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Корпорація з міжнародного економіко-технічного співробітництва "Чайна Цзянсу"	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	-		UA/12409/01/01
44.	КЛАРИТРОМІЦИН	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жеянг Хуай Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-		UA/6387/01/01
45.	КЛАРИТРОМІЦИН	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Сандоз Індастріал Продактс, С.А.	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	-		UA/71112/01/01
46.	КЛОТРИМАЗОЛ	таблетки	Публічне	Україна, м.	Публічне	Україна, м.	внесення змін до	за		UA/1645/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вагінальні по 100 мг № 10 (10x1) у блистерах в пачці	акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Київ	акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Київ	реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Діти" "Категорія відпуску" відповідно до референтного препарату	рецептом		
47.	КОМБІГРИП ХОТ СІП®	порошок для орального розчину з лимонним смаком по 5 г у саше № 5, № 10, № 20	Органосин Лайф Саенсиз Pvt. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - Комбігріп Хот Сіп); зміна назви та адреси виробників готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Сертифікат відповідності вимогам належної виробничої практики (GMP)»; зміна заявника - введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє	без рецепта		UA/11503/01/01
48.	КОМБІГРИП ХОТ СІП®	порошок для орального розчину з малиновим	Органосин Лайф Саенсиз Pvt. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви	без рецепта		UA/11504/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		смаком по 5 г у саше № 5, № 10, № 20			Лабораторізі Лімітед, Індія		лікарського засобу (було - Комбігріп Хот Сіп); зміна назви та адреси виробників готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Сертифікат відповідності вимогам належної виробничої практики (GMP)»; зміна заявника - введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє			
49.	КОРВАЗАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блистерах 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/1371/01/01
50.	КОРВАЗАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/1371/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах у 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)			
51.	КОРОНАЛ® 10	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КОРОНАЛ 10) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)		за рецептом	UA/3117/01/01
52.	КОРОНАЛ® 5	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КОРОНАЛ 10) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)		за рецептом	UA/3117/01/02
53.	КРЕМГЕН	мазь по 15 г або по 30 г у тубах	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	за рецептом		UA/2099/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
54.	КСАРЕЛТО®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 5 (5x1), № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання коду АТС (приведення у відповідність до інструкції для медичного застосування) /відповідно до наказу МОЗ України № 968 від 12.11.2013/	за рецептом		UA/9201/01/01
55.	ЛЕВОФЛОКСАЦИНУ ГЕМІГІДРАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Тайчжоу Вайгаокіао Ліантонг Фармасьютикал Ко., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-		UA/11854/01/01
56.	ЛІПІТИН А-10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника; зміна у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/0688/01/01
57.	ЛІПІТИН А-20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника; зміна у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/0689/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
58.	ЛОПЕРАМІД	капсули по 2 мг № 24 (12x2), № 60 (12x5), № 120 (12x10) у блістерах у пачці, № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	без рецепта		UA/5097/01/01
59.	ЛОПЕРАМІД	капсули по 2 мг № 24 (12x2), № 60 (12x5), № 120 (12x10) у блістерах у пачці, № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці	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 (тип контейнера) з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ та інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/5097/01/01
60.	ЛОПЕРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Флемінг Лабораторієз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-		UA/5583/01/01
61.	МАГНЕ-В6 АНТИСТРЕС	таблетки, вкриті оболонкою, № 60 (15x4) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастріа	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючої речовини магнію цитрату безводного та діючої речовини	без рецепта		UA/4130/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							піридоксину гідрохлориду			
62.	МЕБСІН РЕТАРД®	капсули по 200 мг in bulk № 1000 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказах МОЗ України № 899 від 21.10.2013 та № 1153 від 27.12.2013 щодо упаковки в процесі внесення змін (було - № 30 (10x3) in bulk № 1000 у пакетах)	-		UA/8969/01/01
63.	МЕТОПРОЛОЛ	таблетки по 50 мг № 30 (15x2), № 40 (20x2) у блістерах у коробці	МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5128/01/01
64.	МОВЕКС® АКТИВ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60 у пляшках № 1	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для готового лікарського засобу.	за рецептом		UA/10205/01/01
65.	МОВЕКС® АКТИВ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 1000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для готового лікарського засобу.	-		UA/10206/01/01
66.	МОВЕКС® КОМФОРТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60, № 120	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/9817/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(60x2) у пляшках			Хелскеа Лтд, Індія		виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 727 від 16.08.2013 р. щодо рекламування в процесі внесення змін - зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС КОМФОРТ); введення додаткової дільниці, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої (було - за рецептом)			
67.	МУКОЗА КОМПЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; у р. «Упаковка» методів контролю якості	за рецептом		UA/2946/01/01
68.	НЕЙРОБІОН	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (10x2) у блістерах	Мерк КраА	Німеччина	Мерк КраА & Ко.	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу; подання сертифікату відповідності Європейської	за рецептом		UA/5409/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакопеї для активної субстанції цјанокобаламін від нового виробника			
69.	НЕЙРОКСОН®	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (було 2 роки; стало 3 роки)	за рецептом		UA/12114/01/01
70.	НЕЙРОКСОН®	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (було 2 роки; стало 3 роки)	за рецептом		UA/12114/01/02
71.	НОВАГРА 100	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок (внесення додаткової інформації до тексту на первинній та вторинній упаковці)	за рецептом		UA/9740/01/02
72.	НОВАГРА 25	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок (внесення додаткової інформації до тексту на первинній та вторинній упаковці)	за рецептом		UA/9740/01/01
73.	НОВАГРА 50	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у	за рецептом		UA/9740/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 1, № 2, № 4 у блістерах					маркуванні упаковок (внесення додаткової інформації до тексту на первинній та вторинній упаковці)			
74.	НО-ШПА®	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 25 (5x5) у піддонах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ «Передозування». Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/0391/02/01
75.	ОТИНУМ	краплі вушні, 0,2 г/г по 10 г у флаконах № 1 у коробці	МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	<i>за рецептом</i>		UA/1364/01/01
76.	ОЧИЩЕНА МІКРОНІЗОВАНА ФЛАВОНОЇДНА ФРАКЦІЯ (ДІОСМІН 9:1)	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Дестіласьонес Бордас Чінчуррета, С.А.	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/10816/01/01
77.	ПАНАДОЛ® СОЛЮБЛ	таблетки шипучі по 500 мг № 12 (2x6) у стріпах	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія/Фамар А.В.Е. Антоса плант, Греція	Ірландія/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника готового лікарського засобу;	<i>без рецепта</i>		UA/2562/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни внесено до інструкції для медичного застосування у розділи: "Назва і місцезнаходження виробника", "Належні заходи безпеки при застосуванні", "Побічні ефекти"; зміна графічного зображення вторинної упаковки (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
78.	ПАРІЄТ®	таблетки кишковорозчинні по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ, Швейцарія Ейсаї Ко ЛТД, Японія	Швейцарія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/2499/01/01
79.	ПАРІЄТ®	таблетки кишковорозчинні по 10 мг № 7 (7x1), № 14 (14x1) у блістерах у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ, Швейцарія Ейсаї Ко ЛТД, Японія	Швейцарія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/2499/01/02
80.	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл або по 100 мл у флаконах	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва (дільниця, на якій проводяться будь-	без рецепта		UA/2695/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
81.	ПЛАЦЕНТА КОМПОЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20)	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; у р. «Упаковка» методів контролю якості	за рецептом		UA/2465/01/01
82.	ПРЕГНАВІТ	капсули м'які № 30 (10x3), № 60 (10x6)	ТОВ "Тева Україна"	Україна, м. Київ	Меркле ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Введення змін протягом 6 місяців після затвердження)	без рецепта		UA/1813/01/01
83.	ПРОСТАТИЛЕН®	супозиторії ректальні по 0,03 г in bulk № 5 x180 у блистерах у ящику	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/13462/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
84.	ПРОСТАТИЛЕН®	супозиторії ректальні по 0,03 г № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ПРОСТАТИЛЕН), як наслідок затвердження інформації щодо маркування упаковок; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (незначна зміна у затверджених методах випробування) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/0800/01/01
85.	ПРОТЕКОН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3), № 90 (10x3)x3) у блістерах; № 60 у контейнерах	Органосин Лайф Саенсиз Pvt. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі допоміжних речовинах готового лікарського засобу; змін назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва	без рецепта	-	UA/3347/01/01
86.	ПРОТЕКОН®	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 2500 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Pvt. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі допоміжних речовинах готового лікарського засобу;	-	-	UA/3348/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							змін назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва			
87.	ПРОТЕРА	таблетки, гастрорезистентні, по 20 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах в картонній пачці	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення специфікації і методів контролю якості діючої речовини у відповідність до вимог USP; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/12953/01/01
88.	ПРОТЕРА	таблетки, гастрорезистентні, по 40 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах в картонній пачці	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення специфікації і методів контролю якості діючої речовини у відповідність до вимог USP; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/12953/01/02
89.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки in bulk по 5000 таблеток	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/10379/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у пакетах подвійних поліетиленових					матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці			
90.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах в упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/10378/02/01
91.	ПУЛЬМОЛОР®	порошок для оральної суспензії по 60 мл або 100 мл у пляшках № 1 з мірним засобом на кришечці з поліетилену в картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/10378/01/01
92.	РЕВМОКСИКАМ®	таблетки по 15 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності (з 2 років до 3 років); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; маркування доповнено шрифтом Брайля (Термін введення змін -	за рецептом		UA/0759/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 3-х місяців після затвердження)			
93.	РЕВМОКСИКАМ®	таблетки по 7,5 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності (з 2 років до 3 років); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; маркування доповнено шрифтом Брайля (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0759/01/02
94.	РУТАЦИД	таблетки жувальні по 500 мг № 20 (10x2), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації	без рецепта		UA/6649/01/01
95.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 50 мг № 60 (10x6) у блістерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у тексті наклейки (стикеру українською мовою) у написанні дати затвердження наказом РП на	за рецептом		UA/2535/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія		лікарський засіб			
96.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 200 мг № 60 (10x6) у блистерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у тексті наклейки (стикеру українською мовою) у написанні дати затвердження наказом РП на лікарський засіб	за рецептом		UA/2535/02/02
97.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 300 мг № 60 (10x6) у блистерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у тексті наклейки (стикеру українською мовою) у написанні дати затвердження наказом РП на лікарський засіб	за рецептом		UA/2535/02/03
98.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 400 мг № 60 (10x6) у блистерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у тексті наклейки (стикеру українською мовою) у написанні дати затвердження	за рецептом		UA/2535/02/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія		наказом РП на лікарський засіб			
99.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk № 1000 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини); зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси у відповідність до сертифікату GMP)	-		UA/10668/01/01
100.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг in bulk № 1000 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини); зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси у відповідність до сертифікату GMP)	-		UA/10668/01/02
101.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10, № 100 (10x10)	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового	за рецептом		UA/10667/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу (інші допоміжні речовини); зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси у відповідність до сертифікату GMP)			
102.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг № 10, № 100 (10x10)	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини); зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси у відповідність до сертифікату GMP)	за рецептом		UA/10667/01/02
103.	СПАЗМО-ЛІТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 20	МАДАУС ГмБХ	Німеччина	МАДАУС ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в МКЯ ЛЗ у назві допоміжної речовини; на графічному оформленні первинної упаковки пропущено знак ® у назві лікарського засобу	за рецептом		UA/10195/01/01
104.	СПАСКУПРЕЛЬ	розчин для ін'єкцій в ампулах по 1,1	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/11194/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл № 5 (5x1), № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці					зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; у р. «Упаковка» методів контролю якості			
105.	СТРЕПТОМІЦИНУ СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Норт Чіна Фармасьютікал Хуашенг Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/1318/01/01
106.	ТАНАКАН®	розчин для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі № 1 з дозатором	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування первинної упаковки (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9843/01/01
107.	ТАФЛОТАН®	краплі очні, 15 мкг/мл по 0,3 мл у тубик-крапельницях № 30	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у затверджених методах випробування; зміна місцезнаходження виробника діючої речовини	за рецептом		UA/9952/01/01
108.	ТЕЙКОПЛАНІН	порошок (субстанція) у алюмінієвих бідонах для виробництва	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	БІОНДЖЕНЕ КО., ЛТД.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з	-		UA/12247/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		стерильних лікарських форм					приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
109.	ТЕМОЗОЛОМІД-ТЕВА	капсули по 180 мг № 5 у флаконі	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	НерФарМа С.р.л., Італія; Меркле ГмбХ., Німеччина	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні, а саме: написання лікарської форми /відповідно до наказу МОЗ № 5 від 04.01.2013/	<i>за рецептом</i>		UA/12676/01/04
110.	ТЕСТІС КОМПОЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл у ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці у коробці з картону	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; у р. «Упаковка» методів контролю якості	<i>за рецептом</i>		UA/0791/01/01
111.	ТІОПЕНТАЛ НАТРІЮ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	"МедПро Інк."	Латвія	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 (ВАТ на ПАТ)	-		UA/0504/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
112.	ТРАУМЕЛЬ С	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20)	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; у р. «Упаковка» методів контролю якості	за рецептом		UA/5934/03/01
113.	ТРЕНТАЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 100 мг № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Індія Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва) - приведення у відповідність адреси виробника до сертифікату GMP)	за рецептом		UA/9232/02/01
114.	ТРЕНТАЛ® 400 мг	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 400 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Індія Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва) - приведення у відповідність адреси виробника до сертифікату GMP)	за рецептом		UA/9232/03/01
115.	ТРОКСЕРУТИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Янчжоу Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	-		UA/12523/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетах для виробництва нестерильних лікарських засобів					заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
116.	ФЛЕНОКС	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/мл по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО), або по 0,6 мл (6000 анти-Ха МО), або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) in bulk у шприцах № 1x350, № 1x440, № 2x175, № 2x220, № 2x228 у блістерах у коробці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці in bulk	за рецептом		UA/9238/01/01
117.	ФУЦИС®	гель, 5 мг/г по 30 г у тубах № 1	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7617/03/01
118.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-		UA/9664/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		подвійних					вилучення альтернативної виробничої дільниці			
119.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x1x20), № 100 (10x1x10) у блістерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/9824/01/01
120.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x1x20), № 100 (10x1x10) у блістерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/9825/01/01
121.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ	таблетки in bulk № 5000 у пакеташ поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	-		UA/9722/01/01
122.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 10000 у подвійних поліетиленових пакеташ	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	-		UA/10213/01/01
123.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах у картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/10212/01/01
124.	ХЕЛПЕКС® БРІЗ	порошок для оральної суспензії по 2 г у саше № 10, № 20 у картонній коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/10212/02/01
125.	ХЕЛПЕКС® ЕФЕКТ	мазь по 20 г або	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа	Індія	внесення змін ддо	без		UA/11390/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 40 г в тубах № 1			Лтд		реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої ділянки	рецепта		
126.	ЦЕФОПЕРАЗОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Девунг Біо Інк.	Корея	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/1321/01/01
127.	ЦЕФОПЕРАЗОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ ТА СУЛЬБАКТАМУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Харбін Фармасютікал Груп Ко., ЛТД. Генерал Фарм. Факторі	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/10770/01/01
128.	ЦЕФТАЗИДИМ СТЕРИЛЬНИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Ро анд Рефайнд Інтернешнл Трейдінг (Шанхай) Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/3132/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
129.	ЦЕФТАЗИДИМ СТЕРИЛЬНИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Девунг Біо Інк.	Корея	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/0840/01/01
130.	ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах тришарових поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	Хай Тек Фарм. Ко., Лтд. (ХТФ)	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника АФІ, без зміни місця виробництва - приведення адреси виробника АФІ до сертифікату GMP (Термін введення змін протягом 6 місяців після затвердження)	-		UA/5961/01/01
131.	ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок кристалічний (субстанція) у бідонах алюмінієвих або пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Девунг Біо Інк.	Корея	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/3133/01/01
132.	ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Ро анд Рефайнд Інтернешнл Трейдінг (Шанхай) Ко.,	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	-		UA/1322/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва стерильних лікарських форм			Лтд		заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
133.	ЦИКЛОФОСФАМІ Д (ЦИКЛОФОСФАН)	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Куншан Гуолі Медсін енд Кемікал Ко., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/10367/01/01
134.	ЦИНКУ ПІРИТІОНАТ	водна суспензія 48 % (субстанція) у поліетиленових бочках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Ісін Ліао Юан Кемікал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/12421/01/01
135.	ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних і нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Сужоу Тіанма Спешиалті Кемікалс Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника та адреси, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 3-х	-	-	UA/12419/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження)			