

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО  
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>L-ЦЕТ®</b>	сіроп, 2,5 мг/5 мл по 60 мл, 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення новою упаковкою) з відповідними змінами у р. «Об'єм содержимого контейнера» та р. «Упаковка» методів контролю якості та у р. «Упаковка» інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/8612/02/01
2.	<b>L-ЦИСТЕІН</b>	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у пакетах з поліетилену для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	НІППОН РІКА Ко. Лтд.	Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	-		UA/13140/01/01
3.	<b>АДВАГРАФ</b>	капсули пролонгованої дії по 0,5 мг № 50 (10x5) у блістерах в алюмінієвому пакеті № 1 у	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд;	за рецептом		UA/9687/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
4.	<b>АДВАГРАФ</b>	капсули пролонгованої дії по 5 мг № 50 (10x5) у блістерах в алюмінієвому пакеті № 1 у пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9687/01/03
5.	<b>АДВАГРАФ</b>	капсули пролонгованої дії по 1 мг № 50 (10x5) у блістерах в алюмінієвому пакеті № 1 у пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд,	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9687/01/02
6.	<b>АЛЕРГОМАКС</b>	сироп, 0,5 мг/мл по 50 мл або по 100 мл у флаконах разом з дозуючим шприцом-піпеткою № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я",	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію додаткової дільниці для контролю серії за винятком випуску серії; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для	без рецепта		UA/10913/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Україна, м. Харків/ всі стадії виробництва, контроль якості Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків		частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу			
7.	<b>АЛОРОМ</b>	лінімент по 30 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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	без рецепта		UA/4584/01/01
8.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	таблетки по 0,03 г № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 500 (10x50), № 1000 (10x100) у блістерах в пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/6958/01/01
9.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах або у банках № 1 у пачці	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	без рецепта		UA/1587/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
10.	<b>АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА</b>	розчин для інфузій 5 % по 100 мл у пляшках або у флаконах	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ	за рецептом		UA/1505/01/01
11.	<b>АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА</b>	таблетки по 500 мг № 20 (10x2) у блістерах, № 20 у контейнерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових допоміжних речовин	за рецептом		UA/7449/01/01
12.	<b>АНАЛЬГІН</b>	таблетки по 0,5 г № 10 у блістерах	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці ГЛЗ; вилучення упаковки	без рецепта		UA/1410/01/01
13.	<b>АСКОРБІНОВА КИСЛОТА</b>	таблетки по 0,05 г № 10 у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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	без рецепта		UA/0003/01/01
14.	<b>БІСОПРОЛ®</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування на первинній та вторинній упаковці; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна торговельної назви	за рецептом		UA/3214/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу (було - БІСОПРОЛ); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами у р. «Упаковка» (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
15.	БІСОПРОЛ®	таблетки по 10 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування на первинній та вторинній упаковці; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу (було - БІСОПРОЛ); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами у р. «Упаковка» (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3214/01/02
16.	БІСОПРОЛ®	таблетки по 2,5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування на первинній та вторинній упаковці; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна	за рецептом		UA/3214/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							торговельної назви лікарського засобу (було - БІСОПРОЛ); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами у р. «Упаковка» (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
17.	<b>БОНВІВА®</b>	розчин для ін'єкцій по 3мг/3мл в попередньо наповненому шприці № 1 у комплекті з стерильною голкою № 1 для ін'єкцій поміщеною в пластмасовий контейнер в картонній коробці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина для Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування, випробування контролю якості та випуск серії)	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/5164/02/01
18.	<b>БОНДРОНАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній пачці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Іверс-Лі АГ, Швейцарія (пакування); Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (пакування); Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд,	Швейцарія/ Мексика	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/5557/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Швейцарія					
19.	<b>ВАЗОНАТ®</b>	капсули по 250 мг № 40, № 60	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9434/01/01
20.	<b>ВЕСАНОІД</b>	капсули по 10 мг № 100 у флаконах № 1	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина для Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (пакування)	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/1956/01/01
21.	<b>ВІКТОЗА®</b>	розчин для ін'єкцій, 6 мг/мл по 3 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку № 1, № 2 у коробці	А/Т Ново Нордіск	Данія	А/Т Ново Нордіск	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12124/01/01
22.	<b>ВОЛЬТАРЕН® ЕМУЛЬГЕЛЬ</b>	емульгель для зовнішнього застосування 1% по 20 г, 50 г,	Новартіс Консьюмер Хелс С А	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія; Новартіс Фарма	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої	без рецепта		UA/1811/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		100 г у тубах № 1 в пачці			Продукціонс ГмбХ, Німеччина		особи, відповідальної за фармаконагляд			
23.	ГЕПАТОКС	концентрат для розчину для інфузій 500 мг/мл по 10 мл в ампулах № 10 в пачці	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/12890/01/01
24.	ГЕРПЕВІР®	таблетки по 200 мг № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Фармакологічні властивості", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні реакції"	за рецептом		UA/2466/03/01
25.	ГЕРПЕВІР®	таблетки по 400 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у	за рецептом		UA/2466/03/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділи: "Показання", "Фармакологічні властивості", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні реакції"			
26.	<b>ГЛІАТИЛІН</b>	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 3 у контейнері у коробці	Італфармако С.п.А.	Італія	Італфармако С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у розділі "Упаковка" МКЯ та інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2196/01/01
27.	<b>ГЛЮКОЗА</b>	розчин для інфузій 5 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках; по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у флаконах поліетиленових	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ	за рецептом		UA/1025/01/01
28.	<b>ГЛЮКОЗА</b>	розчин для ін'єкцій, 400 мг/мл по 10 мл в ампулах № 10 у пачці	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового	за рецептом		UA/1025/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника АФІ			
29.	ГЛЮКОЗА	розчин для інфузій 10 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках; по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у флаконах	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ	за рецептом		UA/1025/01/02
30.	ГЛЮРЕНОРМ®	таблетки по 30 мг № 60 (10x6) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Еллас А.Е.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0331/01/01
31.	ГРИПОЦИТРОН РИНІС	спрей назальний по 15 мл у флаконі № 1 або у балоні № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; супутня зміна: зміна у методах випробування діючої речовини; введення додаткового нового виробника активної субстанції фенілефрину гідрохлорид	без рецепта		UA/11186/01/01
32.	ГРИПОЦИТРОН	краплі назальні	Товариство з	Україна	Товариство з	Україна	внесення змін до	без		UA/11186/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>РИНІС</b>	по 15 мл у флаконах № 1	обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"		обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"		реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; супутня зміна: зміна діючої речовини; введення додаткового виробника АФІ – Фенілефрину гідрохлорид	<i>рецепта</i>		
33.	<b>ДІАНОРМЕТ® 1000</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг № 30 (10x3) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	виробництво за повним циклом, виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Ізраїль/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (in bulk), без зміни місця виробництва, винесення функціональних обов'язків до реєстраційних матеріалів; зміна місцезнаходження виробничих дільниць для виробника Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд, без зміни місця виробництва (зміна назви вулиці) та винесення функціональних обов'язків виробничих дільниць до реєстраційних	<i>за рецептом</i>		UA/12382/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
34.	<b>ДІАНОРМЕТ® 500</b>	таблетки по 500 мг № 30 (15x2) у блістерах у пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/7795/01/01
35.	<b>ДОМПЕРИДОН-СТОМА</b>	таблетки по 10 мг № 10x1, № 10x3 у блістерах; № 20 у банках	АТ "Стома"	Україна	АТ "Стома"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину домперидон	без рецепта		UA/1990/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
36.	<b>ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ</b>	листя по 50 г або по 75 г у пачці з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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-IV (ВАТ на ПАТ)	без рецепта		UA/8540/01/01
37.	<b>ЕНАЛАПРИЛ</b>	таблетки по 0,01 г № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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	за рецептом		UA/1195/01/02
38.	<b>ЕРГОКАЛЬЦИФЕРОЛ</b>	розчин оральний, олійний, 1,25 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1 в пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна - зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/5393/01/01
39.	<b>ЕРИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою,	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/8709/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		кишковорозчинні, по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах					зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна - зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
40.	<b>ЕРМІТАЛЬ 10 000</b>	капсули гастрорезистентні тверді по 10000 ОД № 20, № 50, № 100 у пляшці № 1	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ,	Німеччина	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання назви заявника/виробника англійською мовою (приведення написання до затверджених документів та сертифікату GMP) /відповідно до наказу МОЗ України № 149 від 26.02.2014/	без рецепта		UA/7948/01/01
41.	<b>ЕРМІТАЛЬ 25 000</b>	капсули гастрорезистентні тверді по 25000 ОД № 20, № 50, № 100 у пляшці № 1	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ,	Німеччина	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання назви заявника/виробника англійською мовою (приведення написання до затверджених документів та сертифікату GMP)	без рецепта		UA/7948/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							/відповідно до наказу МОЗ України № 149 від 26.02.2014/			
42.	<b>ЕРМІТАЛЬ 36 000</b>	капсули гастрорезистентні тверді по 36000 Од № 20, № 50, № 100 у пляшці № 1	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ,	Німеччина	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ та Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання назви заявника/виробника англійською мовою (приведення написання до затверджених документів та сертифікату GMP) /відповідно до наказу МОЗ України № 149 від 26.02.2014/	без рецепта		UA/7948/01/03
43.	<b>ЕСФАТИЛ</b>	гель по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм",	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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	без рецепта		UA/2105/01/01
44.	<b>ЕФІНА</b>	таблетки № 4 (4x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	БЕЛКО ФАРМА, Індія або Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника, відповідального за випуск серії); введення додаткової дільниці	за рецептом		UA/11380/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного та вторинного пакування)			
45.	<b>ЗЕМПЛАР</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мкг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулах № 5 у картонній коробці	ЕббВі Біофармасьютикал з ГмБХ	Швейцарія	ХОСПІРА С.П.А., Італія/ ЕббВі С.р.л., Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за <i>рецептом</i>		UA/12432/01/01
46.	<b>ЗИДОВІР</b>	розчин для перорального застосування, 50 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та методів випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за <i>рецептом</i>		UA/0690/02/01
47.	<b>ЗИНЕРИТ®</b>	порошок для приготування розчину для зовнішнього	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого	без <i>рецепта</i>		UA/4359/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		застосування у флаконах (А) № 1 у комплекті з розчинником по 30 мл у флаконах (В) № 1 та аплікатором					сертифіката відповідності Європейській фармакопеї від затвердженого виробника, зі зміною назви однієї із виробничих ділянок; зміна найменування виробника діючої речовини; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна розміру кришечки			
48.	<b>ЗИТРОЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 3 (3x1) у блістерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Змінах в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"	за рецептом		UA/7280/01/03
49.	<b>ЗИТРОЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 6 (6x1) у блістерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Змінах в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"	за рецептом		UA/7280/01/02
50.	<b>ЗИТРОЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 125 мг № 6 (6x1) у	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж.Б.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в	за рецептом		UA/7280/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах	енд Фармасьютикалз Лтд.")		Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")		Змінах в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"			
51.	<b>ІМОДІУМ® ЛІНГВАЛЬНИЙ</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2 мг № 6 у блистерах	МакНіл Продактс Лімітед	Велика Британія	Каталент ЮК Свіндон Зидіс Лімітед, Велика Британія/ Янссен-Сілаг С.п.А., Італія	Велика Британія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу без зміни первинної упаковки з відповідною зміною у р «Упаковка»; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Належні заходи безпеки при застосуванні", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Побічні ефекти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Упаковка"	без рецепта		UA/9831/02/01
52.	<b>ІНБУТОЛ®</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у флаконах; по 10 мл або по 20 мл у шприцах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	за рецептом		UA/4798/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 1 у контурних чарункових упаковках					засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника, приведення у відповідність до діючого сертифікату GMP			
53.	ІТРАКОН®	капсули по 100 мг № 5x3, № 6x1 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "ФАРМАК"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: видалення методу випробування для АФІ або діючої речовини; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2959/01/01
54.	КАМЕТОН-ЗДОРОВ'Я	спрей назальний та оромукозний по 25 г у балонах аерозольних, по 1 балону з насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; супутня зміна: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини;	без рецепта		UA/2288/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення нового виробника діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) для Камфори рацемічної, для Ментолу. <b>Ведення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
55.	КАМЕТОН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	спрей оромукосний по 25 г у балонах, по 40 г у флаконах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; супутня зміна: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину. <b>Ведення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2288/01/02
56.	КАМІДЕНТ-ЗДОРОВ'Я	гель по 10 г або по 20 г у тубах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у	без рецепта		UA/3310/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; супутня зміна: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного доось (мастер-файла) на діючу речовину. <b>Ведення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
57.	КАНЕСПОР®	крем 1% по 15 г у тубах алюмінієвих № 1 у картонній коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Керн Фарма, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці для ГЛЗ	без рецепта		UA/3589/01/01
58.	КАРДІОАРГІНІН-ЗДОРОВ'Я	сіроп по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків всі стадії виробництва, контроль якості:	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу, на якому здійснюється контроль серії, за винятком випуску серії; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу за винятком випуску серії, із	без рецепта		UA/11187/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків		зазначенням теоретичного розміру серії препарату (без зміни фактичного розміру серії ГЛЗ); введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного та вторинного пакування)			
59.	<b>КЛЕКСАН® 300</b>	розчин для ін'єкцій по 30 000 анти-Ха МО/3 мл у багатодозовом у флаконі по 3 мл № 1	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10143/01/01
60.	<b>ЛАЗОЛВАН®</b>	розчин для інфузій, 15 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 10	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Еспана СА.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/3430/04/01
61.	<b>ЛЕКОПТИН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 50 (25x2) у блістерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Виробництво in bulk, пакування, випуск серії; пакування: Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці первинного та вторинного пакування для виробництва ГЛЗ; зміна найменування виробника готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10246/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
62.	ЛЕКОПТИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг № 50 (10x5) у блістерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Виробництво in bulk, пакування, випуск серії; пакування: Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці первинного та вторинного пакування для виробництва ГЛЗ; зміна найменування виробника готового лікарського засобу відповідно до GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10246/01/02
63.	ЛІПРИЛ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (термін введення змін - протягом 60 днів після затвердження)	за рецептом		UA/6918/01/01
64.	ЛІПРИЛ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6918/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					й завод"		(термін введення змін - протягом 60 днів після затвердження)			
65.	<b>ЛІПРИЛ</b>	таблетки по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (термін введення змін - протягом 60 днів після затвердження)	за рецептом		UA/6918/01/03
66.	<b>ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®</b>	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Лоприл Босналек); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"та розділи "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або	за рецептом		UA/1839/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>годування груддю",  "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами",  "Спосіб застосування та дози", "Діти",  "Передозування",  "Побічні реакції".  Введення змін протягом 6 місяців після затвердження;  вилучення альтернативного виробника АФІ;  зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для матеріалу/реагенту/проміжного продукту,</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							що використовуються у виробництві АФІ або діючої речовини/для допоміжної речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - новий сертифікат відповідності від діючого виробника			
67.	<b>ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®</b>	таблетки по 5 мг № 20 (20x1) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Лоприл Босналек); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"та розділи "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом"	за рецептом		UA/1839/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>або роботі з іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження; вилучення альтернативного виробника АФІ; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для вихідного матеріалу/реагенту/проміжного продукту, що використовуються у виробництві АФІ або діючої речовини/для допоміжної речовини</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - новий сертифікат відповідності від діючого виробника			
68.	<b>ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®</b>	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Лоприл Босналек); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання" та розділи "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та іншими видами взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти",	за рецептом		UA/1839/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>"Передозування",  "Побічні реакції".  Введення змін протягом 6 місяців після затвердження; вилучення альтернативного виробника АФІ; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для вихідного матеріалу/реагенту/проміжного продукту, що використовуються у виробництві АФІ або діючої речовини/для допоміжної речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - новий сертифікат</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності від діючого виробника			
69.	ЛОСПИРИН®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 75 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10), № 120 (30x4) у стрипах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м.Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м.Сум	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення альтернативного пакування)	без рецепта		UA/9202/01/01
70.	ЛЮКРИН ДЕПО	порошок ліофілізований для приготування суспензії для ін'єкцій по 3,75 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 1 у наборах № 1, № 43 або порошок ліофілізований для приготування суспензії для ін'єкцій по 3,75 мг та розчинник по 1 мл у попередньо-наповненому двокамерному шприці № 1	ЕббВі Біофармасьютікал з ГмбХ	Швейцарія	Абботт Лабораторіз С.А., Іспанія/ Такеда Фармасьютікал Компані Лтд, Японія	Іспанія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок - внесення незначних поправок до тексту на первинній та вторинній упаковці ЛЗ; зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10144/01/01
71.	ЛЮКРИН ДЕПО	порошок ліофілізований для приготування суспензії для ін'єкцій по 11,25 мг та розчинник	ЕббВі Біофармасьютікал з ГмбХ	Швейцарія	Абботт Лабораторіз С.А., Іспанія/ Такеда Фармасьютікал Компані Лтд, Японія	Іспанія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок - внесення незначних поправок до тексту на	за рецептом		UA/10144/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 1 мл у попередньо-наповненому двокамерному шприці № 1					первинній та вторинній упаковці ЛЗ; зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
72.	<b>МЕКСИПРИМ®</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 10 у контурних чарункових упаковках	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ФДУП "Московський ендокринний завод", Російська Федерація або ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "ПОЛІСАН", Російська Федерація	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника ГЛЗ, як наслідок поява додаткової упаковки (відповідно до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)	за рецептом		UA/10375/02/01
73.	<b>МЕЛІТОР®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг у блистерах № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у коробці з картоном	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4972/01/01
74.	<b>МЕРОПЕНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах № 1 у пачці (пакування із форми in bulk "SHENZHEN HAIBIN PHARMACEUTI	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи "Протипоказання", "Спосіб	за рецептом		UA/11213/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		CAL CO., LTD", Китай)					застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Несумісність", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
75.	<b>МЕРОПЕНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1 у пачці (пакування із форми in bulk "SHENZHEN HAIBIN PHARMACEUTICAL CO., LTD", Китай)	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи "Противоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості	за рецептом		UA/11213/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Несумісність", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			
76.	<b>МЕТИЛУРАЦИЛ</b>	супозиторії ректальні по 0,5г № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах в пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/2895/01/01
77.	<b>МЕТОПРОЛОЛ ЗЕНТІВА</b>	таблетки по 50 мг № 50 (10x5) у блістерах у картонній коробці	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ВАЗОКАРДИН®) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/4348/01/01
78.	<b>МЕТОПРОЛОЛ ЗЕНТІВА</b>	таблетки по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах у картонній	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/1585/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					(було - ВАЗОКАРДИН®) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
79.	МІРАПЕКС®	таблетки по 1 мг № 30 (10x3) у блістерах в коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації	за рецептом		UA/3432/01/02
80.	МІТОКСАНТРОН "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 5 мл (10 мг), 10 мл (20 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості та в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3145/01/01
81.	МОВАЛІС®	таблетки по 7,5 мг № 20 (10x2) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Берінгер Інгельхайм Еллас А.Е., Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2683/02/01
82.	МОВАЛІС®	таблетки по 15 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Берінгер	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для	за рецептом		UA/2683/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Інгельхайм Еллас А.Е., Греція		медичного застосування			
83.	МОМЕДЕРМ®	крем, 1 мг/г по 15 г, 30 г у тубах № 1	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	за рецептом		UA/10968/02/01
84.	НЕУРОБЕКС® НЕО	капсули № 30 (10x3), № 60 (10x6) у стрипах або блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс РТ	Індонезія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні упаковок	без рецепта		UA/11462/01/01
85.	НІГЕРСАН D5	розчин для ін'єкцій по 1 мл у ампулах № 10, № 50	Санум-Кельбек ГмбХ і Ко.КГ	Німеччина	САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування вторинної упаковки № 10 лікарського засобу	за рецептом		UA/10622/01/01
86.	НІМЕСИЛ®	гранули для приготування суспензії для перорального застосування, 100 мг/2 г по 2 г у односторових пакетах № 9, № 15, № 30 у коробці	Лабораторі Гідотті С.п.А.	Італія	виробництво "in bulk", кінцеве пакування, контроль та випуск серії: Лабораторіос Менаріні С.А., Іспанія; Файн Фудс енд Фармасьютікал з Н.Т.М. С.П.А., Італія	Іспанія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/9855/01/01
87.	НІМЕСУЛІД	таблетки по 100 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у	за рецептом		UA/5536/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
88.	<b>НІМЕСУЛІД-ФІТОФАРМ</b>	таблетки по 100 мг № 12x1 у блістерах у пачці	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна складу допоміжних речовин	за рецептом		UA/2963/01/01
89.	<b>НІМІД®</b>	гранули, 100 мг/2 г по 2 г у саше № 1, № 30	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія або ТОВ «КУСУМ ФАРМ», Україна, м. Суми	Індія/Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/4240/03/01
90.	<b>НІМІД®</b>	гранули, 100 мг/2 г по 2 г у саше in bulk № 350 (1x 350)	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія або ТОВ «КУСУМ ФАРМ», Україна, м. Суми	Індія/Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/12051/01/01
91.	<b>НООФЕН®</b>	капсули тверді по 500 мг № 30 (6x5) у блістерах	ТОВ "ОЛФА"	Україна, м. Київ	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - додавання додаткового дозування	без рецепта		UA/3773/03/02
92.	<b>НОСОЛІН® ПЛЮС</b>	спрей назальний по 30 г у балоні аерозольному алюмінієвому № 1 в пачці	АТ "Стома"	Україна	АТ "Стома"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна виробника діючих речовин, для Легоментолу та оновлення специфікації та методів вхідного контролю; приведення р.	без рецепта		UA/8171/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«МБЧ» до Фарм .Євр 7.0			
93.	<b>ОКОМІСТИН®</b>	краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01 % по 5 мл або по 10 мл у флаконі з крапельницею № 1	ТОВ "ІНФАМЕД"	Російська Федерація	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні, а саме: приведення коду АТХ до затвердженої інструкції для медичного застосування /відповідно наказу МОЗ України № 159 від 05.03.2014/	за рецептом		UA/7537/01/01
94.	<b>ОКСИТАН</b>	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл (50 мг) in bulk у флаконах № 240, по 50 мл (100 мг) in bulk у флаконах № 120	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Онколоджи Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміна у процесі виробництва ГЛЗ	-		UA/3248/01/01
95.	<b>ОКСИТАН</b>	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл (50 мг), по 50 мл (100 мг) у флаконах № 1	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Онколоджи Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміна у процесі виробництва ГЛЗ	за рецептом		UA/3247/01/01
96.	<b>ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС</b>	капсули пролонгованої дії по 100 мг № 20 (10x2) у блистерах у коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Ацино Фарма АГ, Швейцарія додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості: Унтерзухунгсінст	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна первинного пакувального матеріалу; зменшення терміну придатності готового	за рецептом		UA/5124/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					итут Хеппелер, Німеччина		лікарського засобу (з 5-ти до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
97.	<b>ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС</b>	капсули пролонгованої дії по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах у коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Ацино Фарма АГ, Швейцарія додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості: Унтерзухунгсінститут Хеппелер, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника; зміна напису на капсулі; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5124/01/01
98.	<b>ПАКЛІТАКСЕЛ-ТЕВА</b>	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг) або по 16,7 мл (100 мг) або по 50 мл (300 мг) у флаконах № 1 в картонній пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахемі Б.В., Нідерланди; АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Нідерланди/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування вторинних упаковок лікарського засобу	за рецептом		UA/7777/01/01
99.	<b>ПАНАДОЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 12, № 64 (8x8), № 96 (8x12) у блістерах	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	С.С. Єврофарм С.А., Румунія; ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія	Румунія/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування таблетки. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2562/01/01
100.	<b>ПАНГРОЛ® 20000</b>	таблетки кишковорозчинні	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробництво «in bulk»: БЕРЛІН-ХЕМІ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/6763/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах			АГ, Німеччина/ Пакування та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина/ Виробництво «in bulk»: Менаріні - Фон Хейден ГмбХ, Німеччина		виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування лікарського засобу р. «Склад лікарського засобу»; виправлення технічних помилок у розділі «Склад» МКЯ ГЛЗ щодо формулювання редакції тексту діюча речовина			
101.	<b>ПАНКРЕАТИН ДЛЯ ДІТЕЙ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 20 (10x2), № 60 (10x6) у блістерах в пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна - зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/8983/01/01
102.	<b>ПАРАЦЕТАМОЛ</b>	таблетки по 200 мг № 10 в блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні на первинній упаковці	без рецепта		UA/5721/01/01
103.	<b>ПЕРЕКИС ВОДНЮ 3 %</b>	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 50 мл у флаконах, по 100 мл у банках або флаконах	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна, м. Київ	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизжин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; доповнення нового виробника субстанції; зміна маркування на упаковці	без рецепта		UA/6318/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
104.	<b>ПРЕПІДИЛ</b>	гель для ендоцервікального введення, 0,5 мг/3 г в одноразовому шприці № 1 в блістерній упаковці зі стерильним катетером у блістерній упаковці в картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчурінг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні первинної упаковки лікарського засобу	за рецептом		UA/9727/01/01
105.	<b>ПРОКТАН®</b>	мазь по 30 г у тубах № 1	ТОВ "ФАРМА ЛАЙФ"	Україна, м. Львів	Виробництво і первинне пакування: ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль Вторинне пакування і відповідальний за випуск серії: ТОВ "ФАРМА ЛАЙФ", Україна, м. Львів	Україна, Київська обл., м. Бориспіль/Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці виробництва ЛЗ; зміна заявника	без рецепта		UA/12464/01/01
106.	<b>ПРОТАМІНУ СУЛЬФАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках, вкладених в контейнери для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна, м. Київ	Алпс Фармацевтікал Інд. 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; уточнення виробника	-		UA/1059/01/01
107.	<b>РЕВМАЛГІН</b>	супозиторії	ТОВ "ФАРМЕКС	Україна,	ТОВ "ФАРМЕКС	Україна,	внесення змін до	за		UA/11608/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ректальні по 15 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у стрипах	ГРУП"	Київська обл., м. Бориспіль	ГРУП"	Київська обл., м. Бориспіль	реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕЛОМАКС)	рецептом		
108.	<b>РІНГЕРА-ЛОККА РОЗЧИН</b>	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках або флаконах	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення двох альтернативних виробників активної субстанції	за рецептом		UA/8980/01/01
109.	<b>РОЗЧИН РІНГЕРА</b>	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках скляних; по 250 мл, або по 500 мл, або по 2500 мл у контейнерах полімерних	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, приведення у відповідність до діючого сертифікату GMP; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2400/01/01
110.	<b>РОЗЧИН РІНГЕРА-ЦИТОКЛІН</b>	розчин для інфузій по 1000 мл, або по 2000 мл, або по 3000 мл, або по 5000 мл у контейнерах полімерних	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, приведення у відповідність до діючого сертифікату GMP; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	за рецептом		UA/11473/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
111.	<b>РОЗЧИН РІНГЕРА-СОЛЮВЕН</b>	розчин для інфузій по 100 мл, або по 200 мл, або по 400 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, приведення у відповідність до діючого сертифікату GMP; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11472/01/01
112.	<b>РОКСЕРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з отриманням свідоцтва на торговий знак; збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років); зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11743/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
113.	<b>РОКСЕРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з отриманням свідоцтва на торговий знак (було – РОКСЕРА); збільшення терміну	за рецептом		UA/11743/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Противоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу			
114.	<b>РОКСЕРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з	за рецептом		UA/11743/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x6), № 90 (10x9) у блістерах					отриманням свідоцтва на торговий знак (було – РОКСЕРА); збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу			
115.	РОКСЕРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 10 (10x1), № 14	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах	за рецептом		UA/11743/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах					зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з отриманням свідоцтва на торговий знак (було – РОКСЕРА); збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу			
116.	РОКСЕРА®	таблетки,	КРКА, д.д., Ново	Словенія	КРКА, д.д., Ново	Словенія	внесення змін до	за		UA/11743/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 20 (10x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	место		место		реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з отриманням свідоцтва на торговий знак (було – РОКСЕРА); збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови	рецептом		

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу			
117.	<b>РОКСЕРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 20 (10x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна торговельної назви лікарського засобу у зв'язку з отриманням свідоцтва на торговий знак (було – РОКСЕРА); збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими	за рецептом		UA/11743/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", зміни щодо назви лікарського засобу			
118.	<b>СЕДАЛГІН-НЕО®</b>	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах в пачці	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказах № 109 від 08.02.2014 та № 193 від 18.03.2014 щодо умов відпуску лікарського засобу (було - № 10 - без рецепта; № 20 - за рецептом)	за рецептом		UA/2657/01/01
119.	<b>СЕРТРАЛОФТ 100</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції (новий виробник) зі змінами у специфікації та методах контролю	за рецептом		UA/8406/01/01
120.	<b>СЕРТРАЛОФТ 25</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна;	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції (новий виробник) зі змінами у специфікації та	за рецептом		UA/8406/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна		методах контролю			
121.	<b>СЕРТРАЛОФТ 50</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції (новий виробник) зі змінами у специфікації та методах контролю	за рецептом		UA/8406/01/03
122.	<b>СУЛЬБАКТОМАКС</b>	порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/500 мг у флаконах (на 20 мл) № 1	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/6154/01/02
123.	<b>СУПРАКС® СОЛЮТАБ®</b>	таблетки, що диспергуються, по 400 мг № 1 (1x1), № 5 (5x1), № 7 (7x1), № 10 (5x2) у блістерах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	А. Менаріні Меньюфекчуриг Лоджистикс енд Сервісіз С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЦЕФОРАЛ СОЛЮТАБ) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11912/01/01
124.	<b>СУФЕР®</b>	розчин для внутрішньовенних ін'єкцій 20 мг/мл по 5 мл у флаконі №1, по 10 мл у флаконі	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додатково фольги с надписом з відповідними	за рецептом		UA/13269/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№1, по 20 мл у флаконі №1 , по 5 мл в ампулах №5 у контурній чарунковій упаковці, по 5 мл у флаконі №1 у комплекті з розчинником (розчин натрію хлориду 9 мг/мл - Солювен) по 100 мл у контейнері №1 у контурній чарунковій упаковці, по 10 мл у флаконі №1 у комплекті з розчинником (розчин натрію хлориду 9 мг/мл - Солювен) по 100 мл у контейнері №1 у контурній чарунковій упаковці					змінами у р. «Упаковка»			
125.	<b>ТАРДИФЕРОН</b>	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, пролонгованої дії по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах в картонній коробці	Євромедекс	Франція	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2978/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
126.	<b>ТАУФОРИН "ОЗ"</b>	краплі очні, 40 мг/мл по 5 мл у флаконах № 3 в пачці у комплекті з кришкою-крапельницею	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	України	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію додаткової ділянки виробництва ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна для всього виробничого процесу готового лікарського засобу за винятком випуску серії з розміром серії препарату для даної ділянки), без принципових змін у технології з додатковою упаковкою	за рецептом		UA/5344/01/01
127.	<b>ТЕТРАЛГІН®</b>	таблетки № 10 у блістерах	ЗАТ "Фармацевтична виробнича компанія "ФармВІЛАР"	Російська Федерація	Новентис с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6119/01/01
128.	<b>ТРИТІКО</b>	таблетки з контрольованим вивільненням по 75 мг № 30 у блістері	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А	Італія	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/9939/01/01
129.	<b>ТРИТІКО</b>	таблетки з контрольованим вивільненням по 150 мг № 20	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А	Італія	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/9939/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x2) у блістерах					медичного застосування <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
130.	УРОКСОЛІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна - зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/8692/01/01
131.	ФЕМОСТОН®	комбі-упаковка № 28; № 84: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, білого кольору по 1 мг № 14 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, сірого кольору по 1 мг/10 мг № 14 у блістерах № 1, № 3	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Біолоджікалз Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/4836/01/01
132.	ФЕМОСТОН®	комбі-упаковка № 28; № 84: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, цегляно-червоного	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Біолоджікалз Б.В., Нідерланди	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/4836/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		кольору по 2 мг № 14 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, жовтого кольору по 2 мг/10 мг № 14 у блістерах № 1, № 3								
133.	<b>ФЛАВОЗІД®</b>	сироп по 60 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконах № 1 з дозуючою ємністю	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", фармацевтична фабрика	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/5013/01/01
134.	<b>ФЛОРИСЕД-ЗДОРОВ'Я</b>	сироп по 50 мл або по 100 мл у флаконах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків/ всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу, на якому здійснюється контроль серії, за винятком випуску серії; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу за винятком випуску серії, із зазначенням теоретичного розміру серії	без рецепта		UA/8853/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків		препарату (без зміни фактичного розміру серії ГЛЗ); введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для первинного та вторинного пакування)			
135.	<b>ФТАЛАЗОЛ</b>	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5442/01/01
136.	<b>ФУРОСЕМІД СОФАРМА</b>	таблетки по 40 мг № 20 (10x2), № 50 (50x1) у блістерах у коробці	АТ "Софарма"	Болгарія	ділянка виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; ділянка вторинного пакування: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна	Болгарія /Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності від нового виробника діючої речовини; надання оновленого сертифікату відповідності для діючої речовини від діючого виробника	за рецептом		UA/3120/01/01
137.	<b>ФУРОСЕМІД</b>	таблетки по 40	АТ "Софарма"	Болгарія	ділянка	Болгарія	внесення змін до	-		UA/12651/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>СОФАРМА</b>	мг in bulk № 10x340 у блістерах			виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; дільниця вторинного пакування: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна	/Україна	реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності від нового виробника діючої речовини; надання оновленого сертифікату відповідності для діючої речовини від діючого виробника			
138.	<b>ХІПОТЕЛ</b>	таблетки по 20 мг № 30 (10x3), № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення альтернативного пакування)	за рецептом		UA/13322/01/01
139.	<b>ХІПОТЕЛ</b>	таблетки по 40 мг № 30 (10x3), № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення альтернативного пакування)	за рецептом		UA/13322/01/02
140.	<b>ХІПОТЕЛ</b>	таблетки по 80 мг № 30 (10x3), № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення альтернативного	за рецептом		UA/13322/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування)			
141.	<b>ХОНДРА-СИЛА®</b>	капсули № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника діючої речовини без зміни місця виробництва; зміна в складі капсули (введення нового виробника з новим складом); зміна маркування на упаковці (внесення зміни до складу капсули на вторинній упаковці) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/7515/01/01
142.	<b>ЦЕФОПЕРАЗОН/СУЛЬБАКТАМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г/1 г in bulk у флаконах № 120 у картонному ящику	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЦЕФОСУЛЬБІН®); зміна назви лікарської форми для ЛЗ	-		UA/12807/01/01
143.	<b>ЦИТРАМОН-ФОРТЕ</b>	таблетки № 6x20 у блістерах у пачці (лінія Klockner); № 6x20, № 12x5 у блістерах у пачці (лінія MediSeal); № 6 у блістерах (лінія «BLIPACK» або лінія Klockner);	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючих речовин: кислоти ацетилсаліцилової, кофеїну, парацетамолу	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20, № 12x10, № 30, № 50 - за рецептом		UA/5094/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 12 у блістерах (лінія Кlockner або лінія САМ); № 12x10 у блістерах (лінія САМ); № 12x10 у блістерах (лінія Ноаск), № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці								
144.	<b>Ц-ФЛОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг №10 (10x1), № 100 (10x10)	ЗАТ "Максфарма Балтія"	Литва	Інтас Фармасьютикалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/10169/01/01
145.	<b>Ц-ФЛОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	ЗАТ "Максфарма Балтія"	Литва	Інтас Фармасьютикалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції у розділи:	за рецептом		UA/10169/01/02

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
		500 мг №10 (10x1), № 100 (10x10)					"Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			