

**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.	АЛЬФА ЛІПОЄВА КИСЛОТА	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Шанхай Модерн 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/10431/01/01
2.	АЛОКІН-АЛЬФА	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 мг в ампулах № 3	Федеральне державне унітарне підприємство "Державний науково-дослідний інститут особливо чистих біопрепаратів" Федерального медико-біологічного агентства	Російська Федерація	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>	-	UA/8668/01/01
3.	АЛЬДАЗОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 3x1 у блістері в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в розділі "Застосування"	<i>за рецептом</i>	-	UA/9351/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у період вагітності або годування груддю" Інструкції для медичного застосування			
4.	АЛЬТАБОР	таблетки по 20 мг № 10 у блістерах, № 10х2 у блістерах у пачці, № 20, № 60 у контейнерах пластикових з кришкою з контролем першого розкриття	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж для допоміжної речовини; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та для плівки полівінілхлоридної	без рецепта	-	UA/10229/01/01
5.	АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 разом з мірною ложкою в коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва	без рецепта	-	UA/5897/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків/ всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" Україна, м. Харків		(дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій; дільниця для первинного пакування; дільниця для вторинного пакування; введення додаткової дільниці для контролю якості за винятком випуску серій)			
6.	АМЛОДИПІН-ПЕРИНДОПРИЛ-РІХТЕР	таблетки по 5 мг/4 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Амлопресс) Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/13159/01/01
7.	АМЛОДИПІН-ПЕРИНДОПРИЛ-РІХТЕР	таблетки по 10 мг/8 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Амлопресс) Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/13159/01/02
8.	АМЛОДИПІН-ПЕРИНДОПРИЛ-РІХТЕР	таблетки по 5 мг/8 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу	за рецептом	-	UA/13159/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(було: Амлопресс) Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження			
9.	АМЛОДИПІН-ПЕРИНДОПРИЛ-РІХТЕР	таблетки по 10 мг/4 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Амлопресс) Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/13159/01/04
10.	АРТРОН® ТРИАКТИВ	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 у блістерах; № 30, № 60, № 100, № 120 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва (ділянка для первинного пакування; ділянка для вторинного пакування; ділянка відповідального за випуск серії)	без рецепта	-	UA/4016/01/01
11.	АРТРОН® ТРИАКТИВ ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 у блістерах; № 30, № 60, № 120 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу; додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії	без рецепта	-	UA/4016/01/02
12.	АРТРОН® ХОНДРЕКС	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг № 15 у	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення	без рецепта	-	UA/12825/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах, № 30, № 60, № 120 у флаконах					додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу; додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії			
13.	АЦЕТАЛ	таблетки по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків/ Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна, м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробництва; реєстрація додаткової упаковки (додатковий типорозмір блістера та коробки) та додаткова упаковка для виробничої ділянки ТОВ "Фармакс Груп", Україна	без рецепта	-	UA/12310/01/01
14.	ВАЗАВІТАЛ®	капсули № 30 (10x3) у блістерах в пачці	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування вторинної упаковки лікарського засобу	без рецепта	-	UA/6628/01/01
15.	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 50 (10x5), № 50 у блістерах	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта	-	UA/0265/02/02
16.	ВЕРАПАМІЛ-	розчин для ін'єкцій,	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за	-	UA/3582/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ДАРНИЦЯ	2,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1), № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках; № 10 у коробці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: зміни до розділу ІІВ реєстраційного досьє. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>рецептом</i>		
17.	ВІКАЛІН	таблетки in bulk: по 5 кг у пакетах з плівки поліетиленової	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника фольги алюмінієвої та додаткових виробників плівки полівінілхлоридної	-	-	UA/9601/01/01
18.	ВІКАЛІН	таблетки № 10 у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника фольги алюмінієвої та додаткових виробників плівки полівінілхлоридної	<i>без рецепта</i>	-	UA/7022/01/01
19.	ВІТАМІН Е ОЛІЙНИЙ	рідина масляниста (субстанція) у бочках металевих для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Чжецзян Медісін Ко. ЛТД., Сіньчан Фармасьютікал Фекторі	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-	-	UA/3747/01/01
20.	ВІТРУМ® ЕНЕРДЖИ	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 у блістерах, № 30, № 60 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки	<i>без рецепта</i>	-	UA/12959/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва для всього виробничого процесу; додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
21.	ВІТРУМ® КАРДІО ОМЕГА-3	капсули м'які № 10 у блистерах, № 30, № 60 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу; додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>	-	UA/4642/01/01
22.	ВОВЧУГ	настойка для перорального застосування по 100 мл у флаконах № 1 в пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавської обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавської обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо р. "Вид та розмір упаковки", а саме: маркування пачки /відповідно до наказу МОЗ України № 787 від 14.11.2011/	<i>без рецепта</i>	-	UA/5465/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
23.	ВОДРОСТЕЙ БУРИХ СУХИЙ ЕКСТРАКТ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Албан Муллер Інтернешнл	Франція	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/3460/01/01
24.	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ "СІЛКАРБОН"	порошок (субстанція) у мішках поліпропіленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Універсальне агентство "ПРО-ФАРМА"	Україна	Сілкарбон Актівколе ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій	-	-	UA/11425/01/01
25.	ГАРЦИНІЇ КАМБОДЖИЙСЬКОЇ ЕКСТРАКТ, ПОРОШОК 50%	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Індо Ворлд Трейдинг Корпорейшн	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/3609/01/01
26.	ГІБІСКУСУ ЕКСТРАКТ СУХИЙ "UTIROSE"	порошок субстанція (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Універсальне агентство "ПРО-ФАРМА"	Україна, м. Київ	НАТЮРЕКС СА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності АФІ з 4 років до 2 років; зміна у пакуванні АФІ; зміна найменування виробника АФІ; зміна у параметрах	-	-	UA/10929/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ; зміна у методах випробування АФІ			
27.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 20 у блистерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця 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	Болгарія/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/3119/01/01
28.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 20 у блистерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця 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	Болгарія/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/3119/01/02
29.	ДИБАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл або по 5 мл в ампулах	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	-	UA/4780/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці, № 10 у коробках					зміни до розділу ІІВ реєстраційного дос'є. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
30.	ДИКЛАК®	розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл по 3 мл в ампулах № 5	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/1202/03/01
31.	ДОКСИЦИКЛІН-ДАРНИЦЯ	капсули по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у контурних чарункових упаковках; № 1000 у контейнерах пластикових	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/8028/01/01
32.	ДУАКТИН®	капсули по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні в р. "Вид та розмір упаковки", а саме (приведення до затверджених матеріалів) /відповідно до наказу МОЗ України № 313 від 08.05.2014/	за рецептом	-	UA/8752/01/01
33.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ	Румунія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та	за рецептом	-	UA/12650/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					"Гедеон Ріхтер", Угорщина		допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; супутня зміна: зміни допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу			
34.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; супутня зміна: зміни допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12650/01/02
35.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер",	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж	за рецептом	-	UA/12650/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Угорщина		готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; супутня зміна: зміни допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу			
36.	ДУПЛЕКОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Румунія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; супутня зміна: зміни допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12650/01/04
37.	ЕЗОПРЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	виробництво in bulk: Ейч.Бі.Ем. Фарма, с.р.о., Словацька Республіка; первинне та вторинне	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін	за рецептом	-	UA/12852/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування, контроль та випуск серій: АТ "Зентіва", Словацька Республіка		протягом 3 місяців після затвердження			
38.	ЕЗОПРЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	виробництво in bulk: Ейч.Бі.Ем. Фарма, с.р.о., Словацька Республіка; первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/12852/01/02
39.	ЕНТЕРОЖЕРМІ НА®	капсули № 12, № 24 (12x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного пакування) (ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, проведення контролю якості та вторинного пакування); зміна торговельної назви лікарського засобу (затверджено: Ентерожерміна);	без рецепта	-	UA/4234/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
40.	ЕСПА-КАРБ	таблетки по 10 мг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Ліндофарм ГмбХ	Німеччина	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; зміна найменування виробника діючої речовини; зміна періоду повторних випробувань	за рецептом	-	UA/12191/01/02
41.	ЕТОМІД	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 50 (10x5), № 100 (10x10) у стрипах в упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну зберігання ЛЗ (було: 3 роки; стало: 4 роки); введення додаткового, збільшеного розміру упаковки; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	за рецептом	-	UA/2425/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу			
42.	ІМУНОФЛАЗІД®	сироп по 30 мл, або по 50 мл, або по 60 мл, або по 125 мл у флаконах зі скла або пластику з дозуючою ємністю в пачці	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна, м. Київ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", фармацевтична фабрика	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до терапевтичних показань (вилучення показань); зміни в інструкції для медичного застосування (потребує внесення відповідно до посилань на нові додаткові дані, надані заявником); введення нових упаковок з відповідними змінами у р. "Об'єм вмісту контейнера" та "Упаковка"	без рецепта	-	UA/5510/01/01
43.	ІНДАПАМІД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Сучжоу Лісінь 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/3900/01/01
44.	КАЛЬЦІЙ -ДЗ НІКОМЕД З АПЕЛЬСИНОВИМ СМАКОМ	таблетки жувальні № 20, № 50, № 100 у флаконах	Такеда Австрія ГмБХ	Австрія	Такеда Нікомед АС	Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та місцезнаходження	без рецепта	-	UA/3541/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника, без зміни місця виробництва приведення у відповідність до оригінальних документів (наявний висновок щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP), виданого Державною службою України з лікарських засобів з відповідним лікарським засобом у переліку); зміни у маркуванні вторинної упаковки – внесення обов'язкової інформації в текст маркування та видалення зайвої інформації			
45.	КАЛЬЦІЙ -Д3 НІКОМЕД З М'ЯТНИМ СМАКОМ	таблетки жувальні № 30, № 100 у флаконах	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	Такеда Нікомед АС	Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва приведення у відповідність до оригінальних документів (наявний висновок щодо	<i>без рецепта</i>	-	UA/10610/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP), виданого Державною службою України з лікарських засобів з відповідним лікарським засобом у переліку); зміни у маркуванні вторинної упаковки – внесення обов'язкової інформації в текст маркування та видалення зайвої інформації			
46.	КАЛЬЦІЙ -Д3 НІКОМЕД ОСТЕОФОРТЕ	таблетки жувальні № 30, № 60, № 90 у флаконах	Такеда Нікомед АС	Норвегія	Такеда Нікомед АС	Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва приведення у відповідність до оригінальних документів (наявний висновок щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP), виданого	без рецепта	-	UA/12922/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Державною службою України з лікарських засобів з відповідним лікарським засобом у переліку); зміни у маркуванні вторинної упаковки – внесення обов'язкової інформації в текст маркування та видалення зайвої інформації			
47.	КАЛЬЦІЙ -Д3 НІКОМЕД ФОРТЕ	таблетки жувальні № 30, № 60, № 120 у флаконах № 1	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	Такеда Нікомед АС	Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва приведення у відповідність до оригінальних документів (наявний висновок щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP), виданого Державною службою України з лікарських засобів з відповідним лікарським засобом у переліку); зміни у маркуванні вторинної упаковки – внесення	без рецепта	-	UA/3541/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							обов'язкової інформації в текст маркування та видалення зайвої інформації			
48.	КАРБОЛОНГ®	порошок для перорального застосування по 5 г у пакетах № 30 у пачці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва для всього виробничого процесу готового лікарського засобу; заміна виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії; зміна у маркуванні упаковок; зміна заявника	без рецепта	-	UA/0945/01/01
49.	КЛОТРЕКС	мазь по 25 г у тубах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від нового виробника; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	за рецептом	-	UA/3473/01/01
50.	КОФЕІН-	розчин для ін'єкцій,	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за	-	UA/7534/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	БЕНЗОАТ НАТРІЮ-ДАРНИЦЯ	100 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках в пачці; № 10 (10x1) у коробці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; оновлення частини II реєстраційного досьє. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>рецептом</i>		
51.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, № 60 (10x6) у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випробування контролю якості: Рош Фарма АГ, Німеччина/ Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Мексика/ Швейцарія / Мексика/ Німеччина / Швейцарія / Мексика/ Швейцарія / Мексика	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці що здійснює виробництво не розфасованої продукції; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>за рецептом</i>	-	UA/5142/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
52.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, in bulk № 10 у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випробування контролю якості: Рош Фарма АГ, Німеччина/ Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Мексика/ Швейцарія / Мексика/ Німеччина / Швейцарія / Мексика/ Швейцарія / Мексика	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці що здійснює виробництво не розфасованої продукції	-	-	UA/5143/01/01
53.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 10 у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Мексика/ Швейцарія / Мексика/ Німеччина / Швейцарія / Мексика	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці що здійснює виробництво не розфасованої продукції	-	-	UA/5143/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випробування контролю якості: Рош Фарма АГ, Німеччина/ Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика					
54.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 120 (10x12) у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випробування контролю якості: Рош Фарма АГ, Німеччина/ Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/	Мексика/ Швейцарія / Мексика/ Німеччина / Швейцарія / Мексика/ Швейцарія / Мексика	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці що здійснює виробництво не розфасованої продукції; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом	-	UA/5142/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика/ Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія/ Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика					
55.	ЛЕВІТРА® ОДТ	таблетки, що диспергуються, по 10 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Байєр Фарма АГ	Німеччина	Байєр Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації за показником «Однорідність дозування»	за рецептом	-	UA/0226/02/01
56.	ЛІНЕЗІД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 5 у блістерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	Бафна Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів);	за рецептом	-	UA/11532/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для первинного та вторинного пакування); зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії			
57.	ЛІНЕЗІД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг in bulk № 1000 (500x2) у блистерах, № 1000 у контейнерах	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	Бафна Фармасьютікалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю	-	-	UA/11533/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для первинного та вторинного пакування); зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії			
58.	ЛЬОНУ НАСІННЯ	насіння по 100 г або по 200 г у пачках 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	без рецепта	-	UA/9368/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-IV			
59.	МАКРОПЕН®	гранули для приготування 115 мл суспензії (175 мг/5 мл) для перорального застосування	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва, відповідальної за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування; супутня зміна: введення додаткової ділянки для вторинного пакування та ділянки для первинного пакування; введення додаткового виробника, на виробничій ділянці якого проводиться контроль серій нестерильних лікарських засобів	за рецептом	-	UA/1963/01/01
60.	МЕЛОМАКС	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконах № 5 або по 1,5 мл у ампулі № 5 у пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "Фармекс Груп", Україна, Київська обл., м. Бориспіль/ весь виробничий процес готового лікарського засобу, включаючи вторинне пакування, за винятком випуску серії та контролю якості: ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків	Україна, Київська обл, м. Бориспіль/ Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серії, контролю якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з	за рецептом	-	UA/11608/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниці для вторинного пакування); зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (тип контейнера) - стерильні лікарські засоби та лікарські засоби біологічного/імунологічного походження			
61.	МОКСИФТОР 400	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг in bulk № 50 (5x10), № 100 (5x20), № 200 (5x40) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативного виду упаковки in bulk	-	-	UA/13738/01/01
62.	НАТРІЮ ХЛОРИД-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 9 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках, № 10 у коробках; по 10 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до розділу ІІВ реєстраційного дос'є – зміна розміру серій. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/7493/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
63.	НЕБУТАМОЛ®	розчин для інгаляцій, 1 мг/мл по 2 мл або 2,5 мл у контейнерах однодозових № 10 (10x1), № 40 (10x4) у пакетах з полімерної плівки у паці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/12488/01/01
64.	НІКВІТИН 14 МГ	пластир трансдермальний, 14 мг/24 год (з вмістом нікотину 78 мг/пластир) у пакетиках № 7, № 14	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія; Каталент ЮК Суіндон Зідіс Лімітед, Великобританія	Ірландія/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у параметрах специфікацій (приведення специфікації, методів контролю випробувань діючої речовини до оновленої монографії Європейської фармакопеї)	без рецепта	-	UA/12507/01/01
65.	НІКВІТИН 21 МГ	пластир трансдермальний, 21 мг/24 год (з вмістом нікотину 114 мг/пластир) у пакетиках № 7, № 14	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія; Каталент ЮК Суіндон Зідіс Лімітед, Великобританія	Ірландія/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у параметрах специфікацій (приведення специфікації, методів контролю випробувань діючої речовини до оновленої монографії Європейської фармакопеї)	без рецепта	-	UA/12507/01/02
66.	НІКВІТИН 7 МГ	пластир трансдермальний, 7 мг/24 год (з вмістом нікотину 36 мг/пластир) у пакетиках № 7, № 14	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія; Каталент ЮК Суіндон Зідіс Лімітед, Великобританія	Ірландія/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у параметрах специфікацій (приведення специфікації, методів	без рецепта	-	UA/12507/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контролю випробувань діючої речовини до оновленої монографії Європейської фармакопеї)			
67.	НІТАЗОЛ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї	-	-	UA/11217/01/01
68.	ОЗІКЛІД	таблетки з модифікованим вивільненням по 30 мг № 60 (10x6) у блистерах у коробці	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання коду АТС (приведення у відповідність до затвердженої інструкції для медичного застосування) /відповідно до наказу МОЗ України № 503 від 09.07.2012/	за рецептом	-	UA/12351/01/01
69.	ОПТИМАРК	розчин для ін'єкцій, 500 мкмоль/мл по 10 мл, або по 15 мл, або по 20 мл у флаконах № 10; по 10 мл, або по 15 мл, або по 20 мл, або по 30 мл в попередньо наповнених	Маллінкродт Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Маллінкродт Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/10327/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		шприцах № 10								
70.	ОФЛО®	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1) у блистерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б.Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/3340/02/01
71.	ОФЛО®	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 10 (10x1) у блистерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б.Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/3340/02/02
72.	ПАНАДОЛ® СОЛЮБЛ	таблетки шипучі по 500 мг № 12 (2x6) у стрипах	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія; Фамар А.В.Е. Антоса плант, Греція	Ірландія/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у розділі «Склад лікарського засобу» Інструкції для медичного застосування	без рецепта	-	UA/2562/03/01
73.	ПАПАВЕРИН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці, № 10 у коробці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серій. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/3112/01/01
74.	ПИЖМА КВІТКИ	квітки по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в інструкції	без рецепта	-	UA/7116/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці з внутрішнім пакетом					для медичного застосування у розділі «Термін придатності» (затверджено – 2 роки; запропоновано – 3 роки)			
75.	ПОТЕНТОКС	порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/250 мг у флаконах № 1	Мілі Хелскере Лімітед	Великобританія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення у відповідність написання адреси виробника до сертифікату GMP (вилучення юридичної адреси виробництва із зазначенням адреси місця провадження діяльності)	за рецептом	-	UA/6152/01/01
76.	ПРЕВЕНКОР	капсули тверді по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "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"	за рецептом	-	UA/13174/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							та інші види взаємодій"			
77.	ПРЕВЕНКОР	капсули тверді по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "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"	за рецептом	-	UA/13174/01/02
78.	ПРЕВЕНКОР	капсули тверді по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати	за рецептом	-	UA/13174/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
79.	РЕОМАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 20 (10x2) у блістерах	ЗАТ "Максфарма Балтія"	Литва	Інтас Фармасьютикалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи "Показання" "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом	-	UA/3162/01/01
80.	РОЗУЛІП®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - РОЗУЛІП) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11831/01/01
81.	РОЗУЛІП®	таблетки, вкриті плівковою	ВАТ Фармацевтичний	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний	Угорщина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/11831/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 10 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	завод ЕГІС		завод ЕГІС		матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - РОЗУЛІП); введення додаткової ділянки виробництва ЛЗ; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової ділянки виробництва; збільшення розміру серії ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
82.	РОЗУЛІП®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - РОЗУЛІП); введення додаткової ділянки виробництва ЛЗ; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової ділянки виробництва; збільшення розміру серії ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11831/01/03
83.	РОЗУЛІП®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було -	за рецептом	-	UA/11831/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					РОЗУЛІП); введення додаткової дільниці виробництва ЛЗ; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової дільниці виробництва; збільшення розміру серії ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
84.	СЕРЕТИД™ ДИ СКУС™	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/100 мкг/дозу по 60 доз у дискусі № 1 у картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія/ Глаксо Веллком Продакшн, Франція	Велика Британія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника відповідального за випуск серії; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для первинного пакування; дільниця для вторинного пакування) зміна розміру серії (Введення змін протягом 6 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/8524/01/01
85.	СЕРЕТИД™ ДИ СКУС™	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/250 мкг/дозу по 60 доз у дискусі № 1 у картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія/ Глаксо Веллком Продакшн, Франція	Велика Британія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника відповідального за випуск серії; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для первинного	за рецептом	-	UA/8524/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування; дільниця для вторинного пакування) зміна розміру серії (Введення змін протягом 6 місяців після затвердження)			
86.	СЕРЕТИД™ ДИ СКУС™	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/500 мкг/дозу по 60 доз у дискусі № 1 у картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія/ Глаксо Веллком Продакшн, Франція	Велика Британія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника відповідального за випуск серії; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для первинного пакування; дільниця для вторинного пакування) зміна розміру серії (Введення змін протягом 6 місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/8524/01/01
87.	ТАПАКЛЕТ™	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	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Онко Терапіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у р. "Місцезнаходження" інструкції для медичного застосування	за рецептом	-	UA/12926/01/01
88.	ТЕМОЗОЛОМІД -ТЕВА	капсули по 20 мг № 5 у флаконі у коробці	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 щодо написання адреси	за рецептом	-	UA/12676/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 5 від 04.01.2013/			
89.	ТЕМОЗОЛОМІД -ТЕВА	капсули по 100 мг № 5 у флаконі у коробці	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 щодо написання адреси виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 5 від 04.01.2013/	за рецептом	-	UA/12676/01/02
90.	ТЕМОЗОЛОМІД -ТЕВА	капсули по 140 мг № 5 у флаконі у коробці	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 щодо написання адреси виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 5 від 04.01.2013/	за рецептом	-	UA/12676/01/03
91.	ТЕМОЗОЛОМІД -ТЕВА	капсули по 180 мг № 5 у флаконі у коробці	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 щодо написання адреси виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 5 від 04.01.2013/	за рецептом	-	UA/12676/01/04
92.	ТЕМОЗОЛОМІД	капсули по 250 мг №	Тева	Ізраїль	НерФарМа С.р.л.,	Італія/	внесення змін до	за	-	UA/12676/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	-ТЕВА	5 у флаконі у коробці	Фармацевтікал Індастріз Лтд.		Італія; Меркле ГмБХ., Німеччина	Німеччина	реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання адреси виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 5 від 04.01.2013/	<i>рецептом</i>		
93.	ТЕРАФЛЮ ЛАР	льодяники № 16 (8x2) у блістерах у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Фармасьютика СА, Іспанія; Кемвелл Біофарма Пвт Лімітед, Індія	Іспанія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	<i>без рецепта</i>	-	UA/7506/02/01
94.	ТІОКТОДАР	розчин для ін'єкцій 3 % по 10 мл у флаконах № 1, у флаконах № 5, № 10 у блістерній чарунковій упаковці	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новими упаковками	<i>за рецептом</i>	-	UA/3005/01/01
95.	ТРИГРИМ	таблетки по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни в р. «Опис»; зміни до інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>	-	UA/10564/01/01
96.	ТРИГРИМ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	<i>за рецептом</i>	-	UA/10564/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни в р. «Опис»; зміни до інструкції для медичного застосування			
97.	ТРИГРИМ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни в р. «Опис»; зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	-	UA/10564/01/03
98.	УРОГРАФІН	розчин для ін'єкцій 76 % по 20 мл в ампулах № 10	Байєр Фарма АГ	Німеччина	БерліМед С.А., Іспанія; Байєр Фарма АГ, Німеччина	Іспанія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/3678/01/02
99.	ФЛОКСІУМ	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/11163/01/01
100.	ФТОРАФУР®	капсули тверді по 400 мг № 100 у контейнерах	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	-	UA/3583/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							змiна у спецификацiях, пов'язана зi змiнами Європейськiй фармакопеї; змiна параметрiв спецификацiй первинної упакiвки готового лікарського засобу; змiна розмiру серiї готового лікарського засобу; змiна у методах випробування АФІ (зменшення концентрацiї випробовуваного розчину в УФ методицi iдентифiкацiї, додання формули розрахунку дошкiлки N1-(2-фуранидил)урацила, уточнення формули розрахунку суми дошкiлок)			
101.	ФУРАЗОЛІДОН	таблетки по 0,05 г № 20, № 100 (20x5), № 200 (20x10) у блістерах	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	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	за рецептом	-	UA/3834/01/01
102.	ХОНДРОФЛЕКС	мазь, 50 мг/г по 30 г в тубах	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта	-	UA/10741/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; супутня зміна: зміна розміру серії готового лікарського засобу			
103.	ХРОМУ ПІКОЛІНАТ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Віста Органікс (П) 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/3378/01/01
104.	ХУМОДАР® Б 100Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 3, № 5, по 10 мл у флаконах № 1, по 5 мл у флаконах № 1, № 5	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ	за рецептом	-	UA/1155/01/01
105.	ХУМОДАР® Б 100Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл in bulk по 5 мл, по 10 мл у флаконах № 100, № 200	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ	-	-	UA/13721/01/01
106.	ХУМОДАР® К25 100Р	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 5 мл або по 10 мл in bulk у флаконах № 100, № 200	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного	-	-	UA/13722/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ			
107.	ХУМОДАР® K25 100P	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 3, № 5, по 10 мл у флаконах № 1, по 5 мл у флаконах № 1, № 5	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ	-	-	UA/1533/01/01
108.	ХУМОДАР® P 100P	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл in bulk по 5 мл, по 10 мл у флаконах № 100, № 200	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ	-	-	UA/13723/01/01
109.	ХУМОДАР® P 100P	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 3, № 5, по 10 мл у флаконах № 1, по 5 мл у флаконах № 1, № 5	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар"»	Україна, м. Київ,	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення альтернативного пакування з відповідними змінами у р. "Упаковка» МКЯ ЛЗ	-	-	UA/1232/01/01