

**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.	АБИПИМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах №1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд	Індія	Нектар Лайфсайнсіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна коду АТХ; зміни у маркуванні упаковки	<i>за рецептом</i>		UA/10084/01/01
2.	АБИПИМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах №1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд	Індія	Нектар Лайфсайнсіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна коду АТХ; зміни у маркуванні упаковки	<i>за рецептом</i>		UA/10084/01/02
3.	АВЕЛОКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 5x1 у блістерах у пачці	Байєр Фарма АГ	Німеччина	Байєр Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у методах випробування та параметрів специфікацій та/або допустимих меж 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»,	<i>за рецептом</i>		UA/4071/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції» Введення змін протягом 4 місяців після затвердження			
4.	АВІА – МОРЕ	таблетки у блістері № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/7829/01/01
5.	АДАПТОЛ®	таблетки по 500 мг № 20 (10x2) у блістерах	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	<i>без рецепта</i>		UA/2785/01/01
6.	АДРЕНАЛІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 0,18 % по 1 мл в ампулах № 5, № 10 в коробці, № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах в коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки без зміни первинної упаковки, з відповідними змінами у р.«Упаковка»	<i>за рецептом</i>	-	UA/4761/01/01
7.	АЗИТРОМІЦИН 250	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у позначенні виноски під специфікацією лікарського засобу	-		UA/10568/01/01
8.	АЗИТРОМІЦИН 250	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 6x1 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у позначенні виноски під специфікацією лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/10567/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
9.	АКТРАПІД® НМ	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл у флаконах № 1	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в флакони, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в флакони, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія	Данія/Франція/Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво нерозфасованої продукції, наповнення в флакони, первинна упаковка; введення додаткового виробника для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування	за рецептом		UA/0325/01/02
10.	АКТРАПІД® НМ ПЕНФІЛ®	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості	Данія/Франція/Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво	за рецептом		UA/12611/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки Пенфіл®, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія		нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл® (первинна упаковка); введення додаткового виробника для маркування та упаковки Пенфіл®, (вторинного пакування). Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження.			
11.	АлергоМакс	спрей назальний по 15 мл у флаконах № 1, у балонах № 1 у коробці з картону	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; зміни у затверджених методах випробування; введення додаткового виробника АФІ – Фенілефрину гідрохлорид	без рецепта		UA/11696/01/01
12.	АЛУВІА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмбХ	Швейцарія	повний цикл виробництва: ЕббВі Дойчленд	Німеччина / Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи,	за рецептом		UA/6423/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		200 мг/50 мг № 120 у флаконах № 1 у картонній коробці			ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; альтернативний виробник відповідальний за вторинне пакування та випуск серії: ПрАТ «Індар», Україна		відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
13.	АЛУВІА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/25 мг № 60 у флаконах № 1 у картонній коробці	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмБХ	Швейцарія	ЕббВі Дойчленд ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/6423/01/02
14.	АЛУВІА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг/50 мг у флаконах in bulk № 4200 (120x35)	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмБХ	Швейцарія	ЕббВі Дойчленд ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	-		UA/13135/01/01
15.	АМІОДАРОНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок дрібнокристалічний (субстанція) в пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна, м. Київ	Чанчжоу Цзіньчен Медсін Кемікал Ко. ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/4103/01/01
16.	АНАЛЬГІН	таблетки по 0,5 г № 10 у блістерах; № 20 (10x2), № 100	ПАТ «Монфарм»	Україна	ПАТ «Монфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта - № 10 за		UA/7331/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x10) у блістерах в пачці						рецептом - № 20, № 100		
17.	АНАЛЬГІН ДЛЯ ДІТЕЙ	супозиторії ректальні по 0,1 г № 10 (5x2) у блістерах	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	за рецептом		UA/4014/01/01
18.	АНАЛЬГІН ДЛЯ ДІТЕЙ	супозиторії ректальні по 0,25 г № 10 (5x2) у блістерах	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	за рецептом		UA/4014/01/02
19.	АНАФЕРОН	таблетки № 20 (20x1) у блістерах у картонній коробці	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/2614/01/01
20.	АНАФЕРОН ДИТЯЧИЙ	таблетки № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «Матеріа Медика Холдинг»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/7756/01/01
21.	АРТРОФОН	таблетки № 40 (20x2) у блістерах	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/1024/01/01
22.	АСПІРИН® КОМПЛЕКС	порошок шипучий для орального розчину по 3548,0 мг в пакетах № 10	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Керн Фарма С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/5218/01/01
23.	АЦЕТАЛ	таблетки по 200 мг № 10 (10x1),	Товариство з обмеженою	Україна	Товариство з обмеженою	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/12310/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 20 (10x2) у блістерах у коробці	відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»		відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна; ТОВ «Фармекс Груп», Україна		зміни в специфікаціях активної субстанції (доповнення специфікації новим показником якості); зміни в методах випробування активної субстанції; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї; внесення додаткового виробника активної субстанції для АФІ ацетилцистеїну			
24.	АЦЕТАЛ	таблетки по 600 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікаціях активної субстанції (доповнення специфікації новим показником якості); зміни в методах випробування активної субстанції; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї; внесення додаткового виробника активної субстанції для АФІ ацетилцистеїну	без рецепта		UA/12310/01/02
25.	БЕЛОСАЛІК ЛОСЬЙОН	розчин на шкірний по 50 мл у флаконі-крапельниці № 1	Белупо, ліки та косметика д.д.	Хорватія	Белупо, ліки та косметика д.д.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в МКЯ р. "Упаковка", в Інструкції для медичного застосування у р. «Склад», «Лікарська форма», «Упаковка»	за рецептом	-	UA/10872/01/01
26.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТУ ЕМУЛЬСІЯ	емульсія на шкірну 20 % по 50 г у флаконах	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна, м. Житомир	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна, м. Житомир; Україна, Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу лікарського	без рецепта		UA/8378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
						ька обл., Житомирський р-н., с. Станишівка	засобу; зміна місця проведення контролю якості ГЛЗ			
27.	БЕНЗОГЕКСОН ІЙ-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 2,5 % по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/5136/01/01
28.	БЕТАДЕРМ®	мазь по 15 г у тубах № 1 у картонній коробці	ТОВ «ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКА ЛЗ»	Україна, м. Київ	Фармзавод Ельфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом	-	UA/3511/02/01
29.	БІСОПРОЛОЛ – КВ	таблетки по 5 мг № 10x3 у блістері у пачці	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від нового виробника	за рецептом		UA/8672/01/01
30.	БІСОПРОЛОЛ – КВ	таблетки по 10 мг № 10x3 у блістері у пачці	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від нового виробника	за рецептом		UA/8672/01/02
31.	БУПРЕНОРФІН у ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 2 мг № 10 (10x1), № 100 (25x4) у блістерах	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки; вилучення блістеру; зміна юридичної адреси виробника на адресу місця провадження діяльності; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського	за рецептом		UA/10493/01/01
32.	ВАЛЕРІАНИ	настойка для	ТОВ «ДКП	Україна,	ТОВ «ДКП	Україна, м.	внесення змін до реєстраційних	без		UA/3505/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	НАСТОЙКА	перорального застосування по 25 мл у флаконах (у пачці або без пачки)	«Фармацевтична фабрика»	м. Житомир	«Фармацевтична фабрика»	Житомир; Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н., с. Станишівка	матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу; зміна місця проведення контролю якості ГЛЗ	<i>рецепта</i>		
33.	ВЕСАНОЇД	капсули по 10 мг № 100 у флаконах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	виробництво нерозфасованої продукції: Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; пакування: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; випробування контролю якості: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; випуск серії: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/1956/01/01
34.	ВЕСАНОЇД	капсули по 10 мг № 100 у флаконах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	виробництво нерозфасованої продукції: Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд,	Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї R0-CEP 2010-034-Rev 02 на АФІ від нового виробника; зміна найменування виробника; приведення у відповідність матеріалів реєстраційного досьє до	<i>за рецептом</i>		UA/1956/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Швейцарія; випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія		документації виробника щодо зазначення виробничої дільниці, яка здійснює випробування контролю якості ГЛЗ та дільниці, яка здійснює випробування контролю якості та випуск серій ГЛЗ; приведення у відповідність матеріалів реєстраційного досьє з документацією виробника шляхом вилучення з переліку складу оболонки капсули, що зазначенні у складі сухої речовини, що входить до складу оболонки капсули ГЛЗ; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу			
35.	ВІКАСОЛ-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серій готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/6004/01/01
36.	ВІРЕАД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг № 30 у флаконах	Гілеад Сайєнсиз Інк.	США	випуск серій: Гілеад Сайєнсиз Лтд, Ірландія; виробництво, первинна та вторинна упаковка: Такеда ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ,	Ірландія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; введення додаткової дільниці для вторинного пакування ГЛЗ	за рецептом		UA/8274/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина; вторинна упаковка: Мілмаунт Хелскеа Лтд., Ірландія					
37.	ВІТА-МЕЛАТОНІН®	таблетки по 3 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного дос'є (мастер-файла) на діючу речовину	за рецептом		UA/7898/01/01
38.	ГАЛАВІТ	супозиторії ректальні по 100 мг № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ТОВ «СЕЛВІМ»	Російська Федерація	ЗАТ «Центр Сучасної Медицини «Медикор»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	без рецепта	-	UA/2826/02/01
39.	ГАЛСТЕНА®	таблетки № 12, № 24 (12x2), № 36 (12x3), № 48 (12x4) у блістерах у картонній коробці	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/10024/01/01
40.	ГАСТРОКІНД	таблетки № 150 у флаконах № 1 у картонній коробці	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ- Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ- Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Фармакотерапевтична група" (щодо фармакологічних властивостей), "Показання для застосування", "Протипоказання", "Діти", "Спосіб застосування та дози"	без рецепта		UA/4947/01/01
41.	ГЕКСОРАЛ®	спрей для ротової порожнини 0,2%	МакНіл Продактс Лімітед	Сполучене Королівство	Фамар Орлеан	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни	без рецепта	-	UA/7714/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 40 мл у балонах № 1					в інструкції для медичного застосування у розділи: «Склад лікарського засобу», «Лікарська форма», «Протипоказання», «Належні заходи безпеки при застосуванні», «Особливості застосування», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій»; зміни в специфікації ГЛЗ, методу випробувань ГЛЗ; зміни в складі допоміжних речовин (як наслідок зміни в (в складі) в графічному зображенні пакування, інструкції, МКЯ; оновлення інформації щодо фармацевтичної розробки; зміни у виробничому процесі та проміжному контролі; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу з якісними і кількісними змінами складу пакувального матеріалу, з відповідними змінами у специфікаціях та методах контролю			
42.	ГЕНОТРОПІН®	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 16 МО (5,3 мг) у багатодозових	Пфайзер Інк.	США	Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	Німеччина / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника пакувального матеріалу, який не є виробником готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/11798/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		двокамерних картриджах № 1 (1 двокамерний картридж (1 частина з порошком та 2-а частина з розчинником по 1,14 мл (м-крезол, маніт, вода для ін'єкцій) у картонній коробці) або у попередньо заповнених ручках № 1 (1 попередньо наповнена ручка, що містить 1 двокамерний картридж (1 частина з порошком та 2-а частина з розчинником по 1,14 мл (м-крезол, маніт, вода для ін'єкцій) у картонній коробці)								
43.	ГЕПАДИФ®	капсули № 10, № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ «Валартін Фарма»	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Селлтріон Фарм. Інк., Корея; упаковано: ТОВ «СП Глобал Фарм»,	Корея/Республіка Казахстан/Україна, Київська	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у назві допоміжної речовини в МКЯ ЛЗ та в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5324/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Республіка Казахстан; упаковано: ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна, Київська область, Києво-Святошинський р-н, с. Чайки Петропавлівської Борщагівки	область, Києво-Святошинський р-н, с. Чайки Петропавлівської Борщагівки				
44.	ГЕРПЕВІР®	мазь 2,5 % по 5 г або по 15 г у тубах № 1 в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>за рецептом – по 15 г; без рецепта – по 5 г</i>		UA/2466/02/01
45.	ГІСТАФЕН	таблетки по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах у пачці	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	<i>без рецепта</i>		UA/3567/01/01
46.	ГЛУТОКСИМ	розчин для ін'єкцій 1% по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 5 у блістері в пачці	ЗАТ «ФАРМА ВАРМ»	Російська Федерація	ЗАТ «ФАРМА ВАРМ», Російська Федерація; ФДУ «РКНПК» Мінздравсоцразвитку Росії, Російська Федерація; АТ «Лекхім – Харків», Україна	Російська Федерація / Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника, відповідального за випуск серії; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/5228/01/01
47.	ГЛУТОКСИМ	розчин для	ЗАТ «ФАРМА	Російська	ЗАТ «ФАРМА	Російська	внесення змін до реєстраційних	<i>за</i>		UA/5228/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій 3% по 1 мл в ампулах № 5 у блістері у пачці; по 2 мл в ампулах № 5, № 10 у блістерах у пачці	ВАН «	Федерація	ВАН», Російська Федерація; ФДУ «РКНПК» Мінздравсоцрозвиту Росії, Російська Федерація; АТ «Лекхім – Харків», Україна	Федерація / Україна	матеріалів: додавання виробника, відповідального за випуск серії; заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу	рецептом		
48.	ГЛЮКОЗА-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 400 мг/мл по 10 мл або по 20 мл в ампулах № 5, № 10	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2349/01/01
49.	ДЕКСАМЕТАЗОН	розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5, № 100 у пачці; № 5 (5x1) в однобічному блістері в пачці	АТ «Лекхім – Харків»	Україна	АТ «Лекхім – Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна поза діапазоном затверджених розмірів упаковки (введення нової упаковки)	за рецептом	-	UA/10236/01/01
50.	ДЕПАКІН ХРОНО 300 МГ	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг № 100 (50x2) у контейнерах	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10298/01/01
51.	ДЕРЕВІЮ ТРАВА	трава по 50 г у пачках з внутрішнім	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	без рецепта		UA/5671/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом					готового лікарського засобу			
52.	ДЖАЗ ПЛЮС	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (24+4) у блістерах	Байєр Фарма АГ	Німеччина	Байєр Фарма АГ, Німеччина; Байєр Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Методах контролю якості лікарських засобів у специфікації на момент випуску та на термін придатності	за рецептом		UA/12143/01/01
53.	ДИФЛЮЗОЛ®	капсули по 50 мг № 7 (7x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/5156/01/01
54.	ДИФЛЮЗОЛ®	капсули по 100 мг № 7 (7x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/5156/01/02
55.	ДИФЛЮЗОЛ®	капсули по 150 мг № 1 (1x1), № 2 (1x2), № 2 (2x1) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	№ 1 без рецепта; № 2 за рецептом		UA/5156/01/03
56.	ДІАЗЕПАМ-ЗН	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника – зміна юридичної адреси на адресу	за рецептом	-	UA/10535/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місця провадження діяльності; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки певного розміру)			
57.	ДІАНОРМЕТ® 1000	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг № 30 (10x3) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль (виробництво за повним циклом; виробництво нерозфасованої продукції; первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії); АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина (первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії)	Ізраїль/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: Показання; Фармакотерапевтична група, Протипоказання, Спосіб застосування та дози, Побічні реакції, Застосування у період вагітності або годування груддю, Діти, Особливості застосування, Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій, Фармакологічні властивості, згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного (ГЛЮКОФАЖ) лікарського засобу Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12382/01/01
58.	ДІЄТРЕССА	таблетки № 20 (20x1), № 40 (20x2), № 100 (20x5) у блістерах	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/11783/01/01
59.	ДОКЦЕФ	порошок для оральної суспензії, 40 мг/5 мл по 50 мл, 100 мл у флаконах № 1	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування вторинної упаковки	за рецептом		UA/12609/02/01
60.	ДОЦЕТАКІН	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Італія С.п.А., Італія; Сіндан Фарма	Італія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до р."Умови зберігання"	за рецептом	-	UA/9406/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 1 мл, або 4 мл, або 7 мл у флаконах № 1 коробці			СРЛ, Румунія		готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
61.	ДРИПТАН®	таблетки по 5 мг № 30 (30x1) у блістерах	Лаборатуар Фурн'є С.А.С.	Франція	Рецифарм Фонтен	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Фармакологічні властивості", "Показання", "Протипоказання", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні ефекти"; зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки ЛЗ (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6730/01/01
62.	ЕБРАНТИЛ	капсули з модифікованим вивільненням тверді по 30 мг № 50, № 100	Такеда ГмБХ	Німеччина	Такеда ГмБХ, місце виробництва Оранієнбург	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника (приведення реєстраційних матеріалів у відповідність до оригінальних документів виробника щодо зміни назви та місцезнаходження заявника); зміна назви та місцезнаходження виробника (приведення реєстраційних матеріалів у відповідність до оригінальних документів виробника щодо зміни назви та місцезнаходження виробника); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/9943/01/01
63.	ЕБРАНТИЛ	капсули з модифікованим вивільненням	Такеда ГмБХ	Німеччина	Такеда ГмБХ, місце виробництва	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/9943/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		тверді по 60 мг № 50, № 100			Оранієнбург		(приведення реєстраційних матеріалів у відповідність до оригінальних документів виробника щодо зміни назви та місцезнаходження заявника); зміна назви та місцезнаходження виробника (приведення реєстраційних матеріалів у відповідність до оригінальних документів виробника щодо зміни назви та місцезнаходження виробника); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікації готового лікарського засобу			
64.	ЕНТРОП	таблетки по 50 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ «Олфа»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	№ 10 – без рецепта; № 20 – за рецептом		UA/5233/01/01
65.	ЕНТРОП	таблетки по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ «Олфа»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	№ 10 – без рецепта; № 20 – за рецептом		UA/5233/01/02
66.	ЕСПА-КАРБ	таблетки по 5 мг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Ліндофарм ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна періоду повторних випробувань; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна	за рецептом		UA/12191/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							найменування виробника діючої речовини			
67.	ЕССЕНЦІАЛЄ® ФОРТЕ Н	капсули по 300 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	Україна	Ей. Наттерманн енд Сайі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (введення альтернативної первинної упаковки – ПВХ матеріалу блістера). Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/8682/01/01
68.	ЕТАМБУТОЛ	таблетки по 400 мг № 50 (10x5) у блістерах, № 120 у контейнерах пластикових, № 1000 у контейнерах пластмасових	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/або допустимих меж для допоміжної речовини; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та для плівки полівінілхлоридної; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/0136/01/03
69.	ЕТАЦИЗИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 50 (10x5) у блістерах	АТ «Олайнфарм»	Латвія	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних	<i>за рецептом</i>		UA/3771/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
70.	ЄВРОПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Факта Фармасьютічі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9945/01/01
71.	ЄВРОПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Факта Фармасьютічі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9945/01/02
72.	ЗЕМПЛАР	розчин для ін'єкцій, 5 мкг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулах № 5 у картонній коробці	ЕббВі Біофармасьютіка лз ГмбХ	Швейцарія	ХОСПІРА С.П.А., Італія; Еббві С.р.л., Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/12432/01/01
73.	ІБУПРОМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 2 у саше, № 10 (10x1) у блістерах, № 50 у флаконах	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення специфікацій та аналітичних методик фармакопейних допоміжних речовин з метою приведення у відповідність до монографій діючих Європейської, Британської та Американської фармакопей; зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/6045/01/01
74.	ІЛОМЕДІН	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20	Байєр Фарма АГ	Німеччина	БерліМед С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці ГЛЗ	за рецептом		UA/3658/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мкг/мл по 1 мл в ампулах № 5								
75.	ІМПАЗА	таблетки № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «Матеріа Медика Холдинг»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5543/01/01
76.	ІРИНОТЕКАН-ТЕВА	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл (40 мг), або по 5 мл (100 мг), або по 15 мл (300 мг) у флаконах № 1	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Лемері С.А. де С.В., Мексика Фармахеми Б.В., Нідерланди	Мексика/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Застосування в період вагітності або годування груддю», «Особливості застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Фармакологічні властивості» згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	за рецептом	-	UA/10345/01/01
77.	КАЛЕТРА	розчин для перорального застосування по 60 мл у флаконах № 5 у коробці	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмбХ	Швейцарія	Аесіка Квінборо Лтд	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/6998/02/01
78.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ	таблетки по 500 мг № 10 у стрипах, № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм», Україна; ПАТ «Київмедпрепарат», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення зміни протягом 6 місяців з дати затвердження	без рецепта		UA/8542/01/01
79.	КАПІКОР	капсули по 180 мг/60 мг № 20 (10x2), № 60 (10x6) в	ТОВ «Олфа»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд;	за рецептом		UA/12399/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
80.	КАРДОМІН – САНОВЕЛЬ ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/12,5 мг № 28 (14x2) у блістерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введено додаткового виробника діючої речовини лозартану калію з новим сертифікатом відповідності Eur. Ph.	За рецептом		UA/7429/01/01
81.	КАРДОМІН-САНОВЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2) у блістерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введено додаткового виробника діючої речовини лозартану калію з новим сертифікатом відповідності Eur. Ph.	За рецептом		UA/7428/01/01
82.	КАТЕДЖЕЛЬ 3 ЛІДОКАЇНОМ	гель по 12,5 г у гофрованих шприц-тубах № 1 у блістерах № 1, № 5, № 25	Фармацевтише фабрік Монтавіт ГмБХ	Австрія	Фармацевтише фабрік Монтавіт ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення до GMP)	за рецептом		UA/4660/01/01
83.	КЕТАЛЬГІН® ЛОНГ	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10, № 100 в пачці; № 5x2 в однобічному блістері в пачці	АТ «Лекхім-Харків»	Україна, м. Харків	АТ «Лекхім-Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового пакування (для стаціонарів), без зміни первинного пакування Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/3314/02/01
84.	КЕТОНАЛ®	крем 5 % по 30 г у тубах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP) (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/8325/07/01
85.	КЕТОНАЛ®	таблетки	Сандоз	Словенія	Лек	Словенія	внесення змін до реєстраційних	за	-	UA/8325/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	РЕТАРД	продовженої дії по 150 мг № 20 (20x1) у флаконах в коробці	Фармасьютикалз д.д.		Фармацевтична компанія д.д.		матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника (приведення адреси та назви виробника до оригінальних документів – висновку (GMP) (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>рецептом</i>		
86.	КЛАБАКС OD	таблетки продовженої дії, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1) у блістерах	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/2237/02/01
87.	КЛАВАМІТИН	порошок для приготування 60 мл оральної суспензії (200 мг/28,5 мг/5 мл) у флаконах № 1 у картонній коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Екюмс Драгс і Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «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» згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/11415/02/01
88.	КОРВАЛМЕНТ®	капсули м'які по 0,1 г № 10, № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження ; зміна у методах	<i>без рецепта</i>		UA/3969/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу			
89.	КОФЕКС™	сироп по 60 мл у флаконі № 1 з мірним ковпачком	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування та до методів контролю якості щодо категорії відпуску лікарського засобу (запропоновано «за рецептом»)	за рецептом		UA/0711/02/01
90.	КУРОСУРФ	суспензія для ендотрахеального введення, 80 мг/мл по 1,5 мл у флаконах № 1	К'езі Фармас`ютікелз ГмбХ	Австрія	К'езі Фармацеутиці С.п.А., Італія; К'езі Фармас`ютікелз ГмбХ, Австрія	Італія/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки лікарського засобу на текст маркування для первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/10170/01/01
91.	ЛАЗОЛВАН®	розчин для інфузій, 15 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 10	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Еспана С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3430/04/01
92.	ЛЕВОМАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах; № 100 (5x4x5) у блістерах	Маклеодс Фармас`ютікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармас`ютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в тексті маркування вторинної упаковки № 5 (5x1) лікарського засобу	за рецептом	-	UA/8637/01/02
93.	ЛЕВОМЕКОЛЬ	мазь по 30 г або 40 г у тубі № 1 в пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини хлорамфеніколу	без рецепта		UA/8367/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			хіміко-фармацевтичний завод»		хіміко-фармацевтичний завод»					
94.	ЛЕВОМІЦЕТИН	таблетки по 500 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках; № 10, № 20 у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини хлорамфеніколу	за рецептом		UA/3621/01/01
95.	ЛЕВОМІЦЕТИН	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2952/01/02
96.	ЛЕВОМІЦЕТИН	таблетки по 250 мг № 10 у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2952/01/01
97.	ЛОПЕРАМІД	таблетки по 2 мг № 20 (10x2) у блістерах в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/7581/01/01
98.	ЛЮКРИН ДЕПО	порошок ліофілізований для приготування суспензії для ін'єкцій по 3,75	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ	Швейцарія	Абботт Лабораторіс С.А., Іспанія; Такеда Фармасьютікал Компані Лтд,	Іспанія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи,	за рецептом		UA/10144/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг у 1 флакон з порошком, 1 ампула з 2 мл розчинника, 2 стерильні голки, 1 одноразовий шприц, 1 серветка, просякнута 70% ізопропіловим спиртом, у наборах № 1, №43 (кожен набір у блістерній упаковці) у коробці; 1 попередньо-наповнений двокамерному шприці з порошком та 1 мл розчинника, 1 поршень для шприца, 1 серветка, просякнута 70% ізопропіловим спиртом, у наборах №1 у пластиковому контейнері в коробці			Японія		відповідальної за фармаконагляд			
99.	ЛЮКРИН ДЕПО	порошок ліофілізований	ЕббВі Біофармасьютіка	Швейцарія	Абботт Лабораторіз	Іспанія/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи,	за рецептом		UA/10144/01/0 2

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для приготування суспензії для ін'єкцій по 11,25 мг, у 1 попередньо-наповненому двокамерному шприці з порошком та 1 мл розчинника, 1 поршень для шприца, 1 серветка, просякнута 70% ізопропіловим спиртом, у наборах №1 у пластиковому контейнері в коробці	лз ГмбХ		С.А., Іспанія; Такеда Фармасьютікал Компані Лтд, Японія		відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
100.	МАКСИДЕКС®	краплі очні, 1 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер®" № 1 у коробці	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 2-х років); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/10812/01/01
101.	МЕЛОКСАН	таблетки по 7,5 мг in bulk № 100;	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-		UA/3064/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 15 кг у контейнерах					виправлення технічних помилок у специфікації Методів контролю якості лікарського засобу			
102.	МЕЛОКСАН	таблетки по 15 мг in bulk № 100; по 15 кг у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації Методів контролю якості лікарського засобу	-		UA/3064/01/02
103.	МЕЛОКСАН	таблетки по 15 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації Методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/13303/01/02
104.	МЕЛОКСАН	таблетки по 7,5 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації Методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/13303/01/01
105.	МЕТОПРОЛОЛ	таблетки по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2548/01/01
106.	МЕТОПРОЛОЛ	таблетки по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2548/01/02
107.	МЕТОПРОЛОЛ	таблетки по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2548/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
108.	МІКСТАРД® 30 НМ	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл у флаконах № 1	А/Т Ново Нордиск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в флакони, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордиск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в флакони, первинна упаковка: Ново Нордиск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування: А/Т Ново Нордиск, Данія	Данія/Франція/Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво нерозфасованої продукції, наповнення в флакони, первинна упаковка; введення додаткового виробника для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування	за рецептом		UA/2682/01/01
109.	МІКСТАРД® 30 НМ ПЕНФІЛ®	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5	А/Т Ново Нордиск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості	Данія/Франція/Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво	за рецептом		UA/12612/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки Пенфіл®, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія		нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл® (первинна упаковка); введення додаткового виробника для маркування та упаковки Пенфіл®, (вторинного пакування). Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження.			
110.	МІЛДРОКАРД	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 в пачці	ТОВ «НІКО»	Україна	ТОВ «НІКО»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробника діючої речовини – ДП «Завод хімічних реактивів» НТК «Інститут монокристалів» НАН України», Україна	за рецептом		UA/10376/01/01
111.	МІЛДРОНАТ® ГХ	таблетки по 500 мг № 30 (6x5), № 60 (6x10) в блістері	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	АТ «Гріндекс»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна форми або розмірів лікарської форми; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10815/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
112.	МІНІРИН	спрей назальний, дозований, 10 мкг/дозу по 50 доз (5 мл) у флаконах № 1	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмбХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/5118/01/01
113.	НЕЙРОМІДИН®	таблетки по 20 мг № 50 (10x5) у блістерах	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/2083/02/01
114.	НЕОМІДАНТАН	капсули по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах	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/6205/01/01
115.	НІТРОКСОЛІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1), № 20 (20x1) у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах у пацці	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 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; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3518/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
116.	НІТРОКСОЛІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг in bulk по 1 кг у пакетах поліетиленових	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 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; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	-		UA/3519/01/01
117.	НІФУРОКСАЗИ Д РІХТЕР	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 24 у блістері у картонній коробці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща»	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування; зміна у методах випробування АФІ; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/9060/01/01
118.	НОВАЛГІН	таблетки № 6 у блістерах, № 12x1 у блістерах у пачці, № 12x1 у блістерах у пачці з кишенькою для	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючих речовин: пропіфеназону, кофеїну, парацетамолу; зміна назви діючої речовини Кофеїн; зміни у методах	№ 30, № 120 – за рецептом, № 6, № 12 – без рецепта		UA/5082/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		зберігання, № 120 (12x10) у блістерах у пачці, № 30 у контейнерах у пачці або без пачки					випробування; доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування; збільшення терміну придатності діючої речовини Кофеїн безводний гранульований; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від діючого виробника; зміни до специфікації та методів контролю якості на Кофеїн безводний гранульований; зміна у специфікаціях, пов'язана із заміною вимог монографії Державної фармакопеї України на вимоги монографії Європейської фармакопеї			
119.	НОВОМІКС® 30 ФЛЕКСПЕН®	суспензія для ін'єкцій, 100 ОД\мл по 3 мл у картриджах, вкладених в багатодозових одноразових шприц-ручках № 1, № 5 у коробці	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в	Данія/Франція/Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл® (первинна упаковка); введення додаткового виробника для збирання, маркування та упаковки ФлексПен®, (вторинного пакування)	за рецептом		UA/4862/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Пенфіл®, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для збирання, маркування та упаковки ФлексПен®, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія					
120.	НООФЕН®	таблетки по 250 мг № 20 (10x2) у блістерах	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	без рецепта		UA/3773/01/01
121.	НООФЕН®	капсули по 250 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ «ОЛФА»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/3773/03/01
122.	НООФЕН® 100	порошок для орального розчину, 100 мг/дозу по 1 г у пакетиках № 15 у пачці	ТОВ «Олфа»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/3773/02/01
123.	НООФЕН® 500	порошок для орального	ТОВ «Олфа»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/3773/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину, 500 мг/дозу по 2,5 г у пакетиках № 5					зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
124.	НОРВІР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (30x1), № 60 (60x1) у флаконах	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмбХ	Швейцарія	Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/7004/03/01
125.	НО-Х-ША®	супозиторії ректальні по 0,04 г in bulk № 1000 (5x200) у блістерах у ящику	АТ «Лекхім-Харків»	Україна, м. Харків	АТ «Лекхім-Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового пакування in bulk	-	-	UA/13745/01/01
126.	НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ	суспензія оральна з полуничним смаком, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 в комплекті з шприцом-дозатором у коробці	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Реккітт Бенкізер Хелскер (Юкей) Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації Методів контролю якості лікарських засобів	без рецепта		UA/7914/01/01
127.	ОЛАТРОПІЛ®	капсули № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ «ОЛФА»	Україна	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних	без рецепта		UA/3936/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
128.	ОНДАНСЕТРО Н	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або 4 мл в ампулах № 5, № 100 у пачці; № 5х1 в однобічному блістері в пачці	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна поза діапазоном затверджених розмірів упаковки (введення нової упаковки)	за рецептом	-	UA/10250/01/01
129.	ОРНІГІЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшках або контейнерах	ТОВ «Юрія-Фарм»	Україна	ТОВ «Юрія-Фарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	за рецептом		UA/10684/01/01
130.	ПАНОЦИД 40	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 40 мг № 10 (10х1), № 30 (10х3) у блістерах в пачці	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2628/01/01
131.	ПАНТЕСТИН-ДАРНИЦЯ®	гель по 15 г або по 30 г у тубах № 1 у пачці	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/1602/01/01
132.	ПАНТОКАЛЬЦИН®	таблетки по 500 мг № 50 (10х5) у блістерах	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви діючої речовини гопантенової кислоти до оригінальних документів виробників	за рецептом	-	UA/8940/01/02
133.	ПАНТОКАЛЬЦ	таблетки по 250	ВАТ "Валента	Російська	ВАТ "Валента	Російська	внесення змін до реєстраційних	за	-	UA/8940/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ИН®	мг № 50 у банках, № 50 (10x5) у блістерах у пачці	Фармацевтика"	Федерація	Фармацевтика"	Федерація	матеріалів: приведення назви діючої речовини гопантенової кислоти до оригінальних документів виробників	рецептом		
134.	ПАНУМ	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 40 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	«Юнік Фармасьютикал Лабораторіз» (відділення фірми «Дж. Б. Кемікелз енд Фармасьютикалз Лтд.»)	Індія	«Юнік Фармасьютикал Лабораторіз» (відділення фірми «Дж. Б. Кемікелз енд Фармасьютикалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», ; «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «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» згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу; зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом	-	UA/11508/01/01
135.	ПАРАЦЕТАМОЛ	таблетки по 200 мг № 10 у блістерах, № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Галичфарм», Україна; ПАТ «Київмедпрепарат», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення зміни протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/8334/01/01
136.	ПАРАЦЕТАМОЛ ДЛЯ ДІТЕЙ	сироп, 120 мг/5 мл по 50 мл у флаконах скляних або полімерних з дозувальною ложкою № 1; по 100 мл у	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна у специфікації вхідного контролю допоміжних речовин; введення додаткового	без рецепта		UA/2514/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах скляних з дозувальною ложкою № 1, по 100 мл у банках полімерних з дозувальною ложкою № 1	фармацевтичний завод»		фармацевтичний завод»		постачальника первинного пакування – флакону полімерного; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж для допоміжної речовини; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; подання оновленого СЕР від затвердженого виробника на АФІ – парацетамол			
137.	ПАСК НАТРІЄВА СІЛЬ	порошок для орального розчину по 5,52 г у пакетиках № 25, № 300	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/11571/01/01
138.	ПІКОЛАКС®	краплі оральні 0,75 % по 15 мл або по 30 мл у флаконах № 1	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 413 від 19.06.2014 щодо рекламування (було – не підлягає)	без рецепта	підлягає	UA/1522/01/01
139.	ПІРАНТЕЛ	таблетки по 250 мг № 3, № 30 (3x10) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; зміна розміру серії	за рецептом	-	UA/6151/01/01
140.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 30, № 60 у блістерах	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових виробників первинного пакування, без зміни якісного та кількісного складу матеріалу упаковки; зміна у специфікаціях, пов'язана зі	за рецептом	-	UA/3622/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»		«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»		змiнами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; змiна у методах випробування готового лікарського засобу; змiна параметрiв специкацiй та/або допустимих меж ГЛЗ; подання нового або оновленого сертифiката вiдповiдностi Європейській фармакопеї для АФІ або дiючої речовини вiд затвердженого виробника, зi змiною назви; змiна у складi (допомiжних речовинах) готового лікарського засобу, як наслiдок змiну спецификацiї та методах контролю ГЛЗ та промiжних продуктiв (Термiн введення змiн – протягом 3-х мiсяцiв пiсля затвердження); змiни випробувань або допустимих меж, встановлених у спецификацiях, пiд час виробництва готового лікарського засобу			
141.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг in bulk по 1 кг у пакетах	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: введення додаткових виробників первинного пакування, без зміни якісного та кількісного складу матеріалу упаковки; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специкацій та/або допустимих меж ГЛЗ; подання нового або оновленого сертифiката вiдповiдностi Європейській фармакопеї для АФІ або дiючої речовини вiд	-	-	UA/3622/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердженого виробника, зі зміною назви; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу, як наслідок зміни специфікації та методах контролю ГЛЗ та проміжних продуктів (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження); зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу			
142.	ПРОПОЛІС	супозиторії по 0,1 г in bulk № 1000 (5x200) у блистерах у ящику	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового пакування in bulk	-	-	UA/13748/01/01
143.	ПРОПОФЛ ФРЕЗЕНІУС	емульсія для внутрішньовенного введення, 10 мг/мл по 20 мл в ампулах № 5 у коробці; по 50 мл у флаконах № 1 у коробці	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці для вторинного пакування готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці на якій здійснюється контроль серії та тестування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1922/01/01
144.	ПРОПРОТЕН-100	таблетки № 20 (20x1), № 40 (20x2) у коробці	ТОВ «Матеріа Медика-Україна»	Україна	ТОВ «НВФ «МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/3646/01/01
145.	ПРОСКАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції: МСД Інтернешнл	США/ Велика Британія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0485/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			ГмбХ (Філія Пуерто-Ріко) ТОВ, США; первинне пакування: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Велика Британія; вторинне пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди					
146.	ПРОТАФАН® НМ	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл у флаконах № 1	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в флакони, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення у флакони, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція;	Данія/ Франція/ Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника ЛЗ, згідно висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво нерозфасованої продукції, наповнення в флакони, первинна упаковка; введення додаткового виробника для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування	за <i>рецептом</i>		UA/2700/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Виробник для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія					
147.	ПРОТАФАН® НМ ПЕНФІЛ®	суспензія для ін'єкцій 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки Пенфіл®, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія	Данія/ Франція/ Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника ЛЗ, згідно Висновку, щодо підтвердження відповідності виробництва ЛЗ вимогам GMP; введення додаткового виробника, відповідального за виробництво нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка; введення додаткового виробника для маркування та упаковки в Пенфіл®, вторинного пакування. Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження.	за рецептом		UA/12613/01/0 1

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
148.	ПУЛЬМОЗИМ®	розчин для інгаляцій, 2,5 мг/2,5 мл в ампулах № 6	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції: Дженентек Інк., США; Первинне пакування: Кетелент Фарма Солюшнз, США; Вторинне пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості: Рош Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	США/ Швейцарія / Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміна торговельної назви лікарського засобу (було – ПУЛЬМОЗИМ); введення додаткового виробника (випробування контролю якості, випуск серії, первинне пакування) (Термін введення змін – протягом 90 днів після затвердження)	за рецептом		UA/12438/01/01
149.	ПУЛЬМОЛОР®	порошок для оральної суспензії по 60 мл або 100 мл у пляшках № 1 з мірним засобом на кришечці з поліетилену в картонній упаковці	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Фармакотерапевтична група" (щодо фармакологічних властивостей), "Протипоказання", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні ефекти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном без зміни первинної упаковки з внесенням поправок до	без рецепта		UA/10378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							тексту (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
150.	РЕВМОКСИКА М®	супозиторії ректальні по 15 мг № 5 (5x1) у блістерах	ПАТ «Фармак»	Україна	АТ «Лекхім – Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; заміна виробника АФІ – мелоксикаму. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/8230/01/01
151.	РИБОКСИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ «Галичфарм»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат», Україна; ПАТ «Галичфарм», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців з дати затвердження	за рецептом		UA/4137/01/01
152.	РИБОКСИН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках; № 10 в коробці; по 10 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна розміру серій готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/6209/01/01
153.	САНТЕКВІН®	супозиторії вагінальні по	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового	-	-	UA/13749/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		0,15 г № 600 (3x200) у блістерах у ящику					пакування in bulk № 600 (3x200) у блістерах у пачці			
154.	СЕДАВІТ®	таблетки № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7821/01/01
155.	СЕНАДЕКС	таблетки по 70 мг № 120 (12x10), № 12 (12x1), № 24 (12x2), № 60 (12x5) у блістерах у пачці; № 6 у блістерах; № 30, № 50 у контейнерах у пачці або без пачки	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (доповнення новими упаковками з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ)	без рецепта		UA/5092/01/01
156.	СОЛОДКИ КОРЕНІ	корені по 50 г або по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5695/01/01
157.	СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 120 МГ	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 120 мг /шприц по 1 попередньо наповненому	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування первинної упаковки	за рецептом		UA/13432/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		шприці для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багат шаровому пакету								
158.	СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 60 МГ	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 60 мг /шприц по 1 попередньо наповненому шприці для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багат шаровому пакету	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування первинної упаковки	за рецептом		UA/13432/01/02
159.	СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 90 МГ	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 90 мг /шприц по 1 попередньо наповненому шприці для одноразового використання	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування первинної упаковки	за рецептом		UA/13432/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багатошаровому пакуванні								
160.	СОНДОКС®	таблетки по 0,015 г in bulk № 10000 (10x1000) у блістерах у коробці	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна, м. Харків	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової торгової упаковки in bulk	-		UA/13739/01/01
161.	СПАЗМАЛГОН®	розчин для ін'єкцій по 2 мл, по 5 мл у ампулах № 10, № 5 у блістерах	АТ «Софарма»	Болгарія	АТ «Софарма»	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна назви виробника АФІ; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від діючого виробника; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зменшення терміну придатності ГЛЗ (з 5 –ти до 4 –х років); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів	за рецептом	-	UA/3531/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реєстраційного досьє на діючу речовину			
162.	СПОРИШУ ТРАВА	трава по 50 г або по 100 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 №514-IV	без рецепта		UA/9371/01/01
163.	СТРИКАРБ	розчин для інфузій по 10 мг/мл по 5 мл або 15 мл, або 45 мл або 60 мл у флаконах № 1 у пачці	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Онко Терапіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/12244/01/01
164.	СТРИКАРБ	розчин для інфузій по 10 мг/мл по 5 мл або 15 мл in bulk у флаконах № 100 у коробці; по 45 мл або 60 мл in bulk у флаконах № 50 у коробці	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Онко Терапіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/12245/01/01
165.	СУЛЬПІРИД – ЗН	таблетки по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/11476/01/01
166.	СУЛЬФАЦИЛ	краплі очні, 200 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 в пачці	ПАТ «Фармак»	Україна	ПАТ «Фармак»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну придатності після розкриття флакону. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/6846/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
167.	СУЛЬФАЦИЛ	краплі очні, 300 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 в пачці	ПАТ «Фармак»	Україна	ПАТ «Фармак»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну придатності після розкриття флакону. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/6846/01/02
168.	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 флаконі № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Онко Терапіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/12926/01/01
169.	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: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/7506/02/01
170.	ТЕРЦЕФ®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 5	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР № R1-СЕР 2004-119-Rev 02 для активної субстанції від затвердженого виробника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: «Показання», «Протипоказання», «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	<i>за рецептом</i>		UA/5007/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобами та інші види взаємодій» (відповідно до референтного препарату)			
171.	ТЕРЦЕФ®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 5	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР № R1-СЕР 2004-119-Rev 02 для активної субстанції від затвердженого виробника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «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» (відповідно до референтного препарату)	за рецептом		UA/5007/01/02
172.	ТРАХІСАН	таблетки для смоктання № 20 (10x2) у блістерах	Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ	Німеччина	Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта	-	UA/6121/01/01
173.	ТРИ-РЕГОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, комбі-упаковка № 21x1, № 21x3: по 21 таблетці в блістері (6 таблеток рожевого кольору, 5	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 5-ти до 2-х років)	за рецептом	-	UA/2939/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		таблеток білого кольору, 10 таблеток темно-жовтого кольору), по 1 або 3 блістери в пачці								
174.	ФАМОТИДИН	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців з дати затвердження	за рецептом		UA/8118/01/01
175.	ФЕНКАРОЛ®	таблетки по 25 мг № 20 (10x2) у блістерах	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	без рецепта		UA/3782/01/01
176.	ФЕНКАРОЛ®	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	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	без рецепта		UA/3782/01/02
177.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРОСЛИХ	порошок для орального розчину у саше № 8	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7741/01/01
178.	ФІАЛКИ ТРАВА	трава по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5803/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у пачці з внутрішнім пакетом								
179.	ФЛІТ РЕДІ-ТУ-ЮЗ КЛІЗМА	розчин ректальний, 21,4 г/ 9,4 г в 118 мл (доза, що вводиться) по 133 мл у пляшках	Лабораторіос Касен-Фліт С.Л.Ю.	Іспанія	Лабораторіос Касен-Фліт С.Л.Ю.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника стартового матеріалу (фосфорної кислоти), що використовується для виробництва діючих речовин	без рецепта		UA/10995/01/01
180.	ФУРАГІН	таблетки по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	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/4300/01/01
181.	ФУРАМАГ®	капсули по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	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/4301/01/01
182.	ФУРАМАГ®	капсули по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	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/4301/01/02
183.	ФУРАСОЛ	обполіскувач, порошок 0,1 г/пакетик у пакетиках № 15	АТ «Олайнфарм»	Латвія	АТ «Олайнфарм»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних	за рецептом		UA/1627/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд			
184.	ХВОЩА ПОЛЬОВОГО ТРАВА	трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 в пачці або в пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5699/01/01
185.	ХВОЩА ПОЛЬОВОГО ТРАВА	трава різано-пресована по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	ПрАТ «Ліктрави»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5892/01/01
186.	ХУМІРА®	розчин для ін'єкцій, 40 мг/0,8 мл у попередньо наповнених однодозових шприцах № 1 або № 2 у комплекті з серветками	ЕббВі Біофармасьютика лз ГмбХ	Швейцарія	лікарська форма, первинне пакування, вторинне пакування: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; тестування: ЕббВі Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; випуск серії: ЕббВі Біотекнолоджі ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні , а саме: написання р. «Вид та розмір упаковки» (приведення до затверджених матеріалів, було пропущено тип шприця – попередньо наповнений однодозовий); написання р. «Виробник(и)», а саме: граматична помилка в написанні назви виробника «Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ» (Німеччина), одна літера «т» замість двох та уточнення написання адреси виробника /відповідно до наказу МОЗ України № 290 від 29.04.2014/	за рецептом		UA/13612/01/01
187.	ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД	порошок для приготування концентрату для	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	контроль серії, пакування, маркування,	Велика Британія/Ірландія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення назви та адреси	за рецептом		UA/8659/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для інфузій по 400 ОД у флаконі № 1 або № 5 у коробці			місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Лтд, Велика Британія; виробництво кінцевого продукту (fill/finish), контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Ірланд Лтд, Ірландія; формулювання препарату: Джензайм Корпорейшн, США	США	постачальника флаконів			
188.	ЦЕРОМАКС®	розчин для ін'єкцій, 500 мг/2 мл по 2 мл (500 мг) або по 4 мл (1000 мг) в ампулах № 10	ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА»	Україна, м. Київ	БЦВорлд Фарм. Ко., Лтд., Республіка Корея або Ідіфарма Десарролло Фармацевтико С.Л., Іспанія	Республіка Корея/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника відповідального за випуск серії; 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 серії, контролю	за рецептом		UA/12388/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного пакування); зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу без зміни концентрації лікарського засобу для виробника Ідіфарма Дезороло Фармацевтіко С.Л; зміна в МКЯ ЛЗ в р. «Номинальний об'єм»; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
189.	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах №1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд	Індія	Нектар Лайфсайнсіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна коду АТХ; зміни у маркуванні упаковки	за рецептом		UA/9913/01/01
190.	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах №1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд	Індія	Нектар Лайфсайнсіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна коду АТХ; зміни у маркуванні упаковки	за рецептом		UA/9913/01/02
191.	ЦИКЛОФЕРОН®	лінімент 5 % по 5 мл або по 30 мл у тубах № 1 у пачці;	ТОВ «Науково-технологічна фармацевтична фірма	Російська Федерація	ТОВ «Науково-технологічна фармацевтична фірма	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом	-	UA/7671/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 30 мл у тубах № 1 та аплікаторами № 5 у пачці	«ПОЛІСАН»		«ПОЛІСАН»					
192.	ЦИПРОБАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) в блістерах в коробці	ТОВ «Універсальне агентство «ПРО-ФАРМА»	Україна	Біовіта Лабораторіз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації	за рецептом		UA/11001/01/01
193.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки № 6x20 у блістерах у пачці (лінія Кlockner); № 6x20, № 12x5 у блістерах у пачці (лінія MediSeal); № 6 у блістерах (лінія «BLIPACK» або лінія Кlockner); № 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	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана із заміною вимог монографії Державної фармакопеї України на вимоги монографії Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини (зміни в специфікації та методах контролю якості для діючої речовини – кофеїну)	№ 6, № 12 – без рецепта; № 12x5, № 6x20, № 12x10, № 30, № 50 – за рецептом		UA/5094/01/01