

Додаток 3  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
01.08.2014 № 537

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

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АГЕН® 10</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/7446/01/01
2.	<b>АГЕН® 5</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/7446/01/02
3.	<b>АДЖИВІТА®</b>	капсули м'які по 300 мг (275 МО/27,5	Аджіо Фармас'ютікалс Лтд.	Індія	Марксанс Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/7329/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		МО) № 30 (10x3) у блістері					виправлення технічних помилок в Інструкції для медичного застосування			
4.	<b>АЗИМЕД®</b>	порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл для 20 мл суспензії разом з калібровочним шприцом і мірною ложечкою в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування на первинній та вторинній упаковці лікарського засобу	за рецептом		UA/7234/03/02
5.	<b>АЗИМЕД®</b>	порошок для оральної суспензії по 200 мг/5 мл для 30 мл оральної суспензії разом з калібрувальним шприцом та мірною ложечкою у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування на первинній та вторинній упаковці лікарського засобу	за рецептом		UA/7234/03/01
6.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	таблетки по 30 мг № 20 у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2084/01/01
7.	<b>АМБРОЛІТИН</b>	сироп, 15	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до	без		UA/12426/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/5 мл по 100 мл у флаконах скляних або флаконах з поліетиленте рефталану			(дільниця виробництва; відповідальний за випуск серії)		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування розділ "Показання", Належні заходи безпеки при застосуванні", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Діти", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні ефекти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	рецепта		
8.	<b>АМЛОДИПІН</b>	таблетки по 5 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. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/1586/01/01
9.	<b>АМЛОДИПІН</b>	таблетки по 5	Пфайзер Інк.	США	Виробник,	Німеччина/	внесення змін до	за		UA/11267/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ПФАЙЗЕР</b>	мг № 30 (10x3) у блістерах			відповідальний за виробництво препарату in bulk, пакування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина/ Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk: Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	США	реєстраційних матеріалів: зміна або додавання штампів, потовщень або інших маркувань, включаючи заміну або додавання фарб для маркування лікарського засобу; введення додаткового виробника відповідальний за виробництво препарату in bulk; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника	рецептом		
10.	<b>АМЛОДИПІН</b>	таблетки по	Пфайзер Інк.	США	Виробник,	Німеччина/	внесення змін до	за		UA/11267/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ПФАЙЗЕР</b>	10 мг № 30 (10x3) у блістерах			відповідальний за виробництво препарату in bulk, пакування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина/ Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk: Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	США	реєстраційних матеріалів: зміна або додавання штампів, потовщень або інших маркувань, включаючи заміну або додавання фарб для маркування лікарського засобу; введення додаткового виробника відповідальний за виробництво препарату in bulk; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника	<i>рецептом</i>		
11.	<b>АМЛОДИПІН-</b>	таблетки по 5	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до	за		UA/4556/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ФАРМАК</b>	мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці з картону					реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	рецептом		
12.	<b>АМЛОДИПІН-ФАРМАК</b>	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці з картону	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4556/01/02
13.	<b>АМПІЦИЛІН</b>	таблетки по 250 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2950/01/01
14.	<b>АМПІЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Сандоз Індастріел Продактс С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/11063/01/01
15.	<b>АРТИФЛЕКС ХОНДРО</b>	розчин для ін'єкцій, 100	ТОВ "Фармацевтична"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/11438/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 10 у коробці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у коробці	компанія "Здоров'я"		компанія "Здоров'я"		матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна постачальника пакувальних матеріалів або комплектуючих; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; приведення специфікації та методів контролю якості відповідно до вимог діючого видання Eur. Ph.; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини			
16.	АТУСИН	таблетки № 24 (12x2), № 60 (12x5), № 120 (12x10) у блістерах у пачці	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробника АФІ з реєстраційного досьє; зміна у	за рецептом		UA/5091/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							параметрах специфікацій та у методах випробування АФІ або діючої речовини			
17.	<b>АЦЕТИЛСАЛІЦ ИЛОВА КИСЛОТА</b>	таблетки по 500 мг № 10 у стрипах; № 10 у блістерах; № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ «Галичфарм», Україна; ПАТ «Київмедпрепарат», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	<i>без рецепта</i>		UA/7529/01/01
18.	<b>БАКТРОБАН™</b>	мазь назальна 2% по 3 г у тубах № 1 у коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів (Висновок GMP); зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковок	<i>за рецептом</i>		UA/4019/02/01
19.	<b>БЕСАЛОЛ</b>	таблетки № 6 у стрипах; № 6 (6x1) у стрпах у коробці; № 6 (6x1), № 10 (10x1) у блістерах у коробці, № 6, № 10 у блістерах; № 10 у банці у коробці або	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новими упаковками з відповідними змінами у р. «Упаковка»; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами у р. «Упаковка»	<i>без рецепта</i>		UA/2859/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
20.	<b>БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ</b>	без коробки розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 15 мл у флаконах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 313 від 08.05.2014 щодо реєстраційної процедури - зміна найменування заявника/виробника</b> у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>без рецепта</i>	-	UA/6963/01/01
21.	<b>БУПІВАКАІН СПІНАЛ АГЕТАН</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 4 мл в ампулах № 20 (4x5) у блістері у коробці	Лабораторія Агетан	Франція	Виробник відповідальний за вторинне пакування: Лабораторія КАТ, Франція; Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинне пакування, контроль та випуск серії: Лабораторія Агетан, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: винесення у реєстраційні матеріали виробника, відповідального за вторинне пакування; приведення адреси виробника у відповідність до Висновку щодо підтвердження виробництва вимогам GMP	<i>за рецептом</i>		UA/2836/01/01
22.	<b>ВАЛЕРІАНИ КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ</b>	кореневища з коренями по 50 г, або 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського	<i>без рецепта</i>		UA/5668/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом					засобу			
23.	<b>ВАЛЬТРОВІР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2951/01/01
24.	<b>ВЕЛАКСИН®</b>	капсули пролонгованої дії по 37,5 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини; введення альтернативного виробника діючої речовини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3580/02/01
25.	<b>ВЕЛАКСИН®</b>	капсули пролонгованої дії по 75 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для	за рецептом		UA/3580/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							діючої речовини; введення альтернативного виробника діючої речовини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
26.	<b>ВЕЛАКСИН®</b>	капсули пролонгованої дії по 150 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини; введення альтернативного виробника діючої речовини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3580/02/03
27.	<b>ВЕСАНОІД</b>	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,	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в 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	за рецептом	-	UA/1956/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Швейцарія		на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
28.	<b>ВІРОЛЕКС</b>	порошок для приготування розчину для інфузій по 250 мг у флаконах № 5 у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: ГЛАКСОСМІТКЛЯ ЙН МАНУФАКЧУРИНГ С.П.А., Італія/ Відповідальний за контроль серій та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Італія/ Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника, на виробничій дільниці якого проводиться вторинне пакування; додавання виробника, на виробничій дільниці якого проводиться виробництво "in bulk", та первинне пакування стерильних ЛЗ	за рецептом		UA/2526/03/01
29.	<b>ГЕВКАМЕН</b>	мазь по 40 г в тубах № 1 у пацці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир/Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу; зміна місця проведення контролю якості ГЛЗ	без рецепта		UA/6071/01/01
30.	<b>ГЕКОДЕЗ®</b>	розчин для інфузій 6% по 200 мл або по 250 мл, або по 400 мл, або 500	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/3672/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у пляшках; по 250 мл або по 500 мл у контейнерах					(зміна юридичної адреси на фактичну)			
31.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 294 від 30.04.2014</b> щодо умов відпуску в процесі внесення змін (було - без рецепта)	<b>№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом</b>		UA/2173/01/01
32.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 294 від 30.04.2014</b> щодо умов відпуску в процесі внесення змін (було - без рецепта)	<b>№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом</b>		UA/2174/01/01
33.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ МЕДУ ТА ЛИМОНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України</b>	<b>№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 –</b>		UA/10278/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці			Фармасьютикалз Лтд.»)		<b>№ 294 від 30.04.2014</b> щодо умов відпуску в процесі внесення змін (було - без рецепта)	за рецептом		
34.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЧОРНОЇ СМОРОДИНИ</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України <b>№ 294 від 30.04.2014</b> щодо умов відпуску в процесі внесення змін (було - без рецепта)	<b>№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом</b>		UA/2176/01/01
35.	<b>ГІНКОР ФОРТ</b>	капсули № 30 у блістерах у коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину	без рецепта		UA/10317/01/01
36.	<b>ГЛИКЛАДА®</b>	таблетки з модифікованим вивільненням по 30 мг №	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката	за рецептом		UA/10406/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 (10x3), № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6) у блістері					відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника; зміна розміру серії готового лікарського засобу			
37.	<b>ДЖАЗ</b>	таблетки вкриті оболонкою, № 28 (24 таблетки світло-рожевого +4 таблетки (плацебо) білого кольору) у блістері № 1	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ, Німеччина; Байер Ваймар ГмБХ і Ко. КГ., Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5468/01/01
38.	<b>ДИКЛОКАІН</b>	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах в коробці, №10 (10x1) у коробці з перегородками	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» МКЯ ЛЗ; введення додаткового розміру серії препарату	за рецептом		UA/8315/01/01
39.	<b>ДИП ХІТ</b>	крем по 15 г або по 67 г у тубах № 1 у картонній коробці	Ментолатум Компані Лімітед	Англія	Ментолатум Компані Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для діючої речовини ментол; подання нового сертифіката відповідності Європейській	без рецепта		UA/1453/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї №R2-СЕР 1994-007-Rev 04 для діючої речовини метилсаліцилат від нового виробника; зміна місцезнаходження заявника; зміна назви виробника діючої речовини ментол без зміни місцезнаходження			
40.	ДІАФОРМІН®	таблетки по 500 мг № 10х3, № 10х6 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Фармакологічні властивості", "Фармакотерапевтична група", "Противоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Передозування",	за рецептом		UA/2508/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
41.	<b>ДІАФОРМІН®</b>	таблетки по 850 мг № 10х3, № 10х6 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Фармакологічні властивості", "Фармакотерапевтична група", "Противоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного	за рецептом		UA/2508/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
42.	<b>ДІКЛОТОЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10), № 28 (14x2) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна найменування виробника діючої речовини ацеклофенак, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/12364/01/01
43.	<b>ДРОТАВЕРИН</b>	таблетки по 40 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/6289/01/01
44.	<b>ДУОТРАВ®</b>	краплі очні по 2,5 мл у флаконах-крапельницях № 1 у коробці	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд.	Велика Британія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї на АФІ тимололу малеат від нового виробника; введення періоду повторного	за рецептом		UA/6292/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування – 5 років для активної субстанції тимололу малеату від нового альтернативного виробника			
45.	<b>ЕВКАЛІПТА ПРУТОВИДНОГО ЛИСТЯ</b>	листя по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5756/01/01
46.	<b>ЕГОЛАНЗА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 28 (7x4), № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/11344/01/01
47.	<b>ЕГОЛАНЗА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 7,5 мг № 28 (7x4), № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/11344/01/02
48.	<b>ЕГОЛАНЗА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг №	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну	<i>за рецептом</i>		UA/11344/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		28 (7x4), № 56 (7x8) у блістерах					придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
49.	<b>ЕГОЛАНЗА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 15 мг № 28 (7x4), № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11344/01/04
50.	<b>ЕГОЛАНЗА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (7x4), № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11344/01/05
51.	<b>ЕКВАТОР</b>	таблетки по 20 мг/10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: видалення методу випробування "Супутні домішки" (метод 1) для діючої речовини амлодипін безилат; подання оновленого СЕР від діючого виробника на активну речовину амлодипін безилат; специфікація на амлодипін приведена	за рецептом		UA/3211/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							до вимог Eur.Ph.; звуження допустимих меж, визначених у специфікації; вилучення показника якості із специфікації АФІ лізиноприл дигідрат ("Залишкові розчинники") у зв'язку зі зміною виробника АФІ; зміна виробника АФІ лізиноприлу дигідрату; надання нового сертифікату відповідності (СЕР) від нового виробника на діючу речовину амлодипін безилат; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження;</b> розширення допустимих меж, визначених у специфікації на лізиноприл дигідрат по показнику "Насипна щільність"			
52.	ЕЛОЗОН®	крем 0,1 % по 30 г у тубах	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/10239/01/01
53.	ЕСМЕРОН®	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл (50 мг) у	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Н.В.Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія) Лтд., Ірландія;	Нідерланди/ Ірландія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	за рецептом		UA/7719/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 10, № 12 в картонній коробці, по 10 мл (100 мг) у флаконах № 10 в картонній коробці			Хамельн Фармасьютікалз ГмБХ, Німеччина		виробника діючої речовини без зміни місця виробництва			
54.	<b>ЗВІРОБОЮ ТРАВА</b>	трава по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у 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/5675/01/01
55.	<b>ЙОКС</b>	обполіскувач для горла, концентрат по 50 мл у флаконах № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо назви виробника англійською мовою /відповідно до наказу МОЗ України № 386 від 06.05.2010/</b>	без рецепта		UA/1829/02/01
56.	<b>ІБУФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ПОЛУНИЦЯ</b>	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл або 120 мл у пластикових флаконах зі шприцом-	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство	Польща	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ІБУФЕН® Д); надання нового СЕР від діючого виробника;	без рецепта		UA/11881/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		дозатором № 1					зменшення терміну придатності готового лікарського засобу після першого розкриття; зміна розміру серії; зміна у термінах придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 2-х років); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; вилучення упаковки певного розміру; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу			
57.	<b>ІНДОКОЛЛІР® 0,1%</b>	краплі очні, 1 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	Лабораторія Шовен	Франція	Лабораторія Шовен	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3260/01/01
58.	<b>КАЛІПОЗ ПРОЛОНГАТУМ</b>	таблетки пролонговано	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалз	Польща	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/6088/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ї дії по 750 мг № 30 (15x2) у блістерах в пачці			С.А.		матеріалів: приведення специфікації нефармакопейної допоміжної речовини у відповідність до вимог Європейської фармакопеї			
59.	КАПОТІАЗИД®	таблетки № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців з дати затвердження</b>	за рецептом		UA/5474/01/01
60.	КАПТОПРИЛ	таблетки по 25 мг № 10x2 у блістерах в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/7638/01/01
61.	КАРБАМАЗЕПІН	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	Фармахем СА М&М	Швейцарія	Джубілант Лайф Сайенсіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	-		UA/6086/01/01
62.	КАРБІДОПА І ЛЕВОДОПА-	таблетки, 25 мг/250 мг	ТЕВА Фармацевтікал	Ізраїль	ТЕВА Фармацевтікал	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/9969/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ТЕВА</b>	№ 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	Індастріз Лтд.		Індастріз Лтд.		матеріалів: зміна місцезнаходження виробничої дільниці без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
63.	<b>КАРБОЦИСТЕІН</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	МОЕХС КАТАЛАНА, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/10648/01/01
64.	<b>КАРВЕДИЛОЛ-ЛУГАЛ</b>	таблетки по 12,5 мг № 10x3 у блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/3311/01/01
65.	<b>КАРВЕДИЛОЛ-ЛУГАЛ</b>	таблетки по 25 мг № 10x3 у блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3</b>	за рецептом		UA/3311/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<b>місяців після затвердження</b>			
66.	<b>КАРДИПРИЛ 10</b>	капсули по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у назві лікарського засобу в Інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5200/01/04
67.	<b>КАРДИПРИЛ 2,5</b>	капсули по 2,5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у назві лікарського засобу в Інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5200/01/02
68.	<b>КАРДИПРИЛ 5</b>	капсули по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у назві лікарського засобу в Інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5200/01/03
69.	<b>КАТАДОЛОН РЕТАРД</b>	таблетки пролонгованої дії по 400 мг № 14 (14x1), № 42 (14x3), № 84 (14x6) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування в розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування",	за рецептом		UA/12019/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)			
70.	<b>КВЕТІПІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 10х3 у блистерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 294 від 30.04.2014</b> щодо написання типу упаковки в процесі внесення змін (було - у флаконах)	за рецептом		UA/12146/01/01
71.	<b>КВЕТІПІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 10х3 у блистерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 294 від 30.04.2014</b> щодо написання типу упаковки в процесі внесення змін (було - у флаконах)	за рецептом		UA/12146/01/02
72.	<b>КЕТОРОЛАК-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 3% по 1 мл в ампулах № 5 (5х1), № 10 (5х2), № 10	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 (введення	за рецептом		UA/4961/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x1) у блістерах у коробці; № 10 у коробці					додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
73.	<b>КИСЛОТА АМІНОКАПРОНОВА</b>	розчин для інфузій 5 % по 100 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки та відповідного закупорювального засобу, без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу	за рецептом		UA/4531/01/01
74.	<b>КІВЕКСА™</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг/300 мг № 30, № 90 у блістерах, № 30 у флаконах	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, <b>Сполучене Королівство</b> ; <i>Додатковий виробник для пакування та випуску серії:</i> Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Сполучене Королівство/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ Україна № 149 від 26.02.2014</b> щодо країни-виробника в процесі внесення змін ( <i>було - Велика Британія</i> )	за рецептом		UA/11130/01/01
75.	<b>КЛОВЕЙТ®</b>	крем, 0,5 мг/г по 25 г у тубах № 1 у коробці	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції", "Особливості	за рецептом		UA/3512/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Протипоказання, "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
76.	<b>КОПАКСОН®-ТЕВА</b>	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл у попередньо наповнених шприцах № 28 у контурних чарункових упаковках	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль Нортон Хелскеа Лтд. Т/А АЙВЕКС Фармасьютикалз ЮК, Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (скорочена назва Велика Британія)	Ізраїль/ Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (скорочена назва Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробничої дільниці без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6307/01/01
77.	<b>КОПАЦИЛ®</b>	таблетки №	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ	Україна	внесення змін до	без		UA/2930/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		6, № 10 у блистерах, № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах у пачці			"Київмедпрепарат"		реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення зміни протягом 6 місяців з дати затвердження</b>	<i>рецепта</i>		
78.	<b>КОРДИНОРМ КОР</b>	таблетки по 2,5 мг № 30, № 90	Актавіс груп АТ	Ісландія	Ніше Дженерікс Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від діючого виробника; зміна розміру серії готового лікарського засобу; введення додаткового виробника "in bulk". <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	<i>за рецептом</i>		UA/12371/01/01
79.	<b>КОРДІАМІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блистерах в коробці, № 10 (10x1) в коробці	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 (введення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/7812/01/01
80.	<b>КО-СЕНТОР</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг/12,5 мг № 30 у	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації новим	<i>за рецептом</i>		UA/10087/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			"Гедеон Ріхтер", Угорщина		показником якості та відповідним методом випробування лозартан калію; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на діючу речовину, лозартан калію у зв'язку з поданням СЕР від нового виробника; подання оновлених сертифікатів відповідності Європейській фармакопеї на субстанцію гідрохлоротіазид від діючих виробників; подання нового СЕР на лозартан калію від нового виробника; зміна специфікації на субстанцію гідрохлоротіазид, пов'язана зі змінами в Європейській фармакопеї; специфікація АФІ - лозартану калію приведена у відповідність до Eur.Ph. діючого видання			
81.	<b>КО-СЕНТОР</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг/25	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення	за рецептом		UA/10087/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 30 у блистерах			випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина		специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування лозартан калію; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на діючу речовину, лозартан калію у зв'язку з поданням СЕР від нового виробника; подання оновлених сертифікатів відповідності Європейській фармакопеї на субстанцію гідрохлоротіазид від діючих виробників; подання нового СЕР на лозартан калію від нового виробника; зміна специфікації на субстанцію гідрохлоротіазид, пов'язана зі змінами в Європейській фармакопеї; специфікація АФІ - лозартану калію приведена у відповідність до Eur.Ph. діючого видання			
82.	КО-СЕНТОР	таблетки, вкриті оболонкою,	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща;	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/10087/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 100 мг/12,5 мг № 30 у блистерах			додаткове місце випуску серії: ВАР "Гедеон Ріхтер", Угорщина		зміна у специфікації АФІ лозартану калію для приведення у відповідність до вимог Європейської фармакопеї; зміна специфікації на субстанцію гідрохлоротіазид, пов'язана зі змінами в Європейській фармакопеї; подання нового СЕР на лозартан калію від нового виробника; подання оновлених сертифікатів відповідності Європейській фармакопеї на субстанцію гідрохлоротіазид від діючих виробників; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на діючу речовину, лозартан калію у зв'язку з поданням СЕР від нового виробника; доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування лозартан калію			
83.	ЛОРИЗАН®	таблетки по 10 мг № 10	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/0905/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x1) у блістері в пачці					матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців з дати затвердження</b>			
84.	<b>МААЛОКС®</b>	таблетки № 40 (10x4) у блістерах в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/9220/02/01
85.	<b>МЕЗАТОН</b>	краплі очні, 25 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1 та кришкою-крапельницею у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск скрії: ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості: ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/0511/01/01
86.	<b>МЕТИЗОЛ</b>	таблетки по 5 мг № 50 (25x2) у блістерах у картонній коробці	МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у	<i>за рецептом</i>		UA/2299/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакцій при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" відповідно до референтного препарату; зміна заявника			
87.	<b>МІКОФІН</b>	спрей нашкірний, 10 мг/г по 30 мл у флаконах № 1 з розпилюваче м № 1 у коробці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Показання для застосування", "Належні заходи безпеки при застосуванні", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні ефекти" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5305/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
88.	<b>МІОЗИМ</b>	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво АС, приготування розчину ЛЗ для ліофілізації: Джензайм Фландерс бвба, Бельгія; наповнення флаконів та виробництво кінцевого продукту, контроль якості серії ГЛЗ: Хоспіра Інк., США; наповнення флаконів та виробництво кінцевого продукту, маркування та пакування, контроль якості ГЛЗ, випуск серії: Джензайм Ірланд Лтд, Ірландія; маркування та пакування ЛЗ, випуск серії: Джензайм Лтд, Сполучене Королівство	Бельгія/ США/ Ірландія/ Сполучене Королівство	внесення змін до реєстраційних матеріалів: видалення напису "flip off" з ковпачка алюмінієвого	за рецептом		UA/11618/01/01
89.	<b>МУКОСОЛ</b>	розчин для інфузій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у пачці; в ампулах № 10 (5x2) в однобічних блістерах у пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"; "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування",	за рецептом		UA/6958/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"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 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
90.	<b>НЕБІВАЛ</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блистерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу - змінено кількісне співвідношення гіпромелози та полісорбату 80. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4979/01/01
91.	<b>НИРКОВИЙ</b>	листя по 50 г	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до	без		UA/5874/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ЧАЙ</b>	у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом					реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>рецепта</i>		
92.	<b>НІВАЛІН®</b>	таблетки по 5 мг № 10 (10x1), № 20 (20x1) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія; АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника, що відповідає за випуск серії діючої речовини - галантаміну гідроброміду; зміна параметрів специфікацій первинної упаковки; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/3335/02/01
93.	<b>НІВАЛІН®</b>	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія; АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника, що відповідає за випуск серії діючої речовини - галантаміну гідроброміду; зміна параметрів специфікацій первинної упаковки;	<i>за рецептом</i>		UA/3335/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
94.	<b>НОРВАСК®</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk, пакування, контроль якості та випуск серії Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk: Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна або додавання штампів, потовщень або інших маркувань, уключаючи заміну або додавання фарб для маркування лікарського засобу; введення додаткового виробника відповідальний за виробництво препарату in bulk; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; (Термін введення змін -	за рецептом		UA/5681/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протгом 3-х місяців після затвердження); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника			
95.	<b>НОРВАСК®</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk, пакування, контроль якості та випуск серії Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина Виробник, відповідальний за виробництво препарату in bulk: Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна або додавання штампів, потовщень або інших маркувань, уключаючи заміну або додавання фарб для маркування лікарського засобу; введення додаткового виробника відповідальний за виробництво препарату in bulk; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; (Термін введення змін -	за рецептом		UA/5681/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протгом 3-х місяців після затвердження); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника			
96.	<b>НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ</b>	суспензія оральна з полуничним смаком, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 в комплекті з шприцом-дозатором у коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Рекітт Бенкізер Хелскер (Юкей) Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна постачальника поліетиленового ковпачка (Neck Plug); зміна параметрів специфікацій та допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7914/01/01
97.	<b>НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ</b>	суспензія оральна з апельсиновим смаком, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконі № 1 в комплекті з шприцом-дозатором у коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Рекітт Бенкізер Хелскер (Юкей) Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна постачальника поліетиленового ковпачка (Neck Plug); зміна параметрів специфікацій та допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу	без рецепта		UA/8233/01/01
98.	<b>НУРОФЕН® ЛЕДІ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 12 (12x1) у блістерах у картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Показання для застосування",	без рецепта		UA/10906/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакотерапевтична група (уточнення розділу)", "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Передозування"; зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP); зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна торговельної назви лікарського засобу (було - НУРОФСН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ)			
99.	ОКОМІСТИН®	краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01	ТОВ "ІНФАМЕД"	Російська Федерація	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	за рецептом		UA/7537/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		% по 5 мл або по 10 мл у флаконі з крапельницею № 1					технічних помилок в тексті маркування вторинної упаковки			
100.	<b>ОТИПАКС®</b>	краплі вушні по 16 г у флаконах № 1 разом з пластиковою крапельницею в коробці	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для діючої речовини лідокаїну гідрохлориду; подання оновленого СЕР для діючої речовини феназону; зміна якісного складу пластикової крапельниці	без рецепта		UA/5205/01/01
101.	<b>ПАНКРЕАТИН ФОРТЕ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (зміна кількості одиниць - зміна поза діапазоном затверджених розмірів упаковки)	без рецепта		UA/0337/01/01
102.	<b>ПАПАВЕРИН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 2% по 2 мл в ампулах № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у коробці, № 10 у коробці	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 (введення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4675/01/01
103.	<b>ПАРОКСИН</b>	таблетки, вкриті плівковою	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/3184/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах					зміни в інструкції для медичного застосування			
104.	<b>ПЛАТИФІЛІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах в коробці, № 10 (10x1) в коробці	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 – доповнення упаковкою	за рецептом		UA/7976/01/01
105.	<b>ПРИЧЕПИ ТРАВА</b>	трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у 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/5688/01/01
106.	<b>ПРОКСІУМ™</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 40 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Вега"	Україна, м. Харків	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4067/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
107.	<b>РЕМАВІР</b>	порошок дозований 20 мг/дозу по 1 г у пакетиках № 15 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	без рецепта		UA/3777/02/01
108.	<b>РЕМИКЕЙД®</b>	порошок ліофілізований для приготування концентрату для приготування розчину для внутрішньовенного введення по 100 мг у флаконах № 1 у картонній коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен Байолоджикс Б.В., Нідерланди/ Сілаг АГ, Швейцарія	Нідерланди/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Фармакотерапевтична група. Код АТС", "Показання", "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції"; зміна коду АТС	за рецептом		UA/4904/01/01
109.	<b>РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ® 3 МЕНТОЛОМ</b>	спрей назальний, 0,5 мг/г по 10 г у флаконі разом з насосом-дозатором з розпилювачем	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ) (Термін введення змін	без рецепта		UA/12119/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		м № 1 у пачці					- протягом 3-х місяців після затвердження)			
110.	<b>РІАБАЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 20 (10x2) у блістерах у картонній коробці	Аль-Хікма Фармасьютикалз	Йорданія	Аль-Хікма Фармасьютикалз, Йорданія/ Зе Араб Фармасьютикал Менуфекчурінг Ко. Лтд., Йорданія	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва	без рецепта		UA/2908/03/01
111.	<b>СЕБІДИН ПЛЮС™</b>	таблетки для розсмоктування № 16 (8x2) у блістерах	ТОВ "ОМЕГА ФАРМА УКРАЇНА"	Україна, м. Київ	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна маркування на первинній та вторинній упаковці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9098/01/01
112.	<b>СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНОМ 1/100 000</b>	розчин для ін'єкцій по 1 мл у картриджах, по 10 картриджів у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджах № 10, № 50 (10x5) у блістерах в картонній коробці	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/10380/01/01
113.	<b>СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНОМ</b>	розчин для ін'єкцій по 1	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/10381/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	1/200 000	мл у картриджах, по 10 картриджів у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджах № 10, № 50 (10x5) у блістерах в картонній коробці					матеріалів: зміни у маркуванні упаковок			
114.	<b>СЕРЕТИД™ ДИСКУС™</b>	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/500 мкг/дозу по 60 доз у дискусі № 1 у картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія/ Глаксо Веллком Продакшн, Франція	Велика Британія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 460 від 03.07.2014</b> щодо реєстраційного номера в процесі внесення змін (було - UA/8524/01/01)	за рецептом	-	UA/8524/01/03
115.	<b>СКАНДОНЕСТ 3% ПРОСТИЙ</b>	розчин для ін'єкцій 3 % по 1,8 мл у картриджах № 10, № 50	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/10382/01/01
116.	<b>СОКСПЛАТ</b>	концентрат для розчину для інфузій по 5 мг/мл по 10 мл, або по 20 мл, або по 40 мл у флаконах № 1	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	ОНКО ТЕРАПІЗ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом (в умовах стаціонару)		UA/12962/01/01
117.	<b>СОКСПЛАТ</b>	концентрат	М. БІОТЕК ЛТД	Велика	ОНКО ТЕРАПІЗ	Індія	внесення змін до	-		UA/12963/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для розчину для інфузій по 5 мг/мл по 10 мл або 20 мл in bulk у флаконах № 100; по 40 мл in bulk у флаконах № 50		Британія	ЛІМІТЕД		реєстраційних матеріалів: зміна заявника			
118.	<b>СОЛІАН®</b>	розчин для перорального застосування , 100 мг/1 мл по 60 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Юнітер Лівід Мануфекчурінг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СОЛІАН) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4292/02/01
119.	<b>СПАЗМАДОЛ</b>	таблетки № 6 у блістерах, № 6 (6x1), № 24 (12x2) у блістерах у пачці з картону; № 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/5115/01/01
120.	<b>СПИРТ КАМФОРНИЙ</b>	розчин нашкірний 10 % по 40 мл у флаконах або по 40 мл у флаконі в пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир; Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місяця проведення контролю якості ГЛЗ; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу	без рецепта		UA/8498/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
121.	<b>СТОПЕРАН</b>	капсули тверді по 2 мг № 4, № 8 у блістерах в картонній пачці	Юнілаб, ЛП	США	виробник відповідальний за виробництво, контроль та випуск продукту in bulk: Свіско Сервісез АГ, Швейцарія; виробник відповідальний за упаковку, контроль та випуск серії готового продукту: ТОВ ЮС Фармація, Польща	Швейцарія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: деталізація вмісту допоміжних речовин, зміна одиниць вимірювання маси, та зазначення складу капсули, без зміни складу лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/4685/01/01
122.	<b>СТРЕПСІЛС® БЕЗ ЦУКРУ, 3І СМАКОМ ЛИМОНА</b>	льодяники № 16 (8x2), № 12 (12x1), № 24 (12x2) у блістерах в картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування на вторинній упаковці № 16	без рецепта		UA/4927/01/01
123.	<b>ТИМЕНТИН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 3,0 г/0,2 г у флаконах № 4	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс, Велика Британія; Додатковий виробник для пакування та випуску серії: Біофарма С.Р.Л., Італія	Велика Британія / Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в маркуванні первинної та вторинної упаковок - приведення назви лікарської форми у відповідність до оригінальних документів виробника	за рецептом		UA/2715/01/02
124.	<b>ТІАМІНУ ХЛОРИД-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл in bulk № 100 в коробці, in bulk № 100 (10x10) у	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-		UA/12469/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах в коробці								
125.	<b>ТІАМІНУ ХЛОРИД-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (10x1) у блистерах в коробці, № 10 (5x2) у блистерах в коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7787/01/01
126.	<b>ТІСНАМ®</b>	порошок для розчину для інфузій у флаконах № 10 у пластиковому піддоні	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції, первинне пакування: Мерк Шарп і Доум Корп., США; вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Лабораторії Мерк Шарп і Доум Шибре, Франція; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	США/ Франція/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/0524/01/01
127.	<b>ТІОДАРОН®</b>	таблетки № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блистерах в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм" Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/6326/01/01
128.	<b>ТОРАСЕМІД МІКРОНІЗОВАНИЙ</b>	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленов	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Губей Біокос Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	-		UA/10597/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		их подвійних для виробництва стерильних лікарських форм					заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
129.	ТОС-МАЙ	таблетки № 16 (8x2) у блистерах у пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	АТ "Лабораторіос Алкала Фарма"	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2104/01/01
130.	ТРИАКУТАН®	мазь 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. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4454/02/01
131.	ТРИТАЦЕ®	таблетки по 5 мг № 28 (14x2) у блистерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/9141/01/02
132.	ТРИБЕСТАН	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 60	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка або виробництво	Болгарія/Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва	без рецепта		UA/4050/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x6) у блістерах у пачці			за повним циклом: АТ "Софарма", Болгарія; Вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ПАТ "Вітаміни" Україна, Черкаська обл., м. Умань		для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для вторинного пакування); заміна дільниці виробництва; зміна розміру серії; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу;			
133.	<b>ТРІБЕСТАН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг in bulk № 1590 (10x159), № 1620 (10x162), № 1650 (10x165)	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які	-		UA/13251/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного пакування); заміна ділянки виробництва; зміна розміру серії; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу;			
134.	<b>ТРОМБОНЕТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,075 г № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 80 (10x8) у блістерах у пачці з картону	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (доповнення новою упаковкою) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4315/01/01
135.	<b>ТРОПІСЕТРОН</b>	капсули по 5 мг № 5 у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського	за рецептом		UA/5351/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
136.	<b>УРСОНОСТ</b>	капсули по 150 мг № 20 (10x2) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Франсія Фармасьютісі Індастріа Фармако Байолоджіка С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміни в маркуванні упаковок	за рецептом		UA/12572/01/01
137.	<b>УРСОНОСТ</b>	капсули по 300 мг № 20 (10x2) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Франсія Фармасьютісі Індастріа Фармако Байолоджіка С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміни в маркуванні упаковок	за рецептом		UA/12572/01/02
138.	<b>ФІТОСЕД®</b>	капсули in bulk № 1200 у контейнерах; № 3750 (10x375) у блістерах	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення упаковки in bulk	-		UA/9013/01/01
139.	<b>ФЛАМІДЕЗ ГЕЛЬ</b>	гель по 20 г, 30 г, 40 г в ламінованій тубі № 1 в коробці	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 290 від 29.04.2014</b> щодо реєстраційного номера в процесі внесення змін (було - UA/12794/01/01; UA/6421/01/01)	без рецепта		UA/12794/01/01
140.	<b>ФЛОГОКСИБ-ЗДОРОВ'Я</b>	капсули по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 159 від 05.03.2014</b> щодо назви виробника	за рецептом		UA/3375/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							в процесі внесення змін (було - ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна)			
141.	<b>ФУРАДОНІН</b>	таблетки по 100 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	за рецептом		UA/3787/01/01
142.	<b>ЦИННАРИЗИН СОФАРМА</b>	таблетки по 25 мг № 50 (50x1) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	АТ "Софарма", Болгарія (дільниця виробництва, дільниця вторинного пакування, відповідальний за випуск серії); АТ "УНІФАРМ", Болгарія (дільниця виробництва, дільниця вторинного пакування); ПАТ "Вітаміни", Україна (дільниця вторинного пакування, відповідальний за випуск серії)	Болгарія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/10290/01/01
143.	<b>ЦИННАРИЗИН СОФАРМА</b>	таблетки по 25 мг № 50 (50x1) у блістерах	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та	Болгарія/Україна, Черкаська обл., м.	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або	без рецепта		UA/10290/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинна упаковка: АТ "Уніфарм" , Болгарія АТ "Софарма", Болгарія Вторинна упаковка: ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма" , Болгарія ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань	Умань/ Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань	допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу(дільниці на якій проводяться будь-які виробничі стадії, первинне та вторинне пакування); зміна розміру серії готового лікарського засобу			
144.	<b>ЦИННАРИЗИН СОФАРМА</b>	таблетки по 25 мг in bulk № 4000 (50x80) у блистерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка: АТ "Софарма", Болгарія; АТ "Уніфарм", Болгарія; Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма" , Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу(дільниці на якій проводяться будь-які виробничі стадії, первинне пакування); зміна розміру серії готового лікарського засобу	-		UA/12593/01/01

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
145.	<b>ШАВЛІІ ЛИСТЯ</b>	листя по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5809/01/01
146.	<b>ЮНІДОКС СОЛЮТАБ®</b>	таблетки, що диспергуютьс я, по 100 мг № 10 (10x1) у блістерах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/4694/01/01