

**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>АДЕНОРМ</b>	капсули з модифікованим вивільненням, тверді по 0,4 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/6709/01/01
2.	<b>АЕВІТ®</b>	капсули м'які № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пачці, № 20 (20x1), № 40 (20x2), № 60 (20x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення альтернативних упаковок) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; вводиться новий розмір упаковки зі зміною кількості одиниць у первинній упаковці, а сама №20 у блістерах з ребром жорсткості, без зміни пакувального матеріалу; внесення інформації щодо ребра жорсткості блістера №10 у р. «Упаковка», яка зазначалась на графічному оформленні блістера №10 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців)	без рецепта		UA/7362/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
3.	<b>АЗИТРОМІЦИН-БХФЗ</b>	капсули по 250 мг № 6 та № 10 у блістерах в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	після затвердження) внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/6711/01/01
4.	<b>АЛОХОЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10, № 50 у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах у пачці, № 180 у контейнерах в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод», Україна; фасування та пакування: ТОВ «Агрофарм», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни у специфікаціях діючих речовин відповідно до вимог монографій ЄФ/ДФУ; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та плівки полівінілхлоридної; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у	без рецепта		UA/2355/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; введення додаткових виробників діючих речовин, як наслідок, послідовні зміни у специфікації АФІ			
5.	<b>АЛОХОЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою in bulk по 1 кг у пакетах	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 параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни у специфікаціях діючих речовин відповідно до вимог монографій ЄФ/ДФУ; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та плівки полівінілхлоридної; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового	-		UA/1643/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; введення додаткових виробників діючих речовин, як наслідок, послідовні зміни у специфікації АФІ			
6.	<b>АМІНОВЕН ІНФАНТ 10%</b>	розчин для інфузій по 100 мл або по 250 мл у флаконах	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових дільниць для вторинного пакування готового лікарського засобу; введення додаткових дільниць на яких здійснюється контроль серії (візуальний контроль) готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4585/01/01
7.	<b>АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА</b>	таблетки по 500 мг № 20 (10x2) у блістерах, № 20 у контейнерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна до р. "Виробництво", а саме альтернативний виробник АФІ амінокапронової кислоти	за рецептом		UA/7449/01/01
8.	<b>АМІНОСТЕРИЛ Н-ГЕПА</b>	розчин для інфузій по 500 мл у флаконах № 10	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	<b>Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ</b>	<b>Австрія</b>	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 483 від 10.07.2014</b> щодо написання виробника в процесі перереєстрації (було - Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ,	за рецептом		UA/0948/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<i>Німеччина)</i>			
9.	<b>АМІОКОРДИН®</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/3 мл по 3 мл в ампулах № 5 у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ від нового виробника	<i>за рецептом</i>		UA/2295/02/01
10.	<b>АПОНІЛ</b>	таблетки по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі ЛТД	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8715/01/01
11.	<b>АУГМЕНТИН™</b>	порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/200 мг у флаконах № 10	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації при випуску та в специфікації в кінці терміну придатності	<i>за рецептом</i>		UA/0987/01/01
12.	<b>АФАЛА</b>	таблетки № 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	<i>без рецепта</i>		UA/6887/01/01
13.	<b>БЕНЗИЛБЕНЗОАТУ ЕМУЛЬСІЯ</b>	емульсія на шкірну 20 % по 50 г у флаконі	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації та методики визначення	<i>без рецепта</i>		UA/8378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							показника «Кислотність/лужність»			
14.	<b>БІОСЕПТ</b>	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах або банках, по 5 л у каністрах полімерних	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна, м. Київ	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизжин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (доповнення новою упаковкою); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/13166/01/01
15.	<b>БІОЦИКЛОВІР-БІОФАРМА</b>	порошок для розчину для інфузій по 250 мг у флаконах № 1, № 5	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5854/01/01
16.	<b>БІОЦИКЛОВІР-БІОФАРМА</b>	порошок для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1, № 5	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5854/01/02
17.	<b>ВАЛЕВІГРАН</b>	капсули по 50 мг № 20 (10x2) 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: зміни в маркуванні первинної та вторинної упаковки лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 60 днів після затвердження</b>	без рецепта		UA/3801/01/01
18.	<b>ВАЛЕРІАНИ</b>	порошок (субстанція) в	ПАТ	Україна	ЕПО ІСТІТУТО	Італія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/4590/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>0,8% СУХИЙ ВОДНО-СПИРТОВИЙ ЕКСТРАКТ</b>	пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	"Київський вітамінний завод"		ФАРМОКІМІКО ФІТОТЕРАПІКО с.р.л.		матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини			
19.	<b>ВЕНОРУТОН ГЕЛЬ</b>	гель 2 % по 40 г у тубах № 1 в картонній коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/0856/01/01
20.	<b>ВЕРАПАМІЛУ ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 50 (10x5) 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: зміни у специфікації для контролю допоміжних речовин, відповідно до вимог монографій ЄФ; зміна у специфікації діючої речовини; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та для плівки полівінілхлоридної; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; подання оновлених СЕР, від затверджених	за рецептом		UA/3226/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробників зі зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
21.	<b>ВЕРАПАМІЛУ ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг in bulk по 1 кг у подвійних поліетиленових пакетах	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: зміни у специфікації для контролю допоміжних речовин, відповідно до вимог монографій ЄФ; зміна у специфікації діючої речовини; введення додаткових виробників первинного пакування для фольги алюмінієвої та для плівки полівінілхлоридної; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; подання оновлених СЕР, від затверджених виробників зі зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	-		UA/10637/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу			
22.	<b>ВІКС АКТИВ СИМПТОМАКС ПЛЮС</b>	порошок для приготування орального розчину у саше № 5, № 10 у картонній пачці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшен з СА	Швейцарія	Рафтон Лабораторіз Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці діючої речовини; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї від діючого виробника. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/11414/01/01
23.	<b>ВІКС АКТИВ СИНЕКС</b>	спрей назальний, 0,5 мг/мл по 15 мл у скляному флаконі зі спреєм-насосом № 1 у картонній пачці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшен з СА	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/10927/01/01
24.	<b>ВІТАМІН А</b>	капсули м'які по 100 000 МО № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пачці, № 20 (20x1), № 40 (20x2), № 60 (20x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення альтернативних упаковок) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; вводиться новий розмір упаковки зі зміною кількості одиниць у	без рецепта		UA/0716/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							первинній упаковці, а сама №20 у блістерах з ребром жорсткості, без зміни пакувального матеріалу; внесення інформації щодо ребра жорсткості блістера №10 у р. «Упаковка», яка зазначалась на графічному оформленні блістера №10 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
25.	<b>ВІТАМІН А</b>	капсули м'які по 33 000 МО № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пацці, № 20 (20x1), 40 (20x2), № 60 (20x3) у блістерах у пацці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення альтернативних упаковок) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; вводиться новий розмір упаковки зі зміною кількості одиниць у первинній упаковці, а сама №20 у блістерах з ребром жорсткості, без зміни пакувального матеріалу; внесення інформації щодо ребра жорсткості блістера №10 у р. «Упаковка», яка зазначалась на графічному оформленні блістера №10 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/0716/01/02
26.	<b>ВІТАМІН Е</b>	капсули м'які по 0,2 г	ПАТ	Україна	ПАТ "Київський	Україна	внесення змін до	без		UA/0717/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10 у блістерах, № 30 (10x3) у блістерах у пачці	"Київський вітамінний завод"		вітамінний завод"		реєстраційних матеріалів: заміна упаковки № 10 у блістерах з ребром жорсткості, № 30 (10x3) у блістерах з ребром жорсткості в пачці, без зміни пакувального матеріалу, з відповідними змінами у р. «Упаковка». <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	<i>рецепта</i>		
27.	<b>ВІТАМІН Е</b>	капсули м'які по 0,1 г № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пачці, № 20 (20x1), № 40 (20x2), № 60 (20x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення альтернативних упаковок) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; вводиться новий розмір упаковки зі зміною кількості одиниць у первинній упаковці, а сама №20 у блістерах з ребром жорсткості, без зміни пакувального матеріалу; внесення інформації щодо ребра жорсткості блістера №10 у р. «Упаковка», яка зазначалась на графічному оформленні блістера №10 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>		UA/0717/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
28.	<b>БОРМІЛ</b>	таблетки для жування по 400 мг № 3 (3x1) у блістерах	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Теміс Медикаре Лімітед, Індія/ Мепро Фармасьютикалс Пвт. ЛТД, Індія/ Віндлас Хелскере Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці для ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/6434/02/01
29.	<b>ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ</b>	порошок (субстанція) у багат шарових паперових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Кебот Норіт Нідерленд Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника, без зміни місця виробництва	-	-	UA/11481/01/01
30.	<b>ГАБАЛЕПТ</b>	капсули по 300 мг № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7053/01/01
31.	<b>ГАВІСКОН® ПОДВІЙНОЇ ДІЇ</b>	суспензія оральна по 150 мл у флаконах № 1	Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/13393/01/01
32.	<b>ГАТИСПАН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 5, № 5x10	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	за рецептом		UA/10117/01/01
33.	<b>ГАТИСПАН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг in bulk № 500	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	-		UA/2482/01/01
34.	<b>ГАТИСПАН</b>	таблетки, вкриті	Люпін	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до	за		UA/10117/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 400 мг № 5, № 5x10	Лімітед				реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	<i>рецептом</i>		
35.	<b>ГАТИСПАН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг in bulk № 500	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	-		UA/2482/01/02
36.	<b>ГЕДЕЛИКС® ЕВКАПС</b>	капсули м'які по 200 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Німеччина	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника нерозфасованої (in bulk) продукції. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	<i>без рецепта</i>		UA/5231/01/01
37.	<b>ГЕНТАМІЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	розчин для ін'єкцій 40 мг/мл, по 2 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 у контурній чарунковій упаковці в пачці, в ампулі № 10 у контурній чарунковій упаковці запаяній папером	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/7197/01/01
38.	<b>ГРИПОЦИТРОН ФІТО</b>	таблетки по 12,5 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2)	ТОВ "Дослідний"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних	<i>без рецепта</i>	-	UA/13193/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у блістерах	завод "ГНЦЛС"				матеріалів: зміна коду АТХ (зміни до інструкції для медичного застосування у розділ Фармакотерапевтична група, відповідно до класифікатора кодів АТС ВООЗ)			
39.	<b>ГРИПОЦИТРОН ФІТО</b>	таблетки по 25 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2) у блістерах; № 40 у контейнерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТХ (зміни до інструкції для медичного застосування у розділ Фармакотерапевтична група, відповідно до класифікатора кодів АТС ВООЗ)	<i>без рецепта</i>	-	UA/13193/01/02
40.	<b>ДЕПАКІН® 400 мг</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 400 мг у флаконах № 4 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 4 мл в ампулах № 4	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Санофі-Авентіс С.п.А., Італія; ХІНОІН, Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Угорщина	Італія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ДЕПАКІН 400 мг); зміна назви та адреси виробника, без зміни місця виробництва; вилучення виробника ГЛЗ	<i>за рецептом</i>		UA/10138/01/01
41.	<b>ДИКЛОФЕНАК</b>	гель, 10 мг/г по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Хімфармза вод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; введення нової фірми-виробника АФІ – диклофенаку натрію; доповнення специфікації новим показником якості	<i>без рецепта</i>		UA/0708/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							та відповідним методом випробування; вилучення виробника АФІ – диклофенаку натрію			
42.	<b>ДИЛТІАЗЕМ-РЕТАРД</b>	таблетки пролонгованої дії, по 90 мг № 6x5, № 12x1, № 12x5, № 12x10 у блістерах в пачці	ТОВ "Стиролбіо фарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення оновленого сертифікату відповідності Eur. Ph. від діючого виробника для дилтеазиму гідрохлориду та зміна назви виробника	за рецептом		UA/5075/01/01
43.	<b>ДИМЕКСИД-ЖФФ</b>	рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконах	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 місця проведення контролю якості ГЛЗ; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу (Термі введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта	-	UA/5357/01/01
44.	<b>ДІОФЛАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) 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/10773/01/01
45.	<b>ДОКТОР МОМ®</b>	сироп по 100 мл у флаконах зі скла № 1	ТОВ "Джонсон і"	Україна	Юнік Фармасьютікал	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/2408/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у коробці, по 100 мл або по 150 мл у флаконах з поліетилену № 1 разом з мірною склянкою в коробці	Джонсон Україна"		Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)		зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
46.	<b>ДОКТОР МОМ® З ЯГІДНИМ СМАКОМ</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/6077/01/01
47.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АНАНАСА</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2410/01/01
48.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2409/01/01
49.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення лікарської форми, з	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта;		UA/2412/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці			"Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")		метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 100 - за рецептом		
50.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ МАЛИНИ</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2408/01/01
51.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2411/01/01
52.	<b>ДОКТОР МОМ® ІЗ ФРУКТОВИМ СМАКОМ</b>	льодяники № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у 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: уточнення лікарської форми, з метою приведення документів до вимог фармакопей і документів виробника, та зміна в маркуванні первинних та вторинних упаковках ЛЗ	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/6076/01/01
53.	<b>ДОМРИД®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блистерах	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах	без рецепта		UA/8976/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контролю якості лікарського засобу			
54.	<b>ЕЛЕУТЕРОКОК У ЕКСТРАКТ РІДКИЙ</b>	екстракт для перорального застосування по 50 мл у флаконах	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 місця проведення контролю якості ГЛЗ; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу	без рецепта	-	UA/3544/01/01
55.	<b>ЕМАНЕРА</b>	капсули кишковорозчинні по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) в блістері в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника АФІ	за рецептом		UA/12801/01/01
56.	<b>ЕМАНЕРА</b>	капсули кишковорозчинні по 40 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) в блістері в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника АФІ	за рецептом		UA/12801/01/02
57.	<b>ЕНГІСТОЛ</b>	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці в коробці	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2053/01/01
58.	<b>ЕНТЕРОФУРИЛ®</b>	капсули по 200 мг № 8 (8x1), № 16 (8x2) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/1991/01/02
59.	<b>ЕРГОФЕРОН</b>	таблетки № 20 (20x1),	ТОВ	Україна	ТОВ "НВФ	Російська	внесення змін до	без		UA/12931/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 40 (20x2), № 100 (20x5) у блістерах в пачці	"Матеріа Медика-Україна"		"МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Федерація	реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>рецепта</i>		
60.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 25 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в картонній коробці	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/01
61.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 50 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в картонній коробці	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/02
62.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 75 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в картонній коробці	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/03
63.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 100 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в картонній коробці	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/04
64.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 125 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в картонній коробці	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/05
65.	<b>ЕУТИРОКС</b>	таблетки по 150 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах в	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/8388/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці					зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
66.	ЕУФІЛІН	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії (збільшення) для нової ділянки виробництва; введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу зі зміною в процесі виробництва лікарського засобу; зміна розміру серії (зменшення) для нової ділянки виробництва	за рецептом		UA/10709/01/01
67.	ЗАРСІО®	розчин для ін'єкцій або інфузій, 30 млн ОД/0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 1, № 5	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації та методах контролю якості	за рецептом		UA/12447/01/01
68.	ЗАРСІО®	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД/0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 1, № 5	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії:	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації та методах контролю якості	за рецептом		UA/12447/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Сандоз ГмбХ, Австрія					
69.	<b>ЗАЦЕФ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах; по 1 г у флаконах № 5 у пеналі	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: введення додаткових постачальників флаконів; введення додаткового виробника діючої речовини як наслідок – послідовні зміни у специфікації вхідного контролю; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину	за рецептом		UA/8417/01/01
70.	<b>ЗОКСАН-ТЗ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	за рецептом		UA/7369/01/01
71.	<b>ЗОКСАН-ТЗ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	-		UA/7370/01/01
72.	<b>ЗУЛЬБЕКС®</b>	таблетки кишковорозчинні по 10 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістері	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12070/01/01
73.	<b>ЗУЛЬБЕКС®</b>	таблетки	КРКА, д.д.,	Словенія	КРКА, д.д., Ново	Словенія	внесення змін до	за		UA/12070/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		кишковорозчинні по 20 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістері	Ново место		место		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	рецептом		
74.	ІНДАПАМІД-АСТРАФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг № 30 (30x1) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна виробника АФІ – Індапаміду	за рецептом		UA/11734/01/01
75.	КАЛІЮ ХЛОРИДУ РОЗЧИН 4%	розчин для інфузій 4 % по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки, місткістю 100 мл та 50 мл та відповідного закупорювального засобу: пробки та ковпачка затверджених виробників (без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу)	за рецептом		UA/9407/01/01
76.	КАЛЬЦІЮ ЛЕВУЛІНАТ	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ЕСКЕЙ ФАЙН КЕМІКАЛС	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	-		UA/1218/01/01
77.	КАРДОНАТ	капсули № 30, № 60 у контейнерах у пачці; № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у коробці	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна, м. Вінниця	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новими упаковками з відповідними змінами у р. «Упаковка» (Термін	без рецепта		UA/6386/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін - протягом 90 днів після затвердження)			
78.	<b>КВАСОЛІ СТУЛКИ ПЛОДІВ</b>	стулки плодів по 50 г або по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/3313/01/01
79.	<b>КЛІМАКСАН ГОМЕОПАТИЧНИЙ</b>	таблетки № 20 у блистерах 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	<i>без рецепта</i>		UA/12815/01/01
80.	<b>КЛОПІДОГРЕЛ Б</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків/ ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "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	<i>за рецептом</i>		UA/3924/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							دوزи", "Діти", "Побічні реакції", "Передозування" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
81.	<b>КОЛДРЕКС®</b>	таблетки № 12 (12x1) у блістерах у картонній коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія; відповідає за первинну, вторинну упаковку, випуск серії: С.К. Єврофарм С.А., Румунія	Ірландія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в розділі "Назва і місцезнаходження виробника" Інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/2675/01/01
82.	<b>КОМБОГЛІЗА XR</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/1000 мг № 28 у блістерах	АстраЗенек а ЮК Лімітед	Великобританія	Брістол-Майерс Сквібб Компані	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12952/01/01
83.	<b>КОМБОГЛІЗА XR</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/500 мг № 28 у блістерах	АстраЗенек а ЮК Лімітед	Великобританія	Брістол-Майерс Сквібб Компані	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12952/01/02
84.	<b>КОМБОГЛІЗА XR</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1000 мг № 28 у блістерах	АстраЗенек а ЮК Лімітед	Великобританія	Брістол-Майерс Сквібб Компані	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12952/01/03



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
85.	<b>КОНЦЕНТРАТ ОЛІЇ ОБЛІПИХОВОЇ</b>	рідина (субстанція) у каністрах прямокутних або у пластмасових бочках для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	ТОВ "АЛСУ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-	-	UA/3323/01/01
86.	<b>КОРВАЛДИН®</b>	краплі для перорального застосування по 25 мл або по 50 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину; вилучення виробничої дільниці АФІ; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; затвердження тексту маркування упаковок. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2553/01/01
87.	<b>КОРНЕРЕГЕЛЬ®</b>	гель очний, 50 мг/г по 5 г у тубі № 1	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Німеччина	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та у	без рецепта		UA/8545/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методах випробування готового лікарського засобу			
88.	ЛАМІКОН®	таблетки по 0,25 г № 14 (7x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшено термін придатності ГЛЗ (з 2-х до 3-х років); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (інші зміни) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2714/01/01
89.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 000 000 МО в ампулах № 5, № 10 у пачці з картону; в ампулах № 5, № 10 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 5, № 10 відповідно у пачці з картону, у флаконах № 10 (5x2) у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла Церква	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури</b> - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової ділянки виробництва (ділянка для вторинного пакування, ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ); зміна	за рецептом		UA/13720/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р.</p> <p><b>+ зміна у біологічному/імунологічному/імунохімічному методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод</b></p>			
90.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3 000 000 МО в ампулах № 5, № 10 у пачці з картону; в ампулах № 5, № 10 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 5, № 10 відповідно у пачці з картону, у флаконах № 10 (5x2) у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла Церква	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів:</p> <p><b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури</b> -</p> <p>перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для вторинного пакування, дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за</p>	за рецептом		UA/13720/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р. + зміна у біологічному/імунологічному/імунохімічному методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод			
91.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 5 000 000 МО в ампулах № 5, № 10 у пачці з картону; в ампулах № 5, № 10 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 5, № 10 відповідно у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла Церква	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури</b> - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного	за рецептом		UA/13720/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>посвідчення; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для вторинного пакування, дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ)); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р. + зміна у біологічному/імунологічному/імунохімічному методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод</p>			
92.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 6 000 000 МО в ампулах № 3, № 5 у пачці з картону; в ампулах №	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ</b>	за рецептом		UA/13720/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		3, № 5 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 3, № 5 відповідно у пачці з картону, у флаконах № 5 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 5 у блістерах № 1 у пачці з картону			пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Церква	<b>України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури</b> - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для вторинного пакування, дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ)); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р. + зміна у біологічному/імунологічному/імунохімічному методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
93.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 9 000 000 МО в ампулах № 1 у пачці з картону, в ампулах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 1 у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла Церква	<b>альтернативний метод</b> внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури</b> - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової ділянки виробництва (ділянка для вторинного пакування, ділянка, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ)); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р. + зміна у <b>біологічному/імунологічному/імунохімічному</b>	за рецептом		UA/13720/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод			
94.	ЛАФЕРОБІОН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 18 000 000 МО в ампулах № 1 у пачці з картону; в ампулах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулах № 1 у пачці з картону, у флаконі у комплекті з розчинником по 2 мл (вода для ін'єкцій) в ампулі у блістері № 1 у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій; виробництво, первинне та вторинне пакування)	Україна, м. Київ; Україна, Київська обл., м. Біла Церква	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 437 від 27.06.2014 щодо реєстраційної процедури - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової дільниці виробництва (дільниця для вторинного пакування, дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії за винятком випуску серії); зміна торговельної назви лікарського засобу (було: ЛАФЕРОБІОН® (ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2В РЕКОМБІНАНТНИЙ СУХИЙ)); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткової	за рецептом		UA/13720/01/06



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки; приведення лікарської форми у відповідність до наказу № 500 від 20.07.2006 р. + зміна у <b>біологічному/імунологічному/імунохімічному методі випробування або методі, у якому використовується біологічний реагент; вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод</b>			
95.	<b>ЛЕВОФЛОКСА ЦИН</b>	розчин для інфузій 0,5 % по 100 мл у пляшках № 1	Закрите акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Закрите акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки, місткістю 100 мл та відповідного закупорювального засобу: пробки та ковпачка затверджених виробників (без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу)	за рецептом		UA/12726/01/01
96.	<b>ЛЕГАЛОН® 140</b>	капсули по 140 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блистерах	МАДАУС ГмбХ	Німеччина	МАДАУС ГмбХ, Німеччина (випуск серії, виробництво in bulk, наповнення та пакування; виробнича дільниця (фактична адреса виробництва)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні</b> щодо написання складу активних речовин (приведення до затверджених матеріалів) <b>/відповідно</b>	без рецепта		UA/7185/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							до наказу МОЗ України № 819 від 19.10.2012/			
97.	ЛЕРИВОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 20 (10x2) у блістерах	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Н.В.Органон	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/0162/01/01
98.	ЛІМФОМІОЗОТ Н	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування та параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2054/01/01
99.	ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®	таблетки по 5 мг № 20 (20x1) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу та інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/1839/01/01
100.	ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу та інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/1839/01/02
101.	ЛОПРИЛ БОСНАЛЕК®	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/1839/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу та інструкції для медичного застосування			
102.	ЛОРАТАДИН	таблетки по 10 мг № 10 (10x1) у блістерах у паці	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/7014/01/01
103.	ЛОРИЗАН®	гель назальний 0,5 % по 15 г у тубах № 1	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/0340/01/01
104.	ЛОРОСАН	спрей оромукозний, розчин по 30 мл у флаконах № 1 з насосом-дозатором з розпилювачем	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна	ПАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	без рецепта		UA/12867/01/01
105.	МАНТІ	таблетки жувальні № 8, № 16 (8x2), № 24 (8x3), № 32 (8x4), № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначна зміна у затверджених методах випробування; приведення специфікацій та методів випробування	без рецепта		UA/6751/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допоміжних речовин у відповідність до монографій діючого видання ЄФ; новий сертифікат відповідності від діючого виробника; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; заміна виробника діючої речовини (магнію гідроксид); зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; незначні зміни у процесі виробництва ГЛЗ внаслідок незначних змін у DMF на діючу речовину – грануляту симетикону; інші зміни у методах випробувань (включаючи заміну або доповнення). Введення змін протягом 6 місяців після затвердження.			
106.	<b>МАТЕРИНКИ ТРАВА</b>	трава по 50 г або по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/3538/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
107.	<b>МЕЛОКСИКАМ</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл в ампулах № 5 в пачці	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці виробництва лікарського засобу без зміни місцезнаходження, зі зміною в процесі виробництва лікарського засобу	за рецептом		UA/12990/01/01
108.	<b>МЕТРО-АДНЕКС-ІН'ЄЛЬ</b>	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці у коробці з картону	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2055/01/01
109.	<b>МЕТРОНІДАЗОЛ</b>	розчин для інфузій 0,5 % по 100 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки, місткістю 100 мл та 250 мл та відповідного закупорювального засобу: пробки та ковпачка затверджених виробників (без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу)	за рецептом		UA/11140/01/01
110.	<b>МІКАМІН</b>	порошок для приготування розчину	Астеллас Фарма	Нідерланди	виробник готової лікарської форми	Японія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/12073/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для інфузій по 50 мг у флаконах № 1	Юроп Б.В.		(всі стадії виробництва, фасування у первинну упаковку): Астеллас ФармаТех Ко., Лтд, завод Такаока, Японія; пакувальник (вторинна упаковка), випускаючий контроль: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія		зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
111.	<b>МІКАМІН</b>	порошок для приготування розчину для інфузій по 100 мг у флаконах № 1	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробник готової лікарської форми (всі стадії виробництва, фасування у первинну упаковку): Астеллас ФармаТех Ко., Лтд, завод Такаока, Японія; пакувальник (вторинна упаковка), випускаючий контроль: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія	Японія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/12073/01/02
112.	<b>МУКОЛІК</b>	сироп 2 % по 125 мл у банках з мірною	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/10556/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ложкою		обл., м. Умань		обл., м. Умань	матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 413 від 19.06.2014</b> щодо реєстраційного номеру в процесі внесення змін (було - UA/10556/01/0)			
113.	<b>НАЗИВІН® СЕНСИТИВ</b>	краплі назальні 0,01 % по 5 мл у флаконах № 1	Мерк Зелбстмедикатіон ГмбХ	Німеччина	дозвіл на випуск серії: Мерк Зелбстмедикатіон ГмбХ, Німеччина; дозвіл на випуск серій: Мерк КГаА і Ко. Верк Шпітталъ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї R0-CEP 2008-064-Rev 01 для АФІ від діючого виробника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення додаткового маркування вторинної упаковки для нового виробника; додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії; додавання на вторинну упаковку інформації щодо швидкості дії; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/11620/01/01
114.	<b>НАТРІЮ ДИКЛОФЕНАК-КВ</b>	капсули тверді по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового	<i>за рецептом</i>		UA/2091/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
115.	<b>НАТРИЮ ХЛОРИДУ РОЗЧИН 0,9%</b>	розчин для інфузій 0,9 % по 100 мл, 200 мл, 250 мл, 400 мл або 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки, місткістю 100 мл та 250 мл та відповідного закупорювального засобу: пробки та ковпачка затверджених виробників (без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу)	<i>за рецептом</i>		UA/12049/01/01
116.	<b>НЕЙРОРУБІН™ -ФОРТЕ ЛАКТАБ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 20 (10x2) у блістерах	Тева Фармацевті кал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Ацино Фарма АГ, Швейцарія; <i>додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості:</i> Унтерзхунгсінститут Хеппелер, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни в процесі виробництва ЛЗ – оновлення порядок приготування сухої суміш; збільшення періоду повторного випробування АФІ або діючої речовини; новий сертифікат відповідності від діючого виробника;	<i>без рецепта</i>		UA/1950/02/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; вилучення виробника проміжного продукту; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
117.	<b>НІТРОФУНГІН НЕО</b>	спрей для зовнішнього застосування, 0,132 г/30 мл по 30 мл у флаконі з розпилювачем і кришкою № 1 в картонній коробці	Тева Фармацевті кал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/6640/01/01
118.	<b>НОРМОВЕН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4475/01/01
119.	<b>ОКСИЛІТЕН</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1 з розчинником по 2 мл в ампулах № 1	Гранд Медикал Групп АГ	Швейцарія	Анфарм Еллас С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ОКСИТЕН)	за рецептом		UA/13219/01/01
120.	<b>ОКСИЛІТЕН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 10 у	Гранд Медикал Групп АГ	Швейцарія	Анфарм Еллас С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/13219/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					торговельної назви лікарського засобу (було - ОКСИТЕН)			
121.	<b>ОКСИТОЦИН</b>	розчин для ін'єкцій, 5 МО/мл по 1 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (10x1) у блістері у пачці	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1888/01/01
122.	<b>ОТРИВІН</b>	краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконі з кришкою-піпеткою № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5206/01/01
123.	<b>ОТРИВІН</b>	краплі назальні 0,1 % по 10 мл у флаконі з кришкою-піпеткою № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5206/01/02
124.	<b>ОТРИВІН</b>	спрей назальний, дозований 0,1 % по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5206/02/01
125.	<b>ОТРИВІН 3 МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ</b>	спрей назальний, дозований 0,1 % по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5416/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
126.	<b>ОФЛОКСАЦИН</b>	розчин для інфузій 0,2 % по 100 мл або по 200 мл № 1 у пляшках у пачці	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новим типом пляшки, місткістю 100 мл та 250 мл та відповідного закупорювального засобу: пробки та ковпачка затверджених виробників (без зміни якісного та кількісного складу пакувального матеріалу)	за рецептом		UA/13268/01/01
127.	<b>ОФЛОКСАЦИН</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшках; по 100 мл або по 200 мл у пляшці № 1 у пачці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	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/3040/01/01
128.	<b>ПАМИРЕД®</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 30 мг у флаконах № 1	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3143/01/01
129.	<b>ПАМИРЕД®</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 60 мг у флаконах № 1	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3143/01/02
130.	<b>ПАНКРЕАТИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки, вкриті оболонкою,	ТОВ "Фармацевт"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/7381/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 50 (10x5), № 20 (20x1) у блістерах	ична компанія "Здоров'я"		компанія "Здоров'я"		матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна в специфікації вхідного контролю АФІ); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини (заміна виробника АФІ); зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчастої енцефалопатії; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій АФІ			
131.	<b>ПАНКРЕАТИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні in bulk № 1000 у пакеті у контейнері	ТОВ "Фармацевт ична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або	-		UA/11222/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Європейської фармакопеї (зміна в специфікації вхідного контролю АФІ); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини (заміна виробника АФІ); зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчастої енцефалопатії; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій АФІ			
132.	<b>ПАНКРЕАТИН-ФАРМЕКС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах (фасування з форми in bulk фірми-виробника ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна)	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних 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	за рецептом		UA/11255/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна виробника, що використовується у виробничому процесі АФІ або діючої речовини; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчатої енцефалопатії; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна умов зберігання АФІ, для нового виробника			
133.	<b>Панкреатин-Здоров'я форте 14000</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків/ ТОВ "Фармекс Груп", Україна м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового розміру серії препарату для дільниці ТОВ "Фармекс Груп", Україна; реєстрація додаткової упаковки для виробничої	без рецепта	-	UA/7381/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дільниці ТОВ "Фармекс Груп", Україна			
134.	<b>ПІЛФУД БОСНАЛЕК®</b>	спрей нашкірний, розчин 2 % по 60 мл у флаконах з розпилювачем	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна опису кольору розчину	без рецепта		UA/1840/01/01
135.	<b>ПІОГЛАР</b>	таблетки по 15 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістері в картонній коробці	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/3229/01/01
136.	<b>ПІОГЛАР</b>	таблетки по 30 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістері в картонній коробці	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/3229/01/02
137.	<b>ПЛАЦЕНТА КОМПЗИТУМ</b>	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці в коробці	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2465/01/01
138.	<b>ПОЛІПЛАТИЛЛЕН®</b>	концентрат для приготування розчину для інфузій, 1,47 мг/мл по 100 мл або по 250 мл у флаконах № 1	ТОВ "Платос-Фарма"	Україна	ТОВ фірма «Новофарм-Біосинтез»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1774/01/01
139.	<b>ПРЕДНІЗОЛОН</b>	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 3, № 5, № 10 у пачці з картону; по 1 мл № 5	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового	за рецептом		UA/1889/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(5x1) у блістерах у пачці					лікарського засобу; доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування			
140.	<b>РЕВМАЛГІН</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконах № 5 у пачці; по 1,5 мл в ампулах № 5 у пачці	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль; <i>весь виробничий процес готового лікарського засобу, включаючи вторинне пакування, за винятком випуску серії та контролю якості:</i> ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, Київська обл., м. Бориспіль/ Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - МЕЛОМАКС)	за рецептом		UA/11608/02/01
141.	<b>РЕВМОКСИБ</b>	капсули по 200 мг № 10 (10x1) 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/3808/01/01
142.	<b>РЕМАВІР</b>	таблетки по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в	без рецепта		UA/3777/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
143.	<b>РИЗЕНДРОС 35</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 35 мг № 2 (2x1), № 4 (4x1), № 8 (4x2), № 12 (4x3) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування АФІ; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7150/01/01
144.	<b>РІБАСФЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 168 у контейнерах	Кедмен Фармас'ютік алс ЛЛС	Сполучені Штати Америки (США)	ДСМ Фармас'ютікалз Інк.	Сполучені Штати Америки (США)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	за рецептом		UA/11331/01/01
145.	<b>РІБАСФЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 56 у контейнерах	Кедмен Фармас'ютік алс ЛЛС	Сполучені Штати Америки (США)	ДСМ Фармас'ютікалз Інк.	Сполучені Штати Америки (США)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	за рецептом		UA/11331/01/02
146.	<b>РІБАСФЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 56 у контейнерах	Кедмен Фармас'ютік алс ЛЛС	Сполучені Штати Америки (США)	ДСМ Фармас'ютікалз Інк.	Сполучені Штати Америки (США)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	за рецептом		UA/11331/01/03
147.	<b>РІОПАН</b>	таблетки жувальні по 800 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2)	Такеда ГмбХ	Німеччина	Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу	без рецепта		UA/11741/01/01
148.	<b>РІОПАН</b>	суспензія оральна, 800 мг/10 мл по 10 мл у саше № 10, № 20, № 50	Такеда ГмбХ	Німеччина	Такеда ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та	без рецепта		UA/11741/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місцезнаходження заявника; зміна найменування виробника готового лікарського засобу та видалення юридичної адреси			
149.	<b>РОВАМІЦИН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 3 000 000 МО № 10 (5x2) у блістерах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Фамар Ліон	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 4-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/6053/01/02
150.	<b>РОДІОЛИ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ</b>	екстракт рідкий по 25 мл, 50 мл у флаконах у пачці або без пачки	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна, м. Київ	ПАТ "Біолік",	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами у р. «Упаковка»; зміна у специфікації та методах контролю якості; зміна заявника	без рецепта	-	UA/8839/01/01
151.	<b>РОСТАЛЕПТ-РОТА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 20 (10x2) у блістерах	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування; виправлення технічних помилок в маркуванні первинної упаковки та на титульному листі методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12944/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
152.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 20 (10x2) у блістерах	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування; виправлення технічних помилок в маркуванні первинної упаковки та на титульному листі методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12944/01/02
153.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 мг № 20 (10x2) у блістерах	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування; виправлення технічних помилок в маркуванні первинної упаковки та на титульному листі методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/12944/01/03
154.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 20 (10x2) у блістерах	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування; виправлення технічних помилок в маркуванні первинної упаковки та на титульному листі	за рецептом		UA/12944/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методів контролю якості лікарського засобу			
155.	<b>САНДІМУН НЕОРАЛ®</b>	розчин оральний, 100 мг/мл по 50 мл у флаконах разом з дозувальним комплектом № 1 у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Делфарм Хюнінг С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у маркуванні упаковок – внесення незначних поправок до тексту на первинній та вторинній упаковці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3165/03/01
156.	<b>СЕБІДИН™</b>	таблетки для розсмоктування № 20 (20x1) 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 упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9096/01/01
157.	<b>СЕДАВІТ®</b>	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 після затвердження</b>	без рецепта		UA/7821/01/01
158.	<b>СОННАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістера	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового	за рецептом		UA/4339/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у пачці					лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
159.	<b>СУМАМЕД®</b>	порошок по 400 мг для приготування 20 мл (100 мг/5 мл) суспензії для перорального застосування у флаконах № 1 разом з мірною ложкою та шприцем для дозування у картонній пачці	Тева Фармацевті кал Індастріз Лтд	Ізраїль	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу; зміни випробувань встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна постачальника пакувальних матеріалів або комплектуючих та додання альтернативного виробника дозуючого шприца Stella, Германія. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4612/01/01
160.	<b>СУМАМЕД® ФОРТЕ</b>	порошок для суспензії для перорального застосування, 200 мг/5 мл по 15 мл (600 мг), або по 30 мл (1200 мг), або по 37,5 мл (1500 мг) у флаконах № 1 разом з мірною	Тева Фармацевті кал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміни випробувань, встановлених у специфікаціях, під час	за рецептом		UA/4170/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ложкою та шприцем у картонній коробці					виробництва готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження;</b> зміна постачальника пакувальних матеріалів або комплектуючих та додавання альтернативного виробника дозуючого шприцу Stella, Germany; доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування			
161.	<b>СУПЕРВІТ</b>	таблетки жувальні № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5698/01/01
162.	<b>СУПРАКС® СОЛЮТАБ®</b>	таблетки, що диспергуються, по 400 мг № 1 (1x1), № 5 (5x1), № 7 (7x1), № 10 (5x2) у блістерах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	А. Менаріні Меньюфекчурина Лоджистикс енд Сервісіз С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>за рецептом</i>		UA/11912/01/01
163.	<b>ТАМСУЛІД</b>	капсули з модифікованим вивільненням по 0,4 мг	Публічне акціонерне товариство	Україна	Публічне акціонерне товариство	Україна /Нідерланди/ Греція/	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/12246/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		в блістері № 30 (10x3) у пачці	"Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		"Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна (фасування із форми "in bulk" фірми-виробників Сінтон БВ, Нідерланди, Фамар С.А., Греція, Роттендорф Фарма ГмБХ, Німеччина, Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія)	Німеччина/ Іспанія)	зміни до інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 60 днів після затвердження</b>			
164.	<b>ТЕНОТЕН</b>	таблетки № 20 (20x1), № 40 (20x2) 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/4206/01/01
165.	<b>ТЕНОТЕН ДИТЯЧИЙ</b>	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/8588/01/01
166.	<b>ТЕРАФЛЮ</b>	порошок для орального розчину зі смаком лісових ягід у пакетах № 1, № 10	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Патеон Інк., Вітбі Оперейшнс, Канада; Новартіс Консьюмер Хелс, Інк., США	Канада/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/5436/01/01
167.	<b>ТЕРАФЛЮ ВІД</b>	порошок для	Новартіс	Швейцарія	Фамар Франція,	Франція	внесення змін до	без		UA/5933/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ГРИПУ ТА ЗАСТУДИ ЕКСТРА</b>	орального розчину зі смаком яблука та кориці у пакетах № 1, № 10	Консьюмер Хелс С.А.		Франція; Фамар Орлеан, Франція		реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>рецепта</i>		
168.	<b>ТЕРАФЛЮ ВІД ГРИПУ ТА ЗАСТУДИ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА</b>	порошок для орального розчину у пакетах № 10 у картонній коробці (для виробника Фамар Франція, Франція); № 10 у картонній коробці (для виробника Новартіс Консьюмер Хелс, Інк., США); у пакетах № 4, № 6, № 10, № 14 у картонній коробці (для виробника Фамар Орлеан, Франція)	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Фамар Франція, Франція; Новартіс Консьюмер Хелс, Інк., США; Фамар Орлеан, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/5529/01/01
169.	<b>ТЕРАФЛЮ ЕКСТРА ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА</b>	порошок для орального розчину у пакетах № 1, № 10	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Фамар Орлеан, Франція; Фамар Франція, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/5797/01/01
170.	<b>ТРИПРАЙД</b>	таблетки № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/8955/01/01
171.	<b>УСПОКОЙ</b>	таблетки № 20 у блістерах	ТОВ "Матеріа Медика-Україна"	Україна	ТОВ "НВФ "МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за	<i>без рецепта</i>		UA/7857/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармаконагляд			
172.	<b>ФЕКСОФАСТ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5119/01/01
173.	<b>ФЕКСОФАСТ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 180 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5119/01/02
174.	<b>ФЕНІГІДИН</b>	таблетки по 10 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини Ніфедипін без зміни місцезнаходження. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/5490/01/01
175.	<b>ФЕНІСТИЛ ПЕНЦИВІР</b>	крем 1 % по 2 г у тубах № 1 в коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/7440/01/01
176.	<b>ФЛАВОЗІД®</b>	сироп по 60 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконах № 1 з дозуючою ємністю	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація",	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у затверджених методах контролю якості	за рецептом		UA/5013/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					фармацевтична фабрика					
177.	<b>ФУРОСЕМІД</b>	порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Дистриб'юторська компанія "Фарматек"	Україна, м. Київ	Сри Крішна Фармасьютикалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; терміну придатності або умов зберігання АФІ або діючої речовини (за наявності у матеріалах реєстраційного досьє сертифіката відповідності Європейській фармакопеї, що включає період повторного випробування) (з 4-х до 5-ти років); зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни у специфікації готового лікарського засобу за р. «Опис»	-		UA/0929/01/01
178.	<b>ХАРТИЛ®</b>	таблетки по 5 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блистерах у коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін в інструкцію для медичного застосування	за рецептом	-	UA/3196/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "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)			
179.	<b>ХАРТИЛ®</b>	таблетки по 2,5 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блистерах у коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін в інструкцію для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін -	за рецептом	-	UA/3196/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 3-х місяців після затвердження)			
180.	<b>ХАРТИЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блістерах у коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін в інструкцію для медичного застосування у розділи: "Показання", "Противопоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "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)	за рецептом	-	UA/3196/01/04
181.	<b>ХЛОРОФІЛІН-ОЗ</b>	таблетки по 12,5 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТХ (зміни до інструкції для медичного застосування у розділ Фармакотерапевтична група, відповідно до класифікатора кодів АТС В003)	без рецепта	-	UA/6788/05/02
182.	<b>ХЛОРОФІЛІН-ОЗ</b>	таблетки по 25 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2) у блістерах; № 40 у контейнерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТХ (зміни до інструкції для медичного	без рецепта	-	UA/6788/05/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування у розділ Фармакотерапевтична група, відповідно до класифікатора кодів АТС ВООЗ)			
183.	<b>ХЛОРОФІЛІПТ</b>	таблетки по 25 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2) у блістерах; № 40 у контейнерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування щодо коду АТС і фармакотерапевтичної групи (згідно з класифікатором фармгруп та кодів АТС ВООЗ)	без рецепта		UA/1556/01/01
184.	<b>ХЛОРОФІЛІПТ</b>	таблетки по 12,5 мг № 20 (20x1), № 20 (10x2) у блістерах у пацці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування щодо коду АТС і фармакотерапевтичної групи (згідно з класифікатором фармгруп та кодів АТС ВООЗ)	без рецепта		UA/1556/01/02
185.	<b>ЦЕФІКС</b>	капсули по 400 мг № 5 у блістерах	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна адреси виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом	-	UA/4151/01/01
186.	<b>ЦИКЛОФЕРОН</b> ®	лінімент 5 % по 5 мл або по 30 мл у тубах № 1; по 30 мл у тубах у комплекті з аплікаторами № 5	ТОВ "Науково-технологічна фармацевти	Російська Федерація	ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "ПОЛІСАН"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за	за рецептом		UA/7671/03/01

<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>
			чна фірма "ПОЛІСАН"				фармаконагляд			
187.	<b>ЦИПРОФЛОКСАЦИН</b>	краплі очні та вушні, 3 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1 у комплекті з кришкою-крапельницею у пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна умов зберігання ГЛЗ; введення додаткової ділянки виробництва ТОВ "Фармекс Груп", Україна для всього виробничого процесу ГЛЗ за винятком випуску серії без принципових змін у технології з додатковою упаковкою	за рецептом		UA/4759/01/01