

**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>N-МЕТИЛГЛЮКАМІН</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	ТОВ "Полісинтез"	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-VI	-		UA/3261/01/01
2.	<b>АЗАПІН</b>	таблетки по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4763/01/01
3.	<b>АЗАПІН</b>	таблетки по 25 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої	за рецептом		UA/4763/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							речовини від нового виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
4.	<b>АКСЕФ®</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконі № 1 разом із 1 ампулою по 6 мл розчинника (вода для ін'єкцій) у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш, Туреччина; ФАРМАВІЗІОН САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х років до 3-х років) на основі даних стабільності	за рецептом		UA/3767/02/01
5.	<b>АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ</b>	таблетки жувальні по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації показника «Кількісне визначення» методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/12480/02/01
6.	<b>АРУТИМОЛ®</b>	краплі очні, розчин 2,5 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Шовен анкерфарм ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4073/01/01
7.	<b>АРУТИМОЛ®</b>	краплі очні, розчин 5 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Шовен анкерфарм ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4073/01/02
8.	<b>АСІНІС®</b>	краплі оральні по 20 мл, або	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/6406/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1					матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
9.	<b>АСКОПАР</b>	таблетки № 10 у блістерах; № 10 (10x1) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні блістера (без вкладання в коробку)	без рецепта		UA/8239/01/01
10.	<b>АСКОРУТИН</b>	таблетки in bulk по 2,5 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника діючої речовини аскорбінова кислота; введення додаткового виробника для діючої речовини рутин	-		UA/9597/01/01
11.	<b>АСКОРУТИН</b>	таблетки № 10 у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки певного розміру); внесення додаткового виробника первинної упаковки фольги алюмінієвої та додаткових виробників плівки полівінілхлоридної; зміна назви виробника діючої речовини аскорбінова кислота; введення додаткового виробника для діючої речовини рутин	без рецепта		UA/3540/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
12.	<b>АСТИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг №30 (10x3) у блістерах у коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення зміни до р. «Термін придатності» (з 2-х до 3-х років) на основі даних по стабільності	за рецептом		UA/2741/01/01
13.	<b>АСТИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення зміни до р. «Термін придатності» (з 2-х до 3-х років) на основі даних по стабільності	за рецептом		UA/2741/01/02
14.	<b>АТРОПІН-ДАРНИЦЯ®</b>	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд	за рецептом		UA/3928/01/01
15.	<b>АТРОПІНУ СУЛЬФАТ</b>	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (5x2) у блістерах	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10545/01/01
16.	<b>АФІНІТОР</b>	таблетки, що диспергуються, по 3 мг № 30 (10x3) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - додання нової лікарської форми, кількісні зміни активних речовин	за рецептом	-	UA/11439/02/03
17.	<b>АФІНІТОР</b>	таблетки, що	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма	Швейцарія	внесення змін до	за	-	UA/11439/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		диспергуються, по 5 мг № 30 (10x3) у блистерах			Штейн АГ		реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - додавання нової лікарської форми, кількісні зміни активних речовин	<i>рецептом</i>		
18.	<b>АФЛУБІН®</b>	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/1952/02/01
19.	<b>АЦЕКОР КАРДІО</b>	таблетки кишковорозчинні по 100 мг № 50 у банках	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування на первинній та вторинній упаковці лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/9628/01/01
20.	<b>БАРОЛ 10</b>	капсули кишковорозчинні по 10 мг № 14 (14x1), № 30 (10x3) у стрипах	Мега Лайфсайенсіз (Австралія) Пті Лтд	Австралія	ІНВЕНТІА ХЕЛСКЕА Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: Показання, Спосіб застосування та дози. Побічні реакції. Передозування. Застосування у період вагітності або годування груддю. Діти. Особливості застосування. Фармакотерапевтична група. Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.	<i>за рецептом</i>		UA/4467/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакологічні властивості, згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
21.	<b>БАРОЛ 20</b>	капсули кишковорозчинні по 20 мг № 14 (14x1), № 30 (10x3) у стрипах	Мега Лайфсайенсіз (Австралія) Пті Лтд	Австралія	ІНВЕНТІА ХЕЛСКЕА Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: Показання, Спосіб застосування та дози. Побічні реакції. Передозування. Застосування у період вагітності або годування груддю. Діти. Особливості застосування. Фармакотерапевтична група. Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Фармакологічні властивості, згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4467/01/02
22.	<b>БЕТАСЕРК®</b>	таблетки по 16 мг № 30 (15x2), № 60 (20x3), № 42 (21x2) у	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Хелскеа САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки	за рецептом		UA/0489/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери в картонній коробці					готового лікарського засобу (введення додаткової упаковки) з відповідними змінами в р. «Упаковка» (Термін введення змін - протягом 4-х місяців після затвердження)			
23.	<b>БЕТАСЕРК®</b>	таблетки по 24 мг № 50 (10x5), № 20 (20x1), № 100 (20x5), № 50 (25x2), № 100 (25x4), № 60 (20x3), № 10 (10x1) у блистері в картонній коробці	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Хелскеа САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової упаковки) з відповідними змінами в р. «Упаковка» (Термін введення змін - протягом 4-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0489/01/03
24.	<b>БІЛЬТРИЦИД®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 6 у флаконах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення лікарської форми з метою приведення документів до документів виробника та зміна в маркуванні вторинних упаковок; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Фармакологічні властивості", "Противопоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю",	за рецептом		UA/3859/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції", "Лікарська форма", "Упаковка"			
25.	<b>БУСПІРОН САНДОЗ®</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9598/01/01
26.	<b>БУСПІРОН САНДОЗ®</b>	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного	за рецептом		UA/9598/01/02



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
27.	<b>ВАНАТЕКС КОМБІ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг в блістерах № 28 (14x2)	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/12839/01/01
28.	<b>ВАНАТЕКС КОМБІ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг в блістерах № 28 (14x2)	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/12839/01/02
29.	<b>ВАНАТЕКС КОМБІ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг/25 мг в блістерах № 28 (14x2)	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/12839/01/03
30.	<b>ВІАГРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 1 (1x1), № 2 (2x1), № 4 (4x1), № 8 (4x2) у блістерах у	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Пі.Джі.Ем.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування; зміна у методах випробування	за рецептом		UA/0313/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту; зміни в процесі виробництва активної речовини силденафілу			
31.	<b>ВІДІСІК</b>	гель очний 0,2 % по 10 г у тубі № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/8536/01/01
32.	<b>ВІКС АКТИВ МЕДІНАЙТ</b>	сіроп по 30 мл або по 90 мл, або по 100 мл, або по 120 мл, або по 180 мл, або по 240 мл у пляшках № 1	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз С.А.	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості (в специфікації при випуску, зокрема цифрові)	без рецепта		UA/13502/01/01
33.	<b>ВІНІЛІН (ЕФІР ПОЛІВІНІЛБУТИЛ ОВІЙ)</b>	рідина (субстанція) в алюмінієвих флягах, або у сталевих барабанах з мішками-вкладишами з поліетиленової плівки, або у поліетиленових відрах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ВАТ "Оргсинтез"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікації та методі випробування АФІ, за показником «Мікробіологічна чистота» згідно вимог діючого видання Eur.Ph.; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	-		UA/2793/01/01
34.	<b>ВІНКРИСТИН-ТЕВА</b>	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл, або по 2 мл, або по 5	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахеми Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі	за рецептом		UA/6278/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконах № 1					виробництва готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
35.	<b>ВОКАРА®</b>	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі-крапельниці № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/6410/01/01
36.	<b>ГАБАПЕНТИН</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	Лабораторію Чіміко Інтернаціонале ес.пі.ей.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/10901/01/01
37.	<b>ГАЛСТЕНА®</b>	краплі оральні по 20 або 50, або 100 мл у флаконах-крапельницях № 1 в картонній упаковці	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/1970/02/01
38.	<b>ГАСТРО-НОРМ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг № 40	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового	без рецепта		UA/1034/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x4), № 100 (10x10) у блистерах у пачці					лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
39.	ГЕКОДЕЗ®	розчин для інфузій 6% по 200 мл або по 250 мл, або по 400 мл, або 500 мл у пляшках; по 250 мл або по 500 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Особливості застосування"	за рецептом		UA/3672/01/01
40.	ГЕНТОС®	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/1971/02/01
41.	ГЛІУЛАН	порошок для орального розчину, 30 мг/мл по 1,5 г у флаконах № 1	медак ГмбХ	Німеччина	виробник, що відповідає за вторинну упаковку, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпецільпрепарате мбХ, Німеччина; виробник, що відповідає за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку: ІДТ Біологіка ГмбХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу р. Специфікація	за рецептом		UA/13671/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
42.	<b>ГЛЮКОЗА</b>	розчин для інфузій, 50 мг/мл по 200 мл у пляшках	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Німеччина ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності (з 2-х років до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/12539/01/01
43.	<b>ГОФЕН 200</b>	капсули м'які по 200 мг № 60 (10x6x1) у блістерах	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна назви та місцезнаходження заявника	без рецепта	-	UA/13624/01/01
44.	<b>ГОФЕН 400</b>	капсули м'які по 400 мг № 60 (10x6x1) у блістерах	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна назви та місцезнаходження заявника	без рецепта	-	UA/13624/01/02
45.	<b>ГРИПАУТ</b>	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1) у стрипах та у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед, Індія; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9253/01/01
46.	<b>ГРИПГО®</b>	таблетки № 4, № 4x50, № 10, № 10x10 у стрипах; № 4, № 4x50, № 10, № 10x10 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	№ 4, № 10 – без рецепта; № 4x50, № 10x10 – за рецептом		UA/7630/01/01
47.	<b>ГРИПГО®</b>	таблетки in bulk № 4x1000, № 10x700 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	-		UA/11407/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу			
48.	<b>ГРИПЕКС ХОТАКТИВ</b>	порошок для орального розчину по 4 г у саше № 5, № 7, № 8, № 10	Юнілаб, ЛП	США	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТОВ "ЮС Фармація", Польща; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Вrafoн Лабораторіс Лімітед, Велика Британія	Польща/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ Phenylephrine Hydrochloride від діючого виробника. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/5737/01/01
49.	<b>ГРИПЕКС ХОТАКТИВ МАКС</b>	порошок для орального розчину по 5 г у саше № 5, № 8	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація, Польща; Вrafoн Лабораторіс Лімітед, Велика Британія	Польща/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ Phenylephrine Hydrochloride від діючого виробника. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/6285/01/01
50.	<b>ДАЛАЦИН Ц</b>	капсули по 150 мг № 16 (8x2) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	Франція/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу. Введення змін	за рецептом		UA/1903/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 3 місяців після затвердження			
51.	<b>ДАЛАЦИН Ц</b>	капсули по 300 мг № 16 (8x2) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	Франція/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/1903/02/02
52.	<b>ДЕПАКІН®</b>	сироп, 57,64 мг/1 мл по 150 мл у флаконах № 1 з дозуючим пристроєм з пробкою-адаптором в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Юнітер Ліквід Мануфекчурінг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ДЕПАКІН) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3817/01/01
53.	<b>ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД</b>	капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	виробництво капсул твердих in bulk, контроль серії: Рімзер Спешіелті Продакшн ГмбХ, Німеччина; кінцеве пакування, випуск серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина; кінцеве пакування: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9701/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
54.	<b>ДИКЛОФЕНАК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 50 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж .Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж .Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/3939/03/01
55.	<b>ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5, № 5 (5x1) у блістерах в коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/1539/02/01
56.	<b>ДИСФЛАТИЛ</b>	краплі для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі з дозатором № 1	МЕДА Фармасьютікалз Світселенд ГмБХ	Швейцарія	Легасі Фармасьютікалз Світселенд ГмБХ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/8580/01/01
57.	<b>ДІОКСИЗОЛЬ®-ДАРНИЦЯ</b>	розчин по 50 г або по 100 г у флаконах № 1 у пачці, у банках № 1 у пачці; по 500 г або по 1000 г у флаконах або банках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/8021/01/01
58.	<b>ДРИПТАН®</b>	таблетки по 5 мг № 30 (30x1) у блістерах	Лаборатуар Фурн'є С.А.С.	Франція	Рецифарм Фонтен	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 4 місяців після затвердження	за рецептом		UA/6730/01/01
59.	<b>ДРОТАВЕРИН-</b>	розчин для	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за рецептом		UA/7468/02/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ДАРНИЦЯ</b>	ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулі № 5 (5x1), № 10 (10x1) у контурній чарунковій упаковці в пачці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
60.	<b>ЕЛОКСАТИН®</b>	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Авентіс Фарма Дагенхем, Велика Британія; Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина	Велика Британія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9385/02/01
61.	<b>ЕЛОНВА</b>	розчин для ін'єкцій по 100 мкг/0,5 мл по 0,5 мл № 1 у попередньо наповнених шприцах з стерильними ін'єкційними голками	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Н.В.Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія) Лтд, Ірландія; Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Нідерланди/ Ірландія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/13125/01/01
62.	<b>ЕЛОНВА</b>	розчин для ін'єкцій по 150 мкг/0,5 мл по 0,5 мл № 1 у попередньо наповнених шприцах з стерильними ін'єкційними голками	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Н.В.Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія) Лтд, Ірландія; Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Нідерланди/ Ірландія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/13125/01/02
63.	<b>ЕМЕТОН</b>	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл, 4 мл в ампулах № 5, № 20, №	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії (включаючи діапазон	за рецептом		UA/13447/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		50 у пацці					розміру серії) готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці виробництва ЛЗ; зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткових упаковок) Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження			
64.	<b>ЕРИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 20 (10x2) у блістері в картонній пацці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф" (фасування з форми in bulk фірми-виробника "Алембик Фармас`ютікелс Лімітед", Індія)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	за рецептом		UA/5236/01/01
65.	<b>ЕРИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістері в картонній пацці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фарма Лайф" (фасування з форми in bulk фірми-виробника "Алембик Фармас`ютікелс Лімітед", Індія)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	за рецептом		UA/5236/01/02
66.	<b>ЄВРОБІСОПРОЛОЛ Н 10</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/25 мг № 20 (20x1) у блістері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт", Україна (фасування та пакування з форми in bulk фірми Драгенофарм Апотекар Пушл	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/13378/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ГмбХ, Німеччина)					
67.	<b>ЄВРОБІСОПРОЛО Л Н 5</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/12,5 мг № 20 (20x1) у блістері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт", Україна (фасування та пакування з форми in bulk фірми Драгенофарм Апотекер Пушл ГмбХ, Німеччина)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/13378/01/01
68.	<b>ЖЕВТАНА®</b>	концентрат для розчину для інфузій, 60 мг у 1,5 мл по 1,5 мл у флаконах № 1 в комплекті з розчинником (етанол 96 % - 13 % (в/в), вода для ін'єкцій) по 4,5 мл у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Авентіс Фарма Дагенхем, Великобританія; Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина	Великобританія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11582/01/01
69.	<b>ЗИДОВУДИН</b>	розчин оральний, 10 мг/мл по 200 мл у банці з кришкою № 1, разом із шприцом місткістю 10 мл, у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника діючої речовини Зидовудин, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/13567/01/01
70.	<b>ЗОЛДРІЯ</b>	ліофілізат для розчину для інфузій по 4 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки во вкладці до реєстраційного посвідчення в р. "Виробник(и)" -	за рецептом		UA/8104/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення до затверджених матеріалів (змін до Інструкції для медичного застосування, змін до МКЯ та висновку GMP) /відповідно до наказу МОЗ України № 681 від 29.09.2014/			
71.	<b>ІВАЛГІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 12 (12x1), № 24 (12x2) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	Виробник, відповідальний за виробництво таблеток, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: ТОВ «Зентіва», Чеська Республіка; Виробник, відповідальний за виробництво таблеток, первинне та вторинне пакування, контроль серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/13530/01/02
72.	<b>ІЗОНІАЗИД</b>	таблетки по 200 мг № 1000 у контейнерах, № 50 (10x5) у блістерах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; додавання постачальників	за рецептом		UA/3624/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакувальних матеріалів: для фольги алюмінієвої, для плівки полівінілхлоридної; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
73.	<b>ІЗОФРА</b>	спрей назальний, розчин, 8000 МО/мл по 15 мл у флаконі з розпилювачем № 1 у картонній коробці	Лабораторії БУШАРА РЕКОРДАТІ	Франція	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/2830/01/01
74.	<b>ІНЦЕНА®</b>	краплі оральні по 20 мл, по 50 мл, по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/8414/01/01
75.	<b>ІРИКАР</b>	мазь по 50 г у тубі № 1 в картонній коробці	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника відповідального за виробництво нерозфасованого продукту, первинної та вторинної упаковки	без рецепта		UA/3766/01/01
76.	<b>ІРИКАР</b>	крем по 50 г у	Дойче Хомеопаті-	Німеччина	Дойче	Німеччина	внесення змін до	без рецепта		UA/3766/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		тубах № 1	Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмБХ & Ко. КГ		Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмБХ & Ко. КГ		реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника відповідального за виробництво нерозфасованого продукту, первинної та вторинної упаковки			
77.	<b>ІСЕНТРЕСС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 60 у флаконах № 1	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції: МСД Інтернешнл ГмБХ (філія Сінгапур), Сінгапур; первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Сінгапур/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9325/01/01
78.	<b>КАНДИБІОТИК</b>	краплі вушні по 5 мл у флаконах № 1 разом з піпеткою-ковпачком вкладеному у поліетиленовий пакетик у картонній коробці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/8208/01/01
79.	<b>КАРБОПЛАТИН МЕДАК</b>	концентрат для приготування розчину для інфузій, 10 мг/мл по 5 мл, або по 15 мл, або по 45 мл, або по 60 мл, або по 100 мл у флаконах № 1	медак ГмБХ	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпецільпрепарате мБХ, Німеччина Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серій:	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого CEP(R1-CEP 2002-091-Rev 02) для АФІ Carboplatin від діючого виробника; додавання дільниці, на якій здійснюється контроль серії; зміна назви та місцезнаходження виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/10829/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина		(приведення у відповідність до Висновку GMP) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
80.	<b>КВАДЕВІТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блистерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ вітаміну Е олійного	без рецепта		UA/8633/01/01
81.	<b>КЛОТРЕКС</b>	мазь по 25 г у тубах № 1 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 допоміжних речовин згідно вимог ДФУ/ЄФ; зміна у специфікаціях для контролю субстанції згідно вимог ДФУ/ЄФ; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3473/01/01
82.	<b>КОНТРИВЕН</b>	розчин для ін'єкцій, 10 000 КЮ/мл по 1 мл або 5 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці з	ТОВ "Ф3 "БІОФАРМА"	Україна	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10355/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картону, по 1 мл в ампулах № 10 (5x2), по 5 мл в ампулах № 5 (5x1) у блістерах у пачці					(доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (вилучення з МКЯ показника якості «Аномальна токсичність»)			
83.	<b>КОРАКСАН® 5 МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах у коробці	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії діючої речовини; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	за рецептом		UA/3905/01/01
84.	<b>КОРАКСАН® 7,5 МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах у коробці	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії діючої речовини; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	за рецептом		UA/3905/01/02
85.	<b>КОРНЕРЕГЕЛЬ®</b>	гель очний, 50 мг/г по 5 г у тубі № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ З"	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/8545/01/01
86.	<b>КСЕРОГЕЛЬ ПОЛІМЕТИЛСИЛО КСАНУ</b>	порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для	Приватне акціонерне товариство "Екологоохоронна фірма "КРЕОМА-	Україна	Приватне акціонерне товариство "Екологоохоронна фірма	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах	-		UA/13155/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва нестерильних лікарських засобів	ФАРМ"		"КРЕОМА-ФАРМ"		контролю якості в методиці "Сорбційна ємність"			
87.	<b>КУПРЕНІЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 100 у банках у коробці	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення ділянки виробництва АФІ Nobilus ENT, Poland; введення додаткової ділянки Laborchemie Apolda GmbH, Germany. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/8546/01/01
88.	<b>ЛАМІКОН®</b>	спрей нашкірний 1% по 25 г у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/2714/03/01
89.	<b>ЛАРФІКС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/12330/01/02
90.	<b>ЛАРФІКС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	за рецептом		UA/12330/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу			
91.	<b>ЛЕРКАМЕН® 20</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах у коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво препарату "in bulk" та контроль серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина; Кінцеве пакування, контроль та випуск серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробників, без зміни місця виробництва; введення альтернативного маркування для вторинних упаковок та зміни в тексті маркування (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0583/01/02
92.	<b>ЛОЗАП® ПЛЮС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 10, № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/9435/01/01
93.	<b>ЛОСПИРИН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 75 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10), № 120 (30x4), № 30 (30x1) у стрипах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової вторинної упаковки); збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміна розміру серії	без рецепта		UA/9202/01/01
94.	<b>МАКСГІСТИН</b>	таблетки по 8 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних	за рецептом		UA/10012/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					помилки в інструкції для медичного застосування у р. "Умови зберігання"			
95.	<b>МАКСГІСТИН</b>	таблетки по 16 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. "Умови зберігання"	за рецептом		UA/10012/01/02
96.	<b>МАКСГІСТИН</b>	таблетки по 24 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. "Умови зберігання"	за рецептом		UA/10012/01/03
97.	<b>МЕДАКСА</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій, (5 мг/мл) по 50 мг у скляних флаконах № 1 у картонній коробці	медак ГмбХ	Німеччина	виробник, що відповідає за пакування, маркування і за випуск серії: медак ГмбХ, Німеччина; виробник готової лікарської форми: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4884/01/01
98.	<b>МЕДАКСА</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій, (5 мг/мл) по 100 мг у скляних флаконах № 1 у картонній коробці	медак ГмбХ	Німеччина	виробник, що відповідає за пакування, маркування і за випуск серії: медак ГмбХ, Німеччина; виробник готової лікарської форми: Онкотек Фарма Продакшн	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4884/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
99.	<b>МЕДАКСА</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій, (5 мг/мл) по 150 мг у скляних флаконах № 1 у картонній коробці	медак ГмбХ	Німеччина	ГмбХ, Німеччина виробник, що відповідає за пакування, маркування і за випуск серії: медак ГмбХ, Німеччина; виробник готової лікарської форми: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4884/01/03
100.	<b>МЕЗАКАР®</b>	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/9832/03/01
101.	<b>МЕКСИПРИМ®</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5 (5x1), № 10 (5x2) у контурній чарунковій упаковці	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ФДУП "Московський ендокринний завод", Російська Федерація; ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "ПОЛІСАН", Російська Федерація	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: запропоновано текст маркування упаковок, у зв'язку з реєстрацією додаткового виробника та виправлення опечатки на блістері у слові "За рецептом"	за рецептом		UA/10375/02/01
102.	<b>МЕЛБЕК®</b>	таблетки по 7,5 мг № 10, № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зменшення розміру промислових серій лікарського засобу	за рецептом		UA/3933/01/01
103.	<b>МЕЛБЕК®</b>	таблетки по 15	НОБЕЛ ІЛАЧ	Туреччина	НОБЕЛФАРМА	Туреччина	внесення змін до	за рецептом		UA/3933/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 4, № 10, № 30 (10x3) у блістерах	САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.		ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.		реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; збільшення розміру серії лікарського засобу			
104.	МЕМОРИЯ®	краплі оральні по 20 мл, 50 мл, 100 мл у флаконах-крапельницях № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/8877/01/01
105.	МЕТРЕССА	розчин для інфузій 0,5% по 100 мл у контейнерах № 1	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕТРОНІДАЗОЛ)	за рецептом		UA/10714/01/01
106.	МЕТРОНІДАЗОЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 250 мг № 10, № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки №20(20x1) у блістері в картонній коробці, з відповідними змінами у р.«Упаковка» для виробничої дільниці ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; введення додаткового типорозміру I блістеру №10, що вкладається у картонну коробку додаткового типорозміру №20(10x2) - для виробничої дільниці ТОВ "Фармацевтична	за рецептом		UA/6100/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
107.	<b>МІРАПЕКС® ПД</b>	таблетки пролонгованої дії по 0,375 мг № 30 (10x3) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ	Німеччина	компанія "Здоров'я" внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання додаткових дільниць для контролю якості, включаючи дослідження стабільності; уточнення відповідальності затверджених виробників; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3432/02/01
108.	<b>МІРАПЕКС® ПД</b>	таблетки пролонгованої дії по 0,75 мг № 30 (10x3) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання додаткових дільниць для контролю якості, включаючи дослідження стабільності; уточнення відповідальності затверджених виробників; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3432/02/02
109.	<b>МІРАПЕКС® ПД</b>	таблетки пролонгованої дії по 1,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання додаткових дільниць для контролю якості, включаючи дослідження стабільності; уточнення відповідальності затверджених виробників; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3432/02/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
110.	<b>МОРФОЛІНІЄВА СІЛЬ ТІАЗОТНОЇ КИСЛОТИ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Менадіона, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви АФІ або діючої речовини (було - Морфолінова сіль тіазотної кислоти) у зв'язку з приведенням у відповідність до міжнародної непатентованої назви та згідно рекомендацій по формуванню модифікованих міжнародних непатентованих назв (INNМ) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/12670/01/01
111.	<b>МОРФОЛІНІЄВА СІЛЬ ТІАЗОТНОЇ КИСЛОТИ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Ерреджієрре С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви АФІ або діючої речовини (було - Морфолінова сіль тіазотної кислоти) у зв'язку з приведенням у відповідність до міжнародної непатентованої назви та згідно рекомендацій по формуванню модифікованих міжнародних непатентованих назв (INNМ) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/12856/01/01
112.	<b>МЮСТОФОРАН®</b>	порошок для приготування розчину для інфузій по 208	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Тіссен С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження та	за рецептом		UA/2832/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 4 мл в ампулах № 1					транслітерація найменування заявника			
113.	<b>НАКЛОФЕН</b>	супозиторії по 50 мг № 10 (5x2) у стрипах у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності (з 4-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3480/04/01
114.	<b>НАТРІЮ ХЛОРИД</b>	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл або 400 мл в пляшках	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4131/02/01
115.	<b>НЕБІВОЛОЛ САНДОЗ®</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	пакування, тестування, випуск серії: Салютас Фарма Гмбх, Німеччина тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія відповідальний за виробництво in bulk, пакування, тестування: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина	Німеччина/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових виробників відповідальних за тестування; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткових упаковок) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/12448/01/01
116.	<b>НЕБІЛОНГ</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х	за рецептом		UA/7114/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							років)			
117.	<b>НЕЙРОДИКЛОВІТ</b>	капсули № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Г.Л. Фарма ГмБХ, Австрія; виробник відповідальний за випуск продукту: Г.Л. Фарма ГмБХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/5909/01/01
118.	<b>НІКОТИНЕЛЛ</b>	пластир трансдермальний, 7 мг/24 години у пакетиках № 7, № 14, № 28 у пачці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	виробництво in bulk, первинне пакування та контроль якості: ЛТС Ломанн Терапі-Зюстеме АГ, Німеччина; вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: ФАМАР А.В.Е., ЗАВОД АВЛОН - 48-й км, ДЕРЖАВНОЇ ДОРОГИ АФІНІ-ЛАМІЯ, Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, який відповідає за вторинне пакування та випуск серії; зміна маркування первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9011/01/01
119.	<b>НІКОТИНЕЛЛ</b>	пластир трансдермальний, 14 мг/24 години у пакетиках № 7, № 14, № 28 у пачці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	виробництво in bulk, первинне пакування та контроль якості: ЛТС Ломанн Терапі-Зюстеме АГ, Німеччина; вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: ФАМАР А.В.Е., ЗАВОД АВЛОН - 48-й км, ДЕРЖАВНОЇ ДОРОГИ АФІНІ-ЛАМІЯ, Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, який відповідає за вторинне пакування та випуск серії; зміна маркування первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9011/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
120.	<b>НИКОТИНЕЛЛ</b>	пластир трансдермальний, 21 мг/24 години у пакетиках № 7, № 14, № 28 у пачці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	виробництво in bulk, первинне пакування та контроль якості: ЛТС Ломанн Терапі-Зюстеме АГ, Німеччина; вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: ФАМАР А.В.Е., ЗАВОД АВЛОН - 48-й км, ДЕРЖАВНОЇ ДОРОГИ АФІНИ-ЛАМІЯ, Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, який відповідає за вторинне пакування та випуск серії; зміна маркування первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9011/01/03
121.	<b>НО-Х-ША®</b>	таблетки по 0,04 г in bulk № 5000 таблеток у контейнері пластмасовому	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	-		UA/0353/01/01
122.	<b>НО-Х-ША®</b>	таблетки по 0,04 г № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці з картону	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/3611/02/01
123.	<b>ОЛМЕСАР 20</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 28 (7x4) у блістерах	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	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/9977/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
124.	<b>ОМЕПРАЗОЛ</b>	ліофілізат для розчину для інфузій по 40 мг у флаконах № 1	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12924/01/01
125.	<b>ОМІКС</b>	капсули тверді, пролонгованої дії по 0,4 мг in bulk № 2000	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-		UA/13120/01/01
126.	<b>ОМІКС</b>	капсули тверді, пролонгованої дії по 0,4 мг № 10, № 30 у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4311/01/01
127.	<b>ОНКОДОКС - 10</b>	ліофілізат для розчину для інфузій по 10 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/12280/01/01
128.	<b>ОНКОДОКС- 50</b>	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд,	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/12280/01/02
129.	<b>ОПТИРЕЙ 300</b>	розчин для ін'єкцій та інфузій, 636 мг/мл по 50 мл, або по 100 мл у флаконах № 10; по 50 мл у попередньо наповнених шприцах для ручного введення № 10;	Маллінкродт Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Маллінкродт Кенед УЛС	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9440/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 100 мл або по 125 мл у попередньо наповнених шприцах для автоматичного введення № 10								
130.	<b>ОПТИРЕЙ 320</b>	розчин для ін'єкцій та інфузій, 678 мг/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконах № 10; по 50 мл у попередньо наповнених шприцах для ручного введення № 10	Маллінкродт Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Маллінкродт Кенеда УЛС	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9440/01/02
131.	<b>ОПТИРЕЙ 350</b>	розчин для ін'єкцій та інфузій, 741 мг/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконах № 10; по 50 мл у попередньо наповнених шприцах для ручного введення № 10; по 100 мл, або по 125 мл у попередньо наповнених шприцах для автоматичного введення № 10	Маллінкродт Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Маллінкродт Кенеда УЛС	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9440/01/03
132.	<b>ОРТОФЕН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчин	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/4819/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ні по 0,025 г № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах в пачці з картону					медичного застосування			
133.	<b>ОФТАМІРИН</b>	краплі очні/вушні/назальні, розчин, 0,1 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/12521/01/01
134.	<b>ПАНТЕНОЛ СПРЕЙ</b>	піна нашкірна, 4,63 г/100 г по 130 г у контейнерах під тиском	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Шовен анкерфарм ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/4438/01/01
135.	<b>ПІЛОКАРПІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	Сорстех Хіміка Лтда	Бразилія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/3438/01/01
136.	<b>ПРАДАКСА®</b>	капсули тверді по 110 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах; № 60 у флаконах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або	за рецептом		UA/10626/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
137.	<b>ПРАДАКСА®</b>	капсули тверді по 75 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах; № 60 у флаконах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних мавтеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10626/01/01
138.	<b>ПРАДАКСА®</b>	капсули тверді по 150 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних мавтеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими	за рецептом		UA/10626/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
139.	<b>ПРЕДНІЗОЛОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ</b>	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Кристал Фарма Ес.Ей.Ю.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника	-		UA/3346/01/01
140.	<b>ПРОЖЕСТІН-КР®</b>	гель, 10 мг/г по 40 г у тубах в комплекті зі шпателем-дозатором	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5017/01/01
141.	<b>ПРОТАФАН® НМ</b>	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл у флаконах № 1	А/Т Ново Нордиск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в флакони, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордиск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, наповнення в	Данія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Фармакотерапевтична група", "Фармакологічні властивості", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні реакції", "Несумісність" (Термін	за рецептом		UA/2700/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					флакони, первинна упаковка: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки флаконів, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія		введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
142.	<b>ПСОРИАТЕН</b>	мазь по 50 г у тубі № 1 в картонній коробці	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмБХ & Ко. КГ	Німеччина	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмБХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника відповідального за виробництво нерозфасованого продукту, первинної та вторинної упаковки	без рецепта		UA/3775/01/01
143.	<b>ПУМΠΑН®</b>	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1 у картонній упаковці	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/1973/02/01
144.	<b>РАМІЗЕС</b>	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/10982/01/04
145.	<b>РАМІЗЕС</b>	таблетки по 5	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до	за рецептом		UA/10982/01/03



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці					реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
146.	<b>РЕВМА-ГЕЛЬ</b>	гель по 50 г у тубі № 1 в картонній коробці	Дойче Хомеопаті- Уніон ДХУ- Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ- Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника відповідального за виробництво нерозфасованого продукту, первинної та вторинної упаковки, без зміни місця виробництва	без рецепта		UA/3776/01/01
147.	<b>РИНИТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг № 10, № 10x10	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7658/01/01
148.	<b>РИНИТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг in bulk № 10x700 у стріпі у картонній упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	-		UA/4262/01/01
149.	<b>РІЛУТЕК®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 56 (14x4) у блістерах	ТОВ "Санофі- Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилоч в методах контролю якості лікарського засобу у Специфікації т. «МБЧ»	за рецептом		UA/6544/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
150.	<b>СЕМЛОПІН®</b>	таблетки по 2,5 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткових упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу	за рецептом		UA/9382/01/01
151.	<b>СЕМЛОПІН®</b>	таблетки по 5 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткових упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу	за рецептом		UA/9382/01/02
152.	<b>СІАЛІС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 28 (14x2) у блістерах	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко; Ліллі С.А., Іспанія	Пуерто-Ріко/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовин, включаючи місце проведення контролю якості;	за рецептом		UA/7881/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							внесення зміни до специфікації АФІ, приведення до монографії Тадалафілу ЄФ			
153.	<b>СІАЛІС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко; Ліллі С.А., Іспанія	Пуерто-Ріко/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовин, включаючи місце проведення контролю якості; внесення зміни до специфікації АФІ, приведення до монографії Тадалафілу ЄФ	за рецептом		UA/7881/01/03
154.	<b>СІАЛІС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (2x2), № 8 (2x4) у блістерах	Ліллі Айкос Лімітед	Великобританія	виробництво готової лікарської форми: Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто Ріко; первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Ліллі С.А., Іспанія	Пуерто Ріко/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовин, включаючи місце проведення контролю якості; внесення зміни до специфікації АФІ, приведення до монографії Тадалафілу ЄФ	за рецептом		UA/7881/01/01
155.	<b>СОЛУ-КОРТЕФ</b>	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 100 мг/2 мл у флаконі типу Act-O-Vial у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у розділі «Маркування вторинної упаковки» методів контролю якості	за рецептом		UA/9891/01/01
156.	<b>СОНОВАН</b>	таблетки, вкриті плівковою	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/6089/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 7,5 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці					зміни в інструкції для медичного застосування			
157.	<b>СОРЦЕФ®</b>	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5мл по 32 г гранул (для 60 мл суспензії) або 53 г гранул (для 100 мл суспензії) у флаконі № 1 в комплекті з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/11157/01/01
158.	<b>СОРЦЕФ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у перфорованих блістерах у коробці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11157/02/01
159.	<b>СТОПАНГІН</b>	спрей для ротової порожнини, 1,92 мг/мл по 30 мл у	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна частини матеріалу первинної	без рецепта		UA/1831/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах з механічним розпилювачем, аплікатором для ротової порожнини та кришкою № 1 в коробці					упаковки з відповідними змінами в інструкції для медичного застосування у розділ "Спосіб застосування та дози". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
160.	<b>СТОПЕРАН</b>	капсули тверді по 2 мг № 4, № 8 у блістерах в картонній пачці	Юнілаб, ЛП	США	виробник відповідальний за виробництво, контроль та випуск продукту in bulk: СвіссКо Сервісез АГ, Швейцарія; виробник відповідальний за упаковку, контроль та випуск серії готового продукту: ТОВ ЮС Фармація, Польща	Швейцарія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення зміни до специфікації на допоміжні речовини у зв'язку з приведенням до вимог діючого видання ЄФ; додання специфікації на допоміжну речовину - желатинові капсули у зв'язку з приведенням до матеріалів виробника. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/4685/01/01
161.	<b>СТРЕПТОЦИДОВ А МАЗЬ 5%</b>	мазь 5 % по 25 г у контейнері; по 25 г у тубі № 1 в пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/0385/01/01
162.	<b>ТАЗПЕН</b>	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г у флаконах № 1	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд, Індія; Астрал СтеріТек Прайвіт Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу	за рецептом		UA/12570/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серії, контролю якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії; зміна заявника			
163.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г у флаконах № 1	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд , Індія; Астрал СтеріТек Прайвіт Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серії, контролю якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії; зміна заявника	за рецептом		UA/12570/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ого походження); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії; зміна заявника			
164.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г in bulk у флаконах № 50	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд , Індія; Астрал СтеріТек Прайвіт Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серії, контролю якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії; зміна заявника	-		UA/12571/01/02
165.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г in bulk у флаконах № 50	М.Біотек Лтд	Велика Британія	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд , Індія; Астрал СтеріТек Прайвіт Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського	-		UA/12571/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серії, контролю якості та вторинного пакування для стерильних лікарських засобів, що вироблені з використанням асептичного методу, за винятком лікарських засобів біологічного/імунологічного походження); заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії; зміна заявника			
166.	<b>ТАКСОТЕР®</b>	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл (20 мг) або по 4 мл (80 мг) у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Авентіс Фарма Дагенхем, Великобританія; Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина	Великобританія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5488/01/02
167.	<b>ТАМСУЛОЗІН</b>	капсули з модифікованим вивільненням по 0,4 мг in bulk: по 20000 капсул у подвійному пакеті поліетиленовому	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Аналіз та випуск серій: Сінтон БВ, Нідерланди; Виробництво та аналіз серій: Фамар А.В.Е. Антоусса Плант, Греція; Виробництво та аналіз серій: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Аналіз та випуск серій:	Нідерланди/ Греція/ Німеччина/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; зміна тексту маркування упаковок (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/11996/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія					
168.	ТАРЦЕВА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах в картонній упаковці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Рош С.п.А., Італія (виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості, випуск серії); Кремерс Урбан Фармасьютікалз Інк, США (виробництво нерозфасованої продукції); Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (пакування, випробування контролю якості, випуск серії); Іверс-Лі АГ, Швейцарія (пакування); Рош Фарма АГ, Німеччина (випробування контролю якості)	Італія/ США/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5372/01/02
169.	ТАРЦЕВА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 30 (10x3) у блістерах в картонній упаковці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Рош С.п.А., Італія (виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості, випуск серії); Кремерс Урбан Фармасьютікалз Інк, США (виробництво	Італія/ США/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5372/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					нерозфасованої продукції); Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (пакування, випробування контролю якості, випуск серії); Іверс-Лі АГ, Швейцарія (пакування); Рош Фарма АГ, Німеччина (випробування контролю якості)					
170.	<b>ТЕНВІР-ЕМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 у контейнерах № 1	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника, вилучення з інструкції для медичного застосування та реєстраційного посвідчення адреси центрального офісу, тобто місцезнаходження заявника, з розділу "Виробник"	за рецептом		UA/11836/01/01
171.	<b>ТІОТРИАЗОЛІН</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1), по 4 мл в ампулах № 10 (5x2) у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви діючої речовини (приведення у відповідність до МНН) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2931/01/02
172.	<b>ТОНГІНАЛ®</b>	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової	без рецепта		UA/5009/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах з крапельним дозатором № 1 в картонній упаковці					форми кришок, що нагвинчуються від затверджених виробників. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
173.	<b>ТОРВАКАРД 10</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах в коробці	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; вилучення альтернативної виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3849/01/01
174.	<b>ТОРВАКАРД 20</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах в коробці	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; вилучення альтернативної виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3849/01/02
175.	<b>ТОРВАКАРД 40</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої	за рецептом		UA/3849/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3), № 90 (10x9) у блістерах в коробці					речовини; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; вилучення альтернативної виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
176.	<b>ТРИЗИПИН® ЛОНГ</b>	таблетки пролонгованої дії по 500 мг № 28 в банках	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки у зв'язку з приведенням у відповідність до Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р	за рецептом		UA/12303/01/01
177.	<b>ТРИЗИПИН® ЛОНГ</b>	таблетки пролонгованої дії по 750 мг № 28 в банках	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки у зв'язку з приведенням у відповідність до Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р	за рецептом		UA/12303/01/02
178.	<b>ТРИЗИПИН® ЛОНГ</b>	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг № 28 в банках	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної	за рецептом		UA/12303/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки у зв'язку з приведенням у відповідність до Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р			
179.	<b>ТРИТАЦЕ®</b>	таблетки по 5 мг № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру первинної упаковки та вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9141/01/02
180.	<b>ТРИТАЦЕ®</b>	таблетки по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру первинної упаковки та вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/9141/01/03
181.	<b>УКРЛІВ®</b>	суспензія оральна, 250 мг/5 мл 30 мл, по 200 мл у флаконах № 1 з мірною ложечкою у картонній коробці	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11750/02/01
182.	<b>УЛЬСЕРАКС-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки гастрорезистентні по 40 мг № 14, № 28 у флаконі № 1 з кришкою, яка	Сановель Іляч Санаі ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаі ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кількісного співвідношення допоміжних речовин у	за рецептом		UA/12440/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		містить селікагель, № 1 у картонній коробці					складі лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу (перехід від вологої грануляції до прямого пресування)			
183.	УНДЕВІТ®	драже № 50 у контейнерах (баночках); № 50х1 у контейнерах (баночках) у пацці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення до складу готового лікарського засобу додаткового виробника АФІ вітаміну Е олійного	без рецепта		UA/7922/01/01
184.	ФІТОЗИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) у флаконі № 1 в картонній пацці	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Онколоджи Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні упаковок лікарського засобу	за рецептом		UA/4746/01/01
185.	ФІТОЗИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл (100 г) у флаконах in bulk № 120	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Онколоджи Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні упаковок лікарського засобу	-		UA/4747/01/01
186.	ФЛОКСАЛ®	краплі очні, розчин 0,3 % по 5 мл у флаконі з крапельницею № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/8528/01/01
187.	ФЛОКСАЛ®	мазь очна 0,3 % по 3 г у тубі № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТИКАЛ 3"	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/8528/02/01
188.	ФЛУДАРАБІН-ТЕВА	концентрат для розчину для	ТЕВА Фармацевтікал	Ізраїль	Фармахемі Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/10804/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій або інфузій, 25 мг/мл по 2 мл у флаконах № 1	Індастріз ЛТд				матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
189.	<b>ФУЗІДЕРМ®</b>	мазь, 20 мг/г по 15 г у тубах	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/3093/01/01
190.	<b>ХІМОТРИПСИН КРИСТАЛІЧНИЙ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,01 г в ампулах № 10, № 10 (5x2) у флаконах у блістерах, у пацці з картону	ТОВ "Ф3 "БІОФАРМА"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2347/01/01
191.	<b>ХОМВІО®-НЕРВІН</b>	таблетки № 50 (25x2) у блістерах	Хомвіора Арцнайміттель Др. Хагедорн ГмБХ і Ко.	Німеччина	Мауерман – Арцнайміттель КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - Хомвіо-Нервін)	без рецепта		UA/7319/01/01
192.	<b>ЦЕДЕКС®</b>	капсули по 400 мг № 5 (1x5) у пакетиках у коробці	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Корп.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі "Показання"; заміна ділянки виробництва; зміна виробничої дільниці випуску серії та місця проведення контролю якості; зміна маркування капсули; зміна специфікації	за рецептом		UA/6335/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; зміна розміру серії; реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням, без зміни первинної упаковки (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)			
193.	<b>ЦЕФТРИАКСОН-БХФЗ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 5 у касеті у пеналі, або у флаконі № 1 або у флаконі № 1 у пачці, або у флаконі у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (додаткова упаковка) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; зміна маркування первинної та вторинної упаковки (Термін введення змін - протягом 2-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4174/01/01
194.	<b>ЦЕФТРИАКСОН-БХФЗ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 5 у касеті у пеналі, або у флаконі, або у флаконі № 1 у пачці, або у флаконі у комплекті з розчинником по 5 мл або по 10 мл в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (додаткова упаковка) з відповідними змінами у р. «Упаковка»; зміна маркування первинної та вторинної упаковки (Термін введення змін - протягом 2-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4174/01/02
195.	<b>ЦИКЛОДОЛ</b>	таблетки по 2 мг № 40 (10x4) у блістерах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання постачальників первинної упаковки	за рецептом		UA/6549/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			"Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		фольги алюмінієвої та плівки; збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 2-х місяців після затвердження)			
196.	<b>ЦИКЛОДОЛ</b>	таблетки по 5 мг № 40 (10x4) у блістерах	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: додавання постачальників первинної упаковки фольги алюмінієвої та плівки; збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 2-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6549/01/02
197.	<b>ЦИКЛОДОЛ</b>	таблетки по 2 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: додавання постачальників первинної упаковки фольги алюмінієвої та плівки; збільшення терміну придатності ГЛЗ (з 3-х до 5-ти років) (Термін введення змін - протягом 2-х місяців після затвердження)	-		UA/12350/01/01
198.	<b>ЦИТРАМОН НОВИЙ</b>	капсули № 6 (6x1), № 30 (6x5) в блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/11460/01/01
199.	<b>ЦИТРАМОН НОВИЙ</b>	капсули in bulk по 3 кг у пакетах поліетиленових у контейнерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/11461/01/01

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
200.	<b>ЦИФРАН СТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою № 10 (10x1) у блістерах	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6375/01/01
201.	<b>ЧИСТОТІЛУ ТРАВА</b>	трава по 50 г у пачках з картону з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; зміна найменування та місцезнаходження виробника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5701/01/01