

ПЕРЕЛІК

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АВЕЛОКС®	розчин для інфузій, 400 мг/250 мл по 250 мл у флаконах № 1	Байєр Фарма АГ	Німеччина	Байєр Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4071/02/01
2.	АДЖИВІТА®	капсули м'які по 300 мг (275 МО/27,5 МО) № 30 (15x2) у блістерах	Аджіо Фармас'ютіка лс Лтд	Індія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка»	без рецепта		UA/7329/01/01
3.	АКСЕФ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	за рецептом		UA/3767/01/01
4.	АКСЕФ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	за рецептом		UA/3767/01/02
5.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % у фізіологічному розчині in bulk по 250	ТОВ "Такеда Україна"	Україна	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого	-		UA/9048/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконах № 10					сертифіката відповідності ЄФ щодо губчатої енцефалопатії від діючого виробника для діючої речовини			
6.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 20 % у фізіологічному розчині in bulk по 250 мл у флаконах № 10	ТОВ "Такеда Україна"	Україна	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності ЄФ щодо губчатої енцефалопатії від діючого виробника для діючої речовини	-		UA/9048/04/02
7.	АКТОВЕГІН	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл in bulk по 2 мл (80 мг) в ампулах № 1500; по 5 мл (200 мг) в ампулах № 900; по 10 мл (400 мг) в ампулах № 440	ТОВ "Такеда Україна"	Україна	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності ЄФ щодо губчатої енцефалопатії від діючого виробника для діючої речовини	-		UA/9048/02/01
8.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % з декстрозою in bulk по 250 мл у флаконах № 10	ТОВ "Такеда Україна"	Україна	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності ЄФ щодо губчатої енцефалопатії від діючого виробника для діючої речовини	-		UA/9048/03/01
9.	АКТОВЕГІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг in bulk № 50x144 у флаконі	ТОВ "Такеда Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія; виробництво за повним циклом: Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності ЄФ щодо губчатої енцефалопатії від діючого виробника для діючої речовини	-		UA/9048/01/01
10.	АКУРИТ - 4	таблетки, вкриті оболонкою, № 28x24, № 6x15	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11422/01/01
11.	АКУРИТ - 4	таблетки, вкриті	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до	-		UA/11423/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, in bulk № 1000					реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу			1
12.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Противопоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	за рецептом		UA/4290/01/02
13.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (15x2) у блістерах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Противопоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими	за рецептом		UA/4290/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
14.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	за рецептом		UA/4290/01/01
15.	АЛОПУРИНО Л САНДОЗ®	таблетки по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль, випуск серії, альтернативна дільниця); Сандоз Прайвет Лтд, Індія	Німеччина/ Індія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9524/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					(виробництво in bulk (альтернативна дільниця)); С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія (контроль серії (альтернативна дільниця))					
16.	АЛОПУРИНОЛ САНДОЗ®	таблетки по 300 мг № 50 (10x5) у блістерах	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль, випуск серії, альтернативна дільниця); Сандоз Прайвет Лтд, Індія (виробництво in bulk (альтернативна дільниця)); С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія (контроль серії (альтернативна дільниця))	Німеччина/ Індія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/9524/01/02
17.	АЛОРА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5)	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час	без рецепта		UA/5140/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; зміна тексту маркування вторинної упаковки лікарського засобу			
18.	альфа-Токоферолу ацетат (вітамін Е)	розчин олійний оральний, 300 мг/мл по 20 мл у флаконах № 1	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/6656/01/03
19.	АЛЬВІРОН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3 млн МО у флаконах № 1, № 10	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	Шеньян Саншайн Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/14022/01/01
20.	АМАРИЛ®	таблетки по 2 мг № 30 (15x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна rischi, призначеної для поділу таблетки на рівні дози, доповнення розділу "Основні фізико-хімічні властивості"; зміни до інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/7389/01/01
21.	АМАРИЛ®	таблетки по 3 мг № 30 (15x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна rischi, призначеної для поділу таблетки на рівні дози, доповнення розділу "Основні фізико-хімічні властивості"; зміни до інструкції для медичного застосування.	<i>за рецептом</i>		UA/7389/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців після затвердження			
22.	АМАРИЛ®	таблетки по 4 мг № 30 (15x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна ризику, призначеної для поділу таблетки на рівні дози, доповнення розділу "Основні фізико-хімічні властивості"; зміни до інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/7389/01/03
23.	АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА	розчин для інфузій 5 % по 100 мл у флаконах	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1505/01/01
24.	АМКЕСОЛ	таблетки № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах в пачці	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/13574/01/01
25.	АНДИПАЛ - ЕКСТРА	таблетки № 10, № 100 (10x10) у стріпах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового (альтернативного) виробника	без рецепта		UA/10127/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							активної субстанції бендазолу гідрохлориду			
26.	АНДИПАЛ - НЕО	таблетки № 10, № 100 (10x10) у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового (альтернативного) виробника активної субстанції бендазолу гідрохлориду	без рецепта		UA/10128/01/01
27.	АНЗИБЕЛ	пастилки зі смаком меду та лимона № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	без рецепта		UA/10265/01/01
28.	АНЗИБЕЛ	пастилки № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	без рецепта		UA/10263/01/01
29.	АНЗИБЕЛ	пастилки зі смаком ментолу № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	без рецепта		UA/10264/01/01
30.	АРИП МТ	таблетки по 15 мг № 30 (10x3) у стрипах	Торрент Фармасьютіка лс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/3654/01/02
31.	АРИП МТ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у стрипах	Торрент Фармасьютіка лс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/3654/01/01
32.	АСПАРАГІНА ЗА 10 000 МЕДАК	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 10 000 МО у флаконах № 1,	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціалпреп	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування	Німеччина/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника,	за рецептом		UA/3522/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 5	арате мБХ		та за випуск серії: Медак Гезельшафт Фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми та первинне пакування: Кіова Хакко Кірін Ко., Лтд., Японія		без зміни місця виробництва (видалення юридичної адреси виробництва) та зазначення функціональних обов'язків виробника; зміна найменування та місцезнаходження заявника, без зміни юридичної особи; приведення реєстраційного посвідчення у відповідність до реєстраційного досьє та зазначення функціональних обов'язків виробника, відповідального за виробництво готової дозованої форми та первинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
33.	АСПАРАГІНА ЗА 5 000 МЕДАК	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 5 000 МО у флаконах № 1, № 5	Медак Гезельшафт Фюр клініше Шпеціальпрепарате арате мБХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії: Медак Гезельшафт Фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми та первинне пакування: Кіова Хакко Кірін Ко., Лтд., Японія	Німеччина/ Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (видалення юридичної адреси виробництва) та зазначення функціональних обов'язків виробника; зміна найменування та місцезнаходження заявника, без зміни юридичної особи; приведення реєстраційного посвідчення у відповідність до реєстраційного досьє та зазначення функціональних обов'язків виробника, відповідального за виробництво готової дозованої форми та	за рецептом		UA/3522/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							первинного пакування) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
34.	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у блістерах, № 50 (50x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/4509/01/01
35.	АСПАРКАМ- ФАРМАК®	розчин для ін'єкцій по 5 мл, по 10 мл, по 20 мл в ампулах № 10	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/0269/01/01
36.	БЕТАЗОН	крем для зовнішнього застосування 0,1 % по 15 г або по 30 г у тубах № 1	Товариство з обмеженою відповідальні стю "Фармацевтич на компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	<i>без рецепта</i>		UA/12709/01/0 1
37.	БЕТАЗОН ПЛЮС	крем для зовнішнього застосування по 15 г або 30 г у тубах № 1	Товариство з обмеженою відповідальні стю "Фармацевтич на компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/12948/01/0 1
38.	БІСАКОДИЛ- ФАРМЕКС	супозиторії ректальні по 10 мг № 10 (5x2) у стрипах	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/11607/01/0 1
39.	БРОНХОЛІТИ	таблетки, вкриті	ПАТ	Україна	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до	-		UA/12631/01/0

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	Н ТАБ	оболонкою, по 10 мг in bulk № 4320 (20x216) у блістерах у коробці	"Вітаміни"				реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (ГЛАУБЕНТ)			1
40.	БРОНХОЛІТИ Н ТАБ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг in bulk № 4080 (20x204) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (ГЛАУБЕНТ)	-		UA/12631/01/02
41.	БРОНХОЛІТИ Н ТАБ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 20 (20x1) у блістерах у пацці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка або виробництво за повним циклом: АТ "Софарма", Болгарія/ Вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ПАТ "Вітаміни", Україна	Болгарія/ Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (ГЛАУБЕНТ)	без рецепта		UA/3119/01/01
42.	БРОНХОЛІТИ Н ТАБ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 20 (20x1) у блістерах у пацці	ПАТ "Вітаміни",	Україна	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка або виробництво за повним циклом: АТ "Софарма", Болгарія/ Вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ПАТ "Вітаміни", Україна	Болгарія/ Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (ГЛАУБЕНТ)	без рецепта		UA/3119/01/02
43.	БРОНХОЛІТИ ЧНИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 в пацці; по 50 г у пакетах; по 50 г у пакеті з плівки у пацці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (внесення додаткової	без рецепта		UA/12873/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
44.	ВАЛСАРАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; надання нового сертифікату відповідності ЕР (R0-СЕР 2010-072-Rev 01) від затвердженого виробника; надання нового сертифікату відповідності ЕР (СЕР №R0-СЕР 2009-396-Rev 01) від затвердженого виробника з доповненою виробничою дільницею та зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); зміна або додавання штампів, потовщень або інших маркувань, уключаючи заміну	за рецептом		UA/10836/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>або додавання фарб для маркування лікарського засобу, як наслідок внесення змін до МКЯ р. Опис з відповідними змінами в інструкції для медичного застосування у р. "Фармацевтичні характеристики. Основні фізико-хімічні властивості" та як наслідок у р. "Спосіб застосування та дози"; зміна у методах випробування готового лікарського засобу.</p> <p>Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження.</p>			
45.	ВАЛСАРТАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/Угорщина	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; надання нового сертифікату відповідності EP (R0-CEP 2010-072-Rev 01) від затвердженого виробника; надання нового сертифікату відповідності EP (CEP №R0-CEP 2009-396-Rev 01) від затвердженого виробника з доповненою виробничою</p>	за рецептом		UA/10836/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дільницею та зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження.			
46.	ВАЛСАРТАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг № 30 (10x3) у блистерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; надання нового сертифікату відповідності EP (R0-CEP 2010-072-Rev 01) від затвердженого виробника; надання нового сертифікату відповідності EP (CEP №R0-CEP 2009-396-Rev 01) від затвердженого виробника з доповненою виробничою	за рецептом		UA/10836/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дільницею та зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження.			
47.	ВАНКОМІЦИ Н-ФАРМЕКС	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг у флаконах № 1 у контурній чарунковій упаковці у пачці	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/13483/01/02
48.	ВАНКОМІЦИ Н-ФАРМЕКС	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1 у контурній чарунковій упаковці у пачці	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/13483/01/01
49.	ВЕКТИБІКС	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл, 20 мл у флаконах № 1	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Берінгер Інгельхайм Фрімонт, Інк., США; Амджен Мануфекчурінг Лімітед, Пуерто Ріко, США	Нідерланди/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: "Особливості застосування" "Застосування в період вагітності або годування груддю". Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження.	за рецептом		UA/10806/01/01
50.	ВЕСТИБО	таблетки по 8 мг №	Актавіс груп	Ісландія	Каталент Джермані	Німеччина	внесення змін до	за		UA/4059/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 (10x3) у блістерах	АТ		Шорндорф ГмбХ		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендовано скоротити термін введення змін до 3 (трьох) місяців після затвердження	<i>рецептом</i>		
51.	ВЕСТІБО	таблетки по 16 мг № 30 (10x3) у блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендовано скоротити термін введення змін до 3 (трьох) місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/4059/01/02
52.	ВЕСТІБО	таблетки по 24 мг № 20 (10x2), № 60 (15x4) у блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендовано скоротити термін введення змін до 3 (трьох) місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/4059/01/03
53.	ВІКТРЕЛІС	капсули по 200 мг № 336 у блістерах (по 12 капсул у блістері, по 7 блістерів у внутрішній коробці, по 4 внутрішніх коробки у зовнішній коробці № 1)	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Виробник "in bulk": МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; Первинне/вторинне пакування, тестування та випуск серії: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія; Альтернативне первинне/вторинне пакування: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Сінгапур/ Бельгія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/12398/01/01
54.	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАН	таблетки по 0,25 г № 10 у блістерах; № 30	ТОВ "ВАЛАРТІН"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/12759/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	Е	(10x3) у блістерах у пачці	ФАРМА"				зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу із супутніми змінами у процесі виробництва препарату та зміною середньої маси; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу (незначна зміна у процесі виробництва твердої лікарської форми для перорального застосування з негайним вивільненням або розчинів для перорального застосування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (незначна зміна у затверджених методах випробування)			
55.	ГАТИЛИН	розчин для інфузій, 200 мг/100 мл по 100 мл у контейнерах № 1	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення матеріалів розділу 3.2.Р.3 реєстраційного досьє	за рецептом		UA/8743/02/01
56.	ГАТИЛИН	розчин для інфузій, 400 мг/100 мл по 100 мл у контейнерах № 1	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення матеріалів розділу 3.2.Р.3 реєстраційного досьє	за рецептом		UA/8743/02/02
57.	ГІДРОКСИСЕЧОВИНА МЕДАК	капсули по 500 мг № 100 (10x10) у блістерах	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеццільпрепарате мБХ	Німеччина	виробник, що відповідає за вторинне пакування, маркування	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника, без зміни юридичної особи	за рецептом		UA/6720/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					первинної упаковки, контроль/випробування серії та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціалпрепарате мБХ, Німеччина/виробник, що відповідає за виробництво лікарського засобу, первинне, вторинне пакування, маркування, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмБХ, Німеччина		(зазначена повна назва замість скороченої); зміна назви та місцезнаходження виробника ГЛЗ, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP) із зазначенням функціональних обов'язків на виробничих дільницях; введення додаткової альтернативної дільниці виробництва контроль/випробування серії - (виробник, що відповідає за виробництво лікарського засобу, первинне, вторинне пакування, маркування, контроль/випробування серії); введення додаткової дільниці, яка відповідає за вторинне пакування (Термін введення змін - протягом 5-ти місяців після затвердження)			
58.	ГІНО-ТАРДИФЕРОН	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії № 30 (10x3) у блистерах	Євромедекс	Франція	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у тексті маркування первинної упаковки	за рецептом		UA/2976/01/01
59.	ГРУДНИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 в пачці картонній; по 50 г у пакеті; по 50 г у пакеті з плівки у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (внесення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/12863/01/01
60.	ГУБКА ГЕМОСТАТИЧНА®	суха речовина по 0,8 г у скляних пляшках або флаконах № 1	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці	за рецептом		UA/5711/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу (введення додаткового типу контейнера та закупорювального засобу пробки гумової бромбутилової для ліофільної сушки)			
61.	ДИКЛОФЕНА К	гель, 10 мг/г по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Хімфармзавод д "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/0708/02/01
62.	ДИКЛОФЕНА К	гель, 50 мг/г по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Хімфармзавод д "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/0708/02/02
63.	ДИКЛОФЕНА К	гель 50 мг/г по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Хімфармзавод д "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Фармакотерапевтична група", "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/0708/02/02
64.	ДИПРОСПАН®	суспензія для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 1, № 5; по 1 мл або по 2 мл в попередньо	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	для ампул: виробник за повним циклом: Шерінг-Плау Лабо Н.В.,	Бельгія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування.	за рецептом		UA/9168/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		наповненому шприці в комплекті з 1 або 2 стерильними голками в пластиковому контейнері			Бельгія; виробник in bulk, первинне пакування: Шерінг-Плау, Франція; для попередньо наповнених шприців: Шерінг-Плау, Франція		Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження			
65.	ЕДАРБІ™	таблетки по 20 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво нерозфосованої продукції: Такеда Фармасьютікал Компані Лімітед, Осака Планта, Японія; виробництво за повним циклом: Такеда Ірландія Лтд, Ірландія	Японія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/13312/01/01
66.	ЕДАРБІ™	таблетки по 40 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво нерозфосованої продукції: Такеда Фармасьютікал Компані Лімітед, Осака Планта, Японія; виробництво за повним циклом: Такеда Ірландія Лтд, Ірландія	Японія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/13312/01/02
67.	ЕДАРБІ™	таблетки по 80 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво нерозфосованої продукції: Такеда Фармасьютікал Компані Лімітед, Осака Планта, Японія;	Японія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/13312/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					виробництво за повним циклом: Такеда Ірландія Лтд, Ірландія					
68.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 200 мг № 30 (10x3) у стрипах	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендований термін введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/9200/01/01
69.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у стрипах	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендований термін введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/9200/01/03
70.	ЕНКОРАТ ХРОНО	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у стрипах	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	зміни в інструкції для медичного застосування. Рекомендований термін введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/9200/01/02
71.	ЕПІРУБІЦИН МЕДАК	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 5 мл, по 10 мл, 25 мл, 50 мл, 100 мл у флаконах	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціалпрепарате мБХ	Німеччина	Маркування, вторинне пакування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціалпрепарате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, маркування та контроль серій: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина; Маркування та	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна назви та місцезнаходження виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP) та зазначення в реєстраційних матеріалах функціональних обов'язків дільниці; введення додаткових дільниць виробництва	за рецептом		UA/10941/01/01 1

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування: Мед-ІКС-Пресс ГмбХ, Німеччина					
72.	ЕССОБЕЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки; зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЕССОБЕЛ)	за рецептом		UA/10328/01/01
73.	ЕССОБЕЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки; зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЕССОБЕЛ)	за рецептом		UA/10328/01/02
74.	ЗОЛОФТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7475/01/01
75.	ЗОЛОФТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/7475/01/01
76.	ІМУНОВІТ	таблетки, вкриті	ГлаксоСмітКл	Велика	ГлаксоСмітКляйн	Польща	внесення змін до	без		UA/8684/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	С™	оболонкою, № 30 (30x1) у блістерах	яйн Експорт Лімітед	Британія	Фармасьютикалз С.А.		реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину, або вихідний/проміжний продукт/реагент; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для вихідного матеріалу/реагенту/проміжного продукту від діючого виробника	рецепта		
77.	КАНЕСПОР® НАБІР	мазь для зовнішнього застосування, по 10 г у тубах з дозатором, смужками водостійкого пластиру № 15, скребком для нігтів № 1 у коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Фарма АГ, Німеччина; Керн Фарма С.Л., Іспанія; додаткові виробники для стадії вторинного пакування готового продукту: Сісеам, С.А., Іспанія; Новафарм Лаб, С.А., Іспанія; Фундацію Прівада Д.А.У., Іспанія	Німеччина/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі "Фармакотерапевтична група. Код АТХ" (уточнення назви групи, уточнення коду АТХ відповідно до класифікатора фармацевтичних груп і кодів АТХ ВООЗ); зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Фармакологічні властивості", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування" (у т. ч. "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом	без рецепта		UA/6241/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або іншими механізмами"), "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції"			
78.	КАРСИЛ® ФОРТЕ	капсули тверді по 90 мг № 30 (6x5) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія/ Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	без рецепта		UA/2773/01/02
79.	КИСЛОТА НИКОТИНОВА	таблетки по 50 мг № 50 (50x1) у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у специфікації нефармакопейної АФІ або діючої речовини для приведення у відповідність до вимог Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; введення додаткового виробника АФІ – нікотинової кислоти	без рецепта		UA/4362/01/01
80.	КЛАТИНОЛ®	комбінований набір для перорального застосування № 42	Органосин Лайф Сасенсиз Пвт.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Майлан	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних	за рецептом		UA/5974/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(6x7): (таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 2+ таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 2 + капсули по 30 мг № 2) у стрипах № 7 у картонній пачці; № 42 (6x7): (таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 2 + таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 2 + капсули по 30 мг № 2) у блістерах № 7 у картонній пачці	Лтд.		Лабораторіз Лімітед, Індія		помилка в Інструкції для медичного застосування			
81.	КЛОПІДОГРЕ ЛЮ БІСУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	Інд-Свіфт Лебореторіес Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/3953/01/01
82.	КЛОПІДОГРЕ ЛЬ-ФАРМЕКС	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/11699/01/01
83.	КЛОТРИМАЗ ОЛ	мазь 1 % по 20 г у тубах № 1 в пачці з картону	Органосин Лайф Саенсиз Pvt. Лтд.	Індія	Енк`юб Етікалз Прайвіт Лімітед, Індія; Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва	без рецепта		UA/8794/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
84.	КОЛД-Н	таблетки № 4 (4x1) у стрипах, № 200 (4x50) у стрипах у паперових конвертах у картонній коробці	М-Інвест Лімітед	Кіпр	Мепро Фармасьютікалс Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта – таблетки № 4; за рецептом – таблетки № 200		UA/9028/01/01
85.	КОНТРОЛОК®	таблетки гастрорезистентні по 40 мг № 14, № 28	Такеда ГмбХ	Німеччина	Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранісбург	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Фармакологічні властивості", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування" (у т. ч. "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами"), "Спосіб застосування та дози" (у т. ч. "Діти"), "Передозування", "Побічні реакції"	за рецептом		UA/9054/01/01
86.	КСАЛАКОМ®	краплі очні, розчин по 2,5 мл у флаконах № 1, № 3 (1x3)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчурінг Бельгія НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативної ділянки виробництва діючої речовини; введення додаткової стадії відмивання водою при виробництві АФІ, редакційна правка на 9 стадії виробництва; вилучення дільниці відповідальної за контроль якості	за рецептом		UA/2724/01/01
87.	Лантус®	розчин для ін'єкцій,	ТОВ "Санofi-	Україна	Санofi-Авентіс	Німеччина	внесення змін до	за		UA/8106/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	СолоСтар®	100 Од./мл по 3 мл у картриджах, вмонтованих в одноразові шприц-ручки (без голок для ін'єкцій) № 5 у коробці	Авентіс Україна"		Дойчланд ГмБХ		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження допустиме	<i>рецептом</i>		
88.	ЛЕВОЦИН-Н	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл або по 150 мл у флаконах № 1	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва; вилучення з реєстраційних матеріалів упаковки лікарського засобу та виробничої дільниці, що відповідає за випуск ЛЗ в даній упаковці; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткового пакування); зміни у тексті маркування вторинної упаковки; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/12842/01/01
89.	ЛЕФЛОЦИН®	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 50 мл, по 100 мл, по 150 мл, по 200 мл у пляшках № 1; по 100 мл, по 150 мл, по 200 мл у контейнерах № 1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ – левофлоксацину; зміна періоду повторних випробувань/терміну придатності або умов зберігання АФІ або діючої речовини (за наявності у матеріалах реєстраційного досьє сертифіката	<i>за рецептом</i>		UA/8639/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності Європейській фармакопеї, що включає період повторного випробування) (період повторного випробування/термін придатності) - зменшення; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини			
90.	ЛОМУСТИН МЕДАК	капсули по 40 мг № 20 (20x1) у контейнерах	медак ГмбХ	Німеччина	виробник, що відповідає за пакування, маркування та випуск серії: медак ГмбХ, Німеччина; виробник дозованої форми: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6988/01/01
91.	ЛОРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 12	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8584/01/01
92.	ЛОРАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 12	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8584/01/02
93.	ЛОРАТАДИН -ЗДОРОВ'Я	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/0100/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			"Здоров'я"							
94.	ЛОРИЗАН®	таблетки по 10 мг № 10 (10x1) у блістері в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта		UA/0905/01/01
95.	МАГНІУ СУЛЬФАТ	розчин для ін'єкцій 25 % по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10, № 50, № 100	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткових упаковок) з відповідними змінами в р. «Упаковка»; зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9904/01/01
96.	МЕДИХРОНА Л®-ДАРНИЦЯ	гранули у пакеті № 1 та № 2 у пачці; по 7 пакетів № 1 та 7 пакетів № 2 в пачці; по 21 пакету № 1 та 21 пакету № 2 в пачці	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	без рецепта		UA/6504/01/01
97.	МЕЛБЕК®	таблетки по 7,5 мг № 10, № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	за рецептом		UA/3933/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекла муван ня	Номер реєстраційн ого посвідчення
98.	МЕЛБЕК®	таблетки по 15 мг № 4, № 10, № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	за рецептом		UA/3933/01/02
99.	МЕМА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Виробник, відповідальний за виробництво in bulk, пакування, контроль якості та випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія/ Виробник, відповідальний за пакування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина та Джі І Фармасьютікалс, Лтд, Болгарія	Іспанія/ Німеччина/ Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для первинного пакування ГЛЗ; введення додаткової ділянки для вторинного пакування ГЛЗ; вилучення виробничої ділянки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/7816/01/01
100.	МЕТАПРИЛ	капсули тверді, 500 мг/5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців	за рецептом		UA/12633/01/01
101.	МЕТАПРИЛ	капсули тверді, 500 мг/10 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців	за рецептом		UA/12633/01/03
102.	МЕТАПРИЛ	капсули тверді, 500	ПРОФАРМА	Мальта	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до	за		UA/12633/01/0

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/20 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Інтернешнл Трейдинг Лімітед				реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців	рецептом		2
103.	МЕТОДЖЕКТ®	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 0,15 мл (7,5 мг), або по 0,20 мл (10 мг), або по 0,25 мл (12,5 мг), або по 0,30 мл (15 мг), або по 0,35 мл (17,5 мг), або по 0,40 мл (20 мг), або по 0,45 мл (22,5 мг), або по 0,50 мл (25 мг), або по 0,55 мл (27,5 мг), або по 0,60 мл (30 мг) у попередньо заповнених шприцах № 1	медак ГмбХ	Німеччина	виробник, що відповідає за випуск серії та альтернативно за пакування і маркування: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; виробник дозованої форми: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; виробник, що відповідає за пакування, маркування: ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина; виробник, що відповідає за вторинне пакування: Штегеманн Лонферпакунг унд Логістішер Сервіс е.К., Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах: Показання, Спосіб застосування та дози, Побічні реакції, Застосування у період вагітності або годування груддю, Діти, Особливості застосування, Фармакологічні властивості (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5873/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
104.	МІКОФІН	спрей на шкірний, 10 мг/г по 30 мл у флаконі № 1 з розпилювачем № 1 у картонній коробці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування упаковки	без рецепта		UA/5305/03/01
105.	МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін скоротити до 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/4430/01/01
106.	МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін скоротити до 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/4430/01/02
107.	МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 45 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін скоротити до 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/4430/01/03
108.	МУЛЬТИМАК С® ГЕРОНТАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (30x1), № 60 (30x2), № 90 (30x3) у блістерах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; заміна виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії	без рецепта		UA/6463/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
109.	НАЛБУФІН-ФАРМЕКС	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 або по 2 мл у попередньо заповнених шприцах у комплекті з голками № 1 (1x1), № 5 (5x1) у блістері у пачці; по 1 або по 2 мл в ампулах № 5x1, № 5x2 у пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп", Україна; ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11606/01/01
110.	НАФАЗОЛІН У НІТРАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	ЛОБА Файнхемі ГмбХ	Австрія	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/4132/01/01
111.	НЕБІТРЕНД	таблетки по 5 мг № 30 (10x3), № 28 (7x4) в блістері	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва АФІ або діючої речовини; збільшення періоду повторного випробування на основі результатів досліджень у реальному часі. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом		UA/12672/01/01
112.	НІТАЦИД®-ДАРНИЦЯ	мазь по 15 г у тубах № 1; по 500 г у 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	без рецепта		UA/4433/01/01
113.	НоваРинг®	кілецьце вагінальне, 11,7 мг/2,7 мг у саше № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	за повним циклом: Н.В.Органон, Нідерланди;	Нідерланд і/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	за рецептом		UA/9613/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування та випуск серії: Органон (Ірландія) Лтд., Ірландія		готового лікарського засобу			
114.	НОРАДРЕНА ЛІНУ ТАРТРАТ АГЕТАН 2МГ/МЛ (БЕЗ СУЛЬФІТІВ)	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 4 мл або по 8 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах	Лабораторія Агетан	Франція	Лабораторія Агетан	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої ділянки для АФІ; подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/4671/01/01
115.	НОРМАКОЛ КЛІЗМА	розчин для ректального застосування по 60 мл або по 130 мл у флаконах	Норжин Фарма	Франція	Норжин Фарма	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	без рецепта		UA/3635/01/01
116.	ОМЕПРАЗОЛ	капсули по 20 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка») (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0966/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
117.	ПАНГРОЛ® 25 000	капсули тверді з кишковорозчинними міні-таблетками № 20, № 50 у банках № 1 у картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	виробництво "in bulk", контроль серій: Апталіс Фарма С.р.Л., Італія; кінцеве пакування: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; Нордмарк Арцнаймітель ГмбХ & Ко. КГ., Німеччина; Контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування первинної упаковки лікарського засобу	без рецепта		UA/6763/01/02
118.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	за рецептом		UA/11223/01/01
119.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	за рецептом		UA/11223/01/03
120.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	за рецептом		UA/11223/01/05
121.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії	за рецептом		UA/11223/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 30 (10x3) у блістерах			випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина					
122.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії 2,5 мг, 7,5 мг, 15 мг, 20 мг	за рецептом		UA/11223/01/02
123.	ПАРНАСАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серій: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення сили дії 2,5 мг, 7,5 мг, 15 мг, 20 мг	за рецептом		UA/11223/01/04
124.	ПЕНТАЛГІН ФС ЕКСТРА КАПСУЛИ	капсули № 10, № 20 (10x2) у блістері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Передозування", "Побічні реакції", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/10881/01/01
125.	ПІРАЦЕТАМ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	Фармацевтичний завод ПОЛФАРМА С.А.	Польща	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/4169/01/01
126.	ПІРИДОКСИН У ГІДРОХЛОРИД -	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці з	Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській	за рецептом		UA/8736/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЗДОРОВ'Я	перегородками, № 10x1 у блістерах у коробці, № 10 (5x2) у блістерах в коробці	"Фармацевтична компанія "Здоров'я"		компанія "Здоров'я"		фармакопеї для діючої речовини від нового виробника (внесення нового виробника для діючої речовини (Pyridoxine hydrochloride))			
127.	ПРЕНЕСА®	таблетки по 2 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Передозування", "Побічні реакції" відповідно до референтного препарату	за рецептом		UA/5145/01/01
128.	ПРЕНЕСА®	таблетки по 4 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Передозування", "Побічні	за рецептом		UA/5145/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реакції" відповідно до референтного препарату			
129.	ПРОЖЕКТА®	розчин для ін'єкцій, 20 ВО/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці; № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в нормуванні домішок і методиці контролю розділу «Супровідні домішки». Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/12798/01/01
130.	ПРОПОФЛ-ЛІПУРО 1%	емульсія для інфузій, 10 мг/мл по 20 мл в ампулах № 5; по 50 мл, 100 мл у флаконах № 10	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8172/01/01
131.	РЕВІТ	драже in bulk № 2000 у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу	-		UA/3354/01/01
132.	РЕВІТ	драже № 75, № 100 у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу	без рецепта		UA/3353/01/01
133.	САНОРИН	краплі назальні, розчин 1 мг/мл по 10 мл у флаконі № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж для допоміжної речовини. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	без рецепта		UA/2455/03/01
134.	САНОРИН	краплі назальні,	Тева	Ізраїль	Тева Чех Індастріз	Чеська	внесення змін до	без		UA/2455/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчин 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі № 1	Фармацевтіка л Індастріз Лтд.		с.р.о.	Республіка	реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж для допоміжної речовини. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	рецепта		
135.	САНОРИН	краплі назальні, розчин 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту; доповнення специфікації новим показником "Мікробіологічна чистота". Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	без рецепта		UA/2455/02/01
136.	СЕДІСТРЕС	таблетки № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах в картонній пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни в тексті маркування первинної упаковки. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	без рецепта		UA/14145/01/01
137.	СЕРЦЕВО-СУДИННИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 в пачці; по 50 г у пакетах; по 50 г у пакеті з плівки у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (введення упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/12983/01/01
138.	СТИФІМОЛ	капсули тверді № 100 (10x10) у блістерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ L - тирозину	без рецепта		UA/6777/01/01
139.	ТАЙВЕРБ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія;	Велика Британія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/8847/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		250 мг № 70 (10x7), № 84 (12x7) у блістерах, № 70, № 84 у флаконах № 1			Додатковий виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія		медичного застосування у розділи "Показання", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
140.	ТЕОФЕДРИН IC®	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/9230/01/01
141.	ТІАМІНУ ХЛОРИД-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (10x1) у блістерах в коробці, № 10 (5x2) 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: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника (новий виробник діючої речовини Thiamine hydrochloride)	за рецептом		UA/7787/01/01
142.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з	за рецептом		UA/11195/01/01 1

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
143.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційни матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11195/01/02
144.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційни матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості	за рецептом		UA/11195/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
145.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг № 30 (6x5), № 90 (6x15) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11195/01/04
146.	ТРИДЕРМ®	мазь по 15 г, 30 г у тубах № 1	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого	за рецептом		UA/2022/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ від діючого виробника			
147.	ТРИФЕДРИН® ІС	таблетки № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/9233/01/01
148.	ФАРМАЗОЛІН® Н	спрей назальний, 1 мг/мл по 15 мл або по 20 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта		UA/1881/02/01
149.	ФЕВАРИН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2), № 60 (20x3) у блістерах	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Хелскеа САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини; вилучення альтернативної виробничої дільниці для діючої речовини	за рецептом		UA/7599/01/01
150.	ФЕВАРИН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2), № 60 (20x3) у блістерах	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Хелскеа САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини; вилучення альтернативної виробничої дільниці для діючої речовини	за рецептом		UA/7599/01/02
151.	ФЕРИНЖЕКТ®	розчин для ін'єкцій та інфузій, 50 мг/мл по 2,0 мл або 10,0 мл у флаконах № 1, № 5	Віфор (Інтернешнл) Інк.	Швейцарія	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: БІПСО ГмБХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: ІДТ Біологіка ГмБХ,	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: "Протипоказання", "Особливості застосування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції" та редагування розділу "Фармакологічні властивості",	за рецептом		UA/13356/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина; дозвіл на випуск серії: Віфор (Інтернешнл) Інк., Швейцарія		"Передозування"			
152.	ФЛАМІДЕЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7061/01/01
153.	ФЛАМІДЕЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, in bulk № 2500 у пакетах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/7062/01/01
154.	ХУМОГ - 75 В.О.	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 75 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 1 мл в ампулах № 1	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кодування серій лікарського засобу (нанесення серії); зміна розміру серії готового лікарського засобу, для нової ділянки виробництва; заміна виробника АФІ менотропіну; введення додаткової лінії з виробництва лікарського засобу, без зміни виробника та адреси виробництва лікарського засобу	за рецептом		UA/11753/01/02
155.	ЦИПРОТЕРОНУ АЦЕТАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна	Хубей Гедянь Хьюменвелл Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/4010/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
156.	ЦИПРОФЛОК САЦИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; додавання дільниці, на якій здійснюється контроль/випробування серії; введення додаткового розміру серії препарату для виробництва на додатковій виробничій дільниці; введення додаткового типорозміру первинного пакування	за рецептом		UA/4759/02/01
157.	ЦЕТРИЛЕВ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки	без рецепта		UA/9079/01/01
158.	ШЛУНКОВИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 в пачці; по 50 г у пакетах; по 50 г у пакеті з плівки у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (внесення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/12584/01/01