

**ПЕРЕЛІК  
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, 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>АМОРОЛАК 5%</b>	лак для нігтів лікувальний, 50 мг/мл по 2,5 мл, 3 мл, 5 мл у флаконі; по 1 флакону разом з пилочками для очищення, серветками, просякнутими спиртом, шпателеми для нанесення лаку у картонній коробці	Хойманн Фарма ГмБХ Унд Ко. Генеріка КГ	Німеччина	Шанель Медікал	Ірландія	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13200/01/01
2.	<b>АСКОРБІНОВА КИСЛОТА</b>	порошок (субстанція) у пакетах з поліетилену для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	Норсест Фармас'ютика л Груп Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/13204/01/01
3.	<b>ВАЛІСКІН</b>	мазь 40 % по 50 г в тубі № 1	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13205/01/01
4.	<b>ГІДРОХЛОРОТІ АЗИД</b>	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Чангжоу Фармас'ютика л Фекторі	Китай	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/13206/01/01
5.	<b>ГУНА - БЕТА - ЕСТРАДІОЛ</b>	краплі оральні по 30 мл у флаконах-крапельницях № 1	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13199/01/01
6.	<b>ДОЦЕТАКСЕЛ</b>	концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл по 0,5 мл (20 мг) у комплекті з	СТРАЙДС СІАІЕС ЛІМІТЕД	Кіпр	ОНКО ТЕРАПІЗ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13197/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчинником по 1,8 мл у флаконах № 1 у блістері у пачці; по 2,0 мл (80 мг) у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 7,1 мл у флаконах № 1 у блістері у пачці								
7.	<b>ДОЦЕТАКСЕЛ</b>	концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл по 0,5 мл (20 мг) in bulk у флаконах № 100 або по 2,0 мл (80 мг) у флаконах in bulk у флаконах № 100	СТРАЙДС СІАЙЕС ЛІМІТЕД	Кіпр	ОНКО ТЕРАПІЗ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13198/01/01
8.	<b>ЕСЦИТАЛОПРАМУ ГІДРОГЕН ОКСАЛАТ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг in bulk по 7,7 кг у пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	Виробництво, пакування, аналіз та випуск серій: Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія; Аналіз та випуск серій: Сінтон БВ, Нідерланди	Іспанія/ Нідерланди	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13207/01/01
9.	<b>ЕСЦИТАЛОПРАМУ ГІДРОГЕН ОКСАЛАТ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг in bulk по 7,7 кг у пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	Виробництво, пакування, аналіз та випуск серій: Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія; Аналіз та випуск серій: Сінтон БВ, Нідерланди	Іспанія/ Нідерланди	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13207/01/02
10.	<b>ЖАСТІНДА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг/0,03 мг № 21 (21x1), № 63 (21x3) у блістерах	Алвоген ІПКo С.ар.л	Люксембург	Лабораторіос Леон Фарма С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13217/01/01
11.	<b>ЗОЛЕНДРАН</b>	концентрат для	Алвоген ІПКo	Люксембург	Агіла	Польща	реєстрація на	за	не підлягає	UA/13216/01/01

<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>
		розчину для інфузій, 4 мг/5 мл по 5 мл у флаконах № 1	С.ар.л		Спешіелтіз Полска Сп.Зо.о		5 років	<i>рецептом</i>		
12.	<b>КАРВЕМЕД®</b>	таблетки по 6,25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Медіка АТ	Болгарія	виробництво таблеток та пакування у первинну упаковку, контроль якості: Ципла Лтд, Індія; вторинна упаковка та випуск серії препарату: Медіка АТ, Болгарія	Індія/ Болгарія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13208/01/01
13.	<b>КАРВЕМЕД®</b>	таблетки по 12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Медіка АТ	Болгарія	виробництво таблеток та пакування у первинну упаковку, контроль якості: Ципла Лтд, Індія; вторинна упаковка та випуск серії препарату: Медіка АТ, Болгарія	Індія/ Болгарія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13208/01/02
14.	<b>КАРВЕМЕД®</b>	таблетки по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Медіка АТ	Болгарія	виробництво таблеток та пакування у первинну упаковку, контроль якості: Ципла Лтд, Індія; вторинна упаковка та випуск серії	Індія/ Болгарія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13208/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					препарату: Медіка АТ, Болгарія					
15.	<b>ЛЕВОМИЦЕТИН-ОЗ</b>	краплі очні, 2,5 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 разом з кришкою-крапельницею у пацці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13220/01/01
16.	<b>ОКСИТЕН</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1 з розчинником по 2 мл в ампулах № 1	Гранд Медикал Групп АГ	Швейцарія	Анфарм Еллас С.А.	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13219/01/01
17.	<b>ТЕЛЬМІСТА®</b>	таблетки по 20 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія; КРКА Польща Сп.з о.о., Польща	Словенія/Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13210/01/01
18.	<b>ТЕЛЬМІСТА®</b>	таблетки по 40 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія; КРКА Польща Сп.з о.о., Польща	Словенія/Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13210/01/02
19.	<b>ТЕЛЬМІСТА®</b>	таблетки 80 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія; КРКА Польща Сп.з о.о., Польща	Словенія/Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13210/01/03
20.	<b>ТУТУКОН</b>	розчин оральний по 300 мл, 600 мл у флаконах № 1 у комплекті з мірним стаканчиком	Гранд Медикал Групп АГ	Швейцарія	Мігуель і Гарріа С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13218/01/01
21.	<b>ЦЕФАЗОЛІН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для виробництва	ТОВ "Айзен тур"	Російська Федерація, м. Москва	Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13211/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		стерильних лікарських форм								
22.	<b>ЦЕФОПЕРАЗОН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Айзен тур"	Російська Федерація, м. Москва	Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13212/01/01
23.	<b>ЦЕФТАЗИДИМ НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Айзен тур"	Російська Федерація, м. Москва	Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13213/01/01
24.	<b>ЦЕФТРИАКСОН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Айзен тур"	Російська Федерація, м. Москва	Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13214/01/01
25.	<b>ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА</b>	порошок (субстанція) в контейнерах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	Кілу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13215/01/01

**ПЕРЕЛІК  
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, 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>АМІАКУ РОЗЧИН</b>	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл або по 100 мл у флаконах	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецької обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецької обл., м. Артемівськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення коду АТС	без рецепта	підлягає	UA/0407/01/01
2.	<b>АНТИСТАКС®</b>	капсули тверді по 180 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5), № 100 (20x5) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Гінсана СА, Швейцарія або Дельфарм Реймс, Франція	Швейцарія/ Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; вилучення розмірів упаковки; зміни в специфікації та методах контролю; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від	без рецепта	підлягає	UA/7279/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							20.07.2006 р.; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу № 339 від 19.06.2007 р.; приведення написання складу діючої речовини до вимог загальної монографії "Екстракти" ЄФ; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
3.	<b>АСАФЕН</b>	таблетки жувальні по 80 мг № 30, № 90 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта	підлягає	UA/7973/01/01
4.	<b>АСКО-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки по 70 мг № 4 (4x1) у блістерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміни терміну зберігання готового продукту (було: 2 роки, стало: 4 роки); зміна назви та/або місцезнаходження	за рецептом	не підлягає	UA/7421/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника готового лікарського засобу; приведення специфікації у відповідність до вимог ЄР			
5.	<b>АФЛУ ТАЙСС</b>	розчин для орального застосування по 30 мл або по 50 мл у флаконах-крапельницях	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення в специфікацію лікарського засобу розділу «Доза і однорідність дозування крапель для орального застосування» відповідно до вимог Європ. Фармакопеї; зміна в методах контролю якості; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.06.07 р.; приведення назв діючих речовин латинською мовою відповідно до вимог Європ. Фармакопеї	без рецепта	підлягає	UA/6805/01/01
6.	<b>БРЕСЕК</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 10	Фармацевтична компанія "Вокате С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу відповідно до	за рецептом	не підлягає	UA/8907/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката GMP; вилучення виробничої дільниці; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; приведення у відповідність умови зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.			
7.	<b>БРЕСЕК</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 1, № 20	Фармацевтична компанія "Вокате С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу відповідно до сертифіката GMP; вилучення виробничої дільниці; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та	за рецептом	не підлягає	UA/8907/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; приведення у відповідність умови зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.			
8.	<b>ДЕКСАМЕТАЗОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ</b>	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Кристал Фарма С.А.У.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви заявника; зміни умов зберігання активної субстанції; приведення розділу «Упаковка» до вимог фірми-виробника; зміни у специфікації та методах контролю якості діючої речовини	-	не підлягає	UA/0030/01/01
9.	<b>ДЕНТІНОКС - ГЕЛЬ Н</b>	гель для ясен по 10 г у тубах № 1 у коробці	Дентінокс Гесельшафт фармасьютіше препарати Ленк та Шуппан	Німеччина	Дентінокс Гесельшафт фармасьютіше препарати Ленк та Шуппан	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань та параметрів специфікацій та/або допустимих меж	без рецепта	не підлягає	UA/8625/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>готового лікарського засобу; зміни у складі допоміжних речовин;  приведення написання адреси виробника у відповідність до оновленої адміністративної документації;  приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003(СРМР/QWP/60 9/96/Rev2);  приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007;  приведення написання назви діючої речовини у відповідність до оригінальної документації виробника (було: настій ромашки; стало: настойка ромашки);  приведення написання назви діючої речовини у відповідність до вимог загальної монографії «Екстракти» діючого видання Європейської</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакопеї)			
10.	<b>ЕНДОКСАН® 1 г</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до оновленої короткої характеристики; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; приведення написання адреси виробника та заявника до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва вимогам належної виробничої практики	за рецептом	не підлягає	UA/0027/02/03
11.	<b>ЕНДОКСАН® 200 мг</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг у флаконах № 1, № 10	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до оновленої короткої	за рецептом	не підлягає	UA/0027/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							характеристики; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; приведення написання адреси виробника та заявника до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва вимогам належної виробничої практики			
12.	<b>ЕНДОКСАН® 500 МГ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до оновленої короткої характеристики; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; приведення написання адреси виробника та заявника до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва вимогам належної	за рецептом	не підлягає	UA/0027/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничої практики			
13.	<b>ЖЕНЬШЕНЮ КОРИННЯ</b>	коріння (субстанція) в коробках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПП "Елпіс-Україна"	Україна, м. Київ	Чайна МЕХЕКО Корпорація	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї	-	не підлягає	UA/8816/01/01
14.	<b>ЗЕЛЕНІНА КРАПЛІ</b>	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях в пачці або без пачки	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміни у специфікації та методах контролю якості лікарського засобу; приведення розділу «Склад» методів контролю якості готового лікарського засобу у відповідність до вимог загальної статті ДФУ «Екстракти»; уточнення лікарської форми	без рецепта	підлягає	UA/8628/01/01
15.	<b>КАРВИДЕКС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 6,25 мг № 20 (10x2) у стрипах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміна місцезнаходження	за рецептом	не підлягає	UA/8820/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози"; зміни до специфікації та МКЯ ГЛЗ; уточнення умов зберігання; приведення назв допоміжних речовин до наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р			
16.	КАРВИДЕКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг № 20 (10x2) у стрипах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози"; зміни до специфікації та МКЯ ГЛЗ; уточнення умов зберігання; приведення назв допоміжних речовин до наказу МОЗ України №339 від	за рецептом	не підлягає	UA/8820/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							19.06.2007 р			
17.	<b>КАРВИДЕКС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 20 (10x2) у стрипах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози"; зміни до специфікації та МКЯ ГЛЗ; уточнення умов зберігання; приведення назв допоміжних речовин до наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р	за рецептом	не підлягає	UA/8820/01/03
18.	<b>КВЕРЦЕТИН</b>	гранули, 0,04 г/1 г по 1 г або по 2 г у пакетах; по 1 г або по 2 г у пакетах № 20	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	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина); приведення у відповідність методів контролю якості лікарського	без рецепта	підлягає	UA/0119/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>засобу за показником «Мікробіологічна чистота», вилучено показник «Однорідність маси» та на заміну введено показник «Однорідність дозованих одиниць» згідно вимог діючого видання ДФУ; приведення специфікації вхідного контролю якості субстанції за показником «Супровідні флаваноїди», вилучено розділ «Хлориди» згідно вимог виробника, розділ «Мікробіологічна чистота» згідно вимог діючого видання Європейської фармакопеї.; приведення умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ; реєстрація</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки			
19.	КЛОТРИМАЗОЛ	мазь 1 % по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Pvt. Ltd.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання", «Спосіб застосування та дози», «Діти» відповідно до референтного препарату; зміна заявника; зміна виробника активної субстанції	без рецепта	підлягає	UA/8794/01/01
20.	КОНВАЛІЙНО-ВАЛЕРІАНОВІ КРАПЛІ	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях в пачці або без пачки	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" відповідно до висновка консультативно-експертної групи (Кардіологія, Ревматологія,	без рецепта	підлягає	UA/8636/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Лікарські засоби); приведення розділу «Склад» методів контролю якості готового лікарського засобу у відповідність до вимог загальної статті ДФУ «Екстракти»; зміна специфікації та методів контролю якості готового лікарського засобу; уточнення лікарської форми			
21.	<b>КСИЛІТОЛ</b>	порошок кристалічний або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Исток-Плюс"	Україна, м. Запоріжжя	Шандонг Лонглів Біо-Технолоджі Ко., Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	-	не підлягає	UA/8784/01/01
22.	<b>ОРНІСІД ФОРТ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блистерах	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна заявника; приведення специфікації та методів контролю готового лікарського засобу у відповідність до вимог діючого видання Європейської Фармакопеї; зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення	за рецептом	не підлягає	UA/3099/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України №339 від 19.06.07р.			
23.	ПАБАЛ	розчин для ін'єкцій, 100 мкг/мл по 1 мл в ампулах № 5	Феррінг ГмБХ	Німеччина	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування та контроль якості: Джубилент ХоллистерСтиєр Дженерап Партнершип, Канада, відповідальний за випуск серії: Феррінг ГмБХ, Німеччина	Канада/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна виробника активної субстанції	за рецептом	не підлягає	UA/8834/01/01
24.	ПУСТИРНИКА ТРАВА	трава по 50 г або по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти"; уточнення коду АТС; приведення написання назви діючої речовини в розділі «Склад» методів контролю якості лікарського засобу у відповідність до вимог діючого видання ДФУ; приведення умов зберігання готового лікарського засобу у	без рецепта	підлягає	UA/8287/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»; приведення методів контролю якості лікарського засобу у відповідність до вимог монографії діючого видання ДФУ; реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки			
25.	<b>ТРИПСИН КРИСТАЛІЧНИЙ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мг в ампулах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Біофарма"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; р. «Кількісне визначення» приведений до вимог монографії ЄФ; введено р. «Бактеріальні ендотоксини», вилучено р. «Аномальна токсичність», «Сульфати»; зміни до інструкції для медичного застосування до р. "Спосіб застосування та дози"; приведення у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності»,	за рецептом	не підлягає	UA/8365/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.			
26.	ТУРУСОЛ®	розчин для іригації по 1000 мл, 2000 мл, 3000 мл, 5000 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості	за рецептом	не підлягає	UA/8783/01/01
27.	ФІТИН	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Саньсун Байелоджікел Енджінірінг Ко., Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна назви заявника;	-	не підлягає	UA/0352/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна умов зберігання активної субстанції			
28.	<b>ЦЕФТАРИДЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 10	Фармацевтич на компанія "Вокате С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу відповідно до сертифікату GMP; вилучення виробничої дільниці; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; приведення у відповідність умови зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.	за рецептом	не підлягає	UA/8892/01/01
29.	<b>ЦЕФТАРИДЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 1,	Фармацевтич на компанія "Вокате С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного	за рецептом	не підлягає	UA/8892/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10					посвідчення; зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу відповідно до сертифікату GMP; вилучення виробничої дільниці; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; приведення у відповідність умови зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.			
30.	<b>ЦИТРАМОН-М</b>	таблетки № 6, № 10 у блістерах; № 6 (6x1), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення умов	без рецепта	підлягає	UA/8592/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання до вимог настанови з якості ЛЗ; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; вилучення упаковки			
31.	<b>ШЛУНКОВИЙ СІК НАТУРАЛЬНИЙ</b>	рідина оральна по 100 мл у флаконах № 1	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»; приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/8413/01/01

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, 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>АДЕЛЬФАН®-ЕЗИДРЕКС®</b>	таблетки № 250 (10x5x5)	Сандоз Прайвіт Лімітед, компанія групи Новартіс	Індія	Сандоз Прайвіт Лімітед на Пірамал Хелскеа Лімітед, Індія; Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (для заводу-виробника Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія)	за рецептом		UA/3254/01/01
2.	<b>АЕВІТ®</b>	капсули м'які № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блистерах	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (збільшення розміру серії лікарського засобу)	без рецепта		UA/7362/01/01
3.	<b>АЗИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 500 мг in bulk №1000 у банках	ЛОК-БЕТА Фармасьютіка лс (І) ПВТ. ЛТД	Індія	ЛОК-БЕТА Фармасьютіка лс (І) ПВТ. ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/1342/01/02
4.	<b>АЛІТ</b>	таблетки розчинні № 4	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Юнімакс Лабораторис	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4873/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(4x1), № 200 (4x50) у блістерах					матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу			
5.	<b>АЛІТ</b>	таблетки in bulk №4000 (4x1000) у блістерах	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Юнімакс Лабораторис	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/4874/01/01
6.	<b>АЛОЕ ЕКСТРАКТ</b>	екстракт рідкий для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/3220/01/01
7.	<b>АМІНАЗИН</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах у коробці, № 10 у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу зі збільшенням розміру серії, як наслідок - реєстрація додаткової упаковки для нового виробника	за рецептом		UA/3562/01/01
8.	<b>АМПІСУЛЬБІН®</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г у	ПАТ "Київмедпреп арат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепар ат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/3858/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах; № 10x1 у контурних чарункових упаковках у пачці					назви заявника/виробника; введення додаткового виробника пробок гумових			
9.	<b>АНТИКАТАРАЛ</b>	порошок для орального розчину у пакетиках №10	СУІП ТОВ "Сперко Україна"	Україна	Алкала Фарма С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/7810/01/01
10.	<b>АТОКОР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10, № 30 у блістерах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом		UA/1377/01/01
11.	<b>АТОКОР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 10, № 30 у блістерах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом		UA/1377/01/02
12.	<b>БЕРОДУАЛ® Н</b>	аерозоль дозований по 10 мл (200 доз) у металевому балончику з дозуючим клапаном у коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації та методах контролю якості	за рецептом		UA/5322/01/01
13.	<b>БІКАРД®</b>	таблетки, вкриті плівковою	ПРОФАРМА Інтернешнл	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/12927/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 5 мг № 30 (15x2) в блістерах	Треїдинг Лімітед				матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (зміна кількості одиниць (наприклад, таблеток, ампул та ін.) в упаковці)			
14.	<b>БІКАРД®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (15x2) в блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Треїдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (зміна кількості одиниць (наприклад, таблеток, ампул та ін.) в упаковці)	за рецептом		UA/12927/01/02
15.	<b>БУСКОПАН®</b>	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Дельфарм Реймс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні вторинної упаковки №10	без рецепта		UA/6378/01/01
16.	<b>ВАЛІДОЛ-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 60 мг № 10 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника субстанції зі змінами у специфікації та методах контролю	без рецепта		UA/10591/01/01
17.	<b>ВІЗГЕМ</b>	порошок ліофілізований	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/11393/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для розчину для ін'єкцій по 200 мг у флаконах № 1					матеріалів: зміна виробника			
18.	<b>ВІЗГЕМ</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника	за рецептом		UA/11393/01/02
19.	<b>ВІЗГЕМ</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 200 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника	-		UA/11394/01/01
20.	<b>ВІЗГЕМ</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника	-		UA/11394/01/02
21.	<b>ГАЛОПРИЛ</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці; № 10 (5x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу зі збільшенням розміру серії, як наслідок - реєстрація додаткової упаковки для нового виробника	за рецептом		UA/6576/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
22.	<b>ГЕМЦИТАБІН МЕДАК</b>	порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 200 мг у флаконах №1	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина; Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11640/01/01
23.	<b>ГЕМЦИТАБІН МЕДАК</b>	порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 1000 мг у флаконах №1	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина; Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11640/01/02
24.	<b>ГЕМЦИТАБІН МЕДАК</b>	порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 1500 мг у флаконах №1	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина; Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11640/01/03
25.	<b>ГІДРОКСИСЕЧ ОВИНА МЕДАК</b>	капсули по 500 мг №100 (10x10) у блістерах в коробці	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина (виробник, що відповідає за вторинне пакування, маркування первинної упаковки та за	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації та методах контролю якості	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
					випуск серії); Хаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина (виробник форми in bulk)					
26.	<b>ГІДРОКСИСЕЧ ОВИНА МЕДАК</b>	капсули in bulk №10x200: по 10 капсул у блістері, по 200 блістерів у коробці	медак ГмбХ	Німеччина	медак ГмбХ, Німеччина (виробник, що відповідає за вторинне пакування, маркування первинної упаковки та за випуск серії); Хаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина (виробник форми in bulk)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації та методах контролю якості	-		UA/3631/01/01
27.	<b>ГУБКА ГЕМОСТАТИЧН А®</b>	суха речовина по 0,8 г у пляшках	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/5711/01/01
28.	<b>ДАЛАРГІН - БІОЛІК®</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 мг в ампулі № 10 в пачці	ПАТ "Фармстандар т-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт- Біолік"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - Даларгін-Біолік)	за рецептом		UA/5028/01/01
29.	<b>ДИМЕДРОЛ</b>	розчин для ін'єкцій, 10	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4950/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/мл по 1 мл в ампулі №10 у коробках, №10 у контурних чарункових упаковках у пачці					матеріалів: приведення р. «Мікробіологічна чистота» до вимог ДФУ; введення додаткового виробника активної субстанції			
30.	ДІУРЕТИДИН®	таблетки № 50 (10x5) у блістерах у коробці	Балканфарма -Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою) відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 939 від 20.12.2011/	за рецептом		UA/11925/01/01
31.	ДОКСОРУБІЦИН "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій 2 мг/мл	Ебева Фарма Гес.м.б.Х.Нфг .КГ	Австрія	Ебева Фарма Гес.м.б.Х.Нфг.К Г	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного	за рецептом		UA/1379/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 5 мл (10 мг), 25 мл (50 мг), 50 мл (100 мг), 100 мл (200 мг) у флаконах № 1					зображення упаковки. <b>Введення зміни протягом 6 місяців після затвердження</b>			
32.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АНАНАСА</b>	пастилки № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта - № 1, № 16, № 20, № 24; за рецептом - № 100		UA/2410/01/01
33.	<b>ДОКТОР МОМ® ІЗ ФРУКТОВИМ СМАКОМ</b>	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта - № 1, № 16, № 20, № 24; за рецептом - № 100		UA/6076/01/01
34.	<b>ДУОФІЛМ</b>	розчин нашкірний по 15 мл у флаконі із кришкою та приєднаним до неї пензликом №1	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Стіфел Лабораторіз (Ірландія) Лтд.	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції саліцилова кислота	без рецепта		UA/6634/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							від уже затвердженого виробника; зміна методу випробувань готового лікарського засобу			
35.	<b>ЕБРАНТИЛ</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 5 мл (25 мг) або по 10 мл (50 мг) в ампулах № 5, № 10, № 50 в коробці	Нікомед ГмБХ	Німеччина	Нікомед ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової контрактної ділянки виробництва; зміни у виробництві готового лікарського засобу; зміни в специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/9943/02/01
36.	<b>ЕКОДАКС®</b>	крем 1% по 10 г у тубі алюмінієвій	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Україна	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції	без рецепта		UA/3961/01/01
37.	<b>ЕНАМ</b>	таблетки по 2,5 мг № 20 (10x2) у стрипах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом		UA/2251/01/01
38.	<b>ЕНАМ</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у	Д-р Редді'с Лабораторіс	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2251/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		стрипах	Лтд				матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном			
39.	ЕНАМ	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у стрипах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом		UA/2251/01/03
40.	ЕПІРУБІЦИН-ТЕВА	розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл по 5 мл (10 мг), або по 10 мл (20 мг), або по 25 мл (50 мг) у флаконах	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахемі Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11806/01/01
41.	ЕРБІСОЛ®	розчин для ін'єкцій по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 10	ПП "Лабораторія ЕРБІС"	Україна, м. Київ	ТОВ "ЕРБІС", Україна, м. Київ; ПП "Лабораторія Ербіс", Україна, м. Київ; АТ "Лекхім - Харків" (виробник «in bulk») Україна, м. Харків; ПАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" (виробник «in bulk»)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника in bulk	за рецептом		UA/9178/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Україна, м. Київ					
42.	<b>ЕССОБЕЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна графічного зображення упаковки; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна кількісного складу допоміжних речовин готового лікарського засобу; зміна в специфікації та методах контролю лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності" відповідно до оригінального препарату	за рецептом		UA/10328/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
43.	<b>ЕССОБЕЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років); зміна графічного зображення упаковки; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна кількісного складу допоміжних речовин готового лікарського засобу; зміна в специфікації та методах контролю лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Термін придатності" відповідно до оригінального препарату	за рецептом		UA/10328/01/02
44.	<b>ЕТАМБУТОЛУ</b>	порошок	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до	-		UA/8387/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ГІДРОХЛОРИД</b>	(субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм					реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (написання назви фірми-виробника англійською мовою): затверджено: Lupin Limitedm; запропоновано: Lupin Limited /відповідно до наказу МОЗ України від 14.06.2013 р. № 507/			
45.	<b>ЕФАМАТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг №30 (30x1) у контейнері в пачці	Мілан Лабораторієс Лімітед	Індія	Мілан Лабораторієс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Фармацевтичні характеристики»	за рецептом		UA/10471/01/03
46.	<b>ЕФІЗОЛ</b>	таблетки для смоктання № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах у пачці	Балканфарма -Дупниця	Болгарія	Балканфарма- Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою))	без рецепта		UA/4271/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 15 від 19.01.2011/			
47.	<b>ЗЕНАРО®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 7, № 28 (7x4) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення надлишків діючої речовини до виробничої формули готового лікарського засобу (в розмірі 3 %)	без рецепта		UA/11733/01/01
48.	<b>ІЗОДИНІТ®</b>	таблетки 10 мг № 30 (30x1), № 60 (30x2) у блістерах у пачці	Балканфарма -Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою) відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa,	за рецептом		UA/6081/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 445 від 15.06.2012/			
49.	ІРЕССА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 30 (10x3) у блістерах	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12118/01/01
50.	КАСАРК®	таблетки по 32 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/12457/01/01
51.	КАСАРК®	таблетки по 16 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/12457/01/02
52.	КЛАРИТРОМІЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/2547/01/01
53.	КЛАРИТРОМІЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/2547/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці								
54.	КЛОТРИМАЗОЛ	таблетки вагінальні по 100 мг № 6	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2564/01/01
55.	КЛОТРИСАЛ®	мазь по 15 г у тубах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/0404/01/01
56.	КОЗААР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Виробник <i>in bulk, контроль якості:</i> Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія <i>Пакування, випуск серії:</i> Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників (термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження); зміна юридичної адреси заявника; зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковок	за рецептом		UA/4127/01/01
57.	КОЗААР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Виробник <i>in bulk, контроль якості:</i> Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія <i>Пакування, випуск серії:</i> Мерк Шарп і	Великобританія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників (термін введення змін - протягом 6-ти	за рецептом		UA/4127/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Доум Б.В., Нідерланди		місяців після затвердження); зміна юридичної адреси заявника; зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковок			
58.	<b>КОЛПОСЕПТИН</b>	таблетки вагінальні № 18 (6x3) у блістерах	Лабораторія Терамекс	Монако	Виробник, який відповідає за виробництво продукту in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Лабораторія МАКОР, Франція Виробник, який відповідає за контроль та випуск серії: Лабораторія ТЕРАМЕКС, Монако	Франція/Монако	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника відповідального за виробництво, пакування та контроль серії; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Виробник», «Місцезнаходження»; зміни в специфікації ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3481/01/01
59.	<b>КРАТАЛ</b>	таблетки № 20 (10x2) у блістерах у пачці; № 60, № 90 у контейнерах у пачці або без пачки	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 графічного зображення упаковки для упаковки № 60; реєстрація додаткової упаковки (Термін введення змін протягом 60	без рецепта		UA/3866/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							днів після затвердження)			
60.	<b>ЛАМІЗИЛ® ДЕРМГЕЛЬ</b>	гель 1% по 15 г у тубі № 1 в коробці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс С.А., Швейцарія; Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу р. Специфікації та Методи контролю якості	без рецепта		UA/1005/04/01
61.	<b>ЛЕВАСЕПТ</b>	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у контейнері в пачці	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ЛЕВОФЛОКСАЦИН)	за рецептом		UA/13203/01/01
62.	<b>ЛІДАЗА-БІОФАРМА</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 64 ОД в ампулах №10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/5773/01/01
63.	<b>ЛІЗИНОПРИЛ 20 НЛ КРКА</b>	таблетки, 20 мг/12,5 мг № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА Фарма, д.о.о., Загреб	Хорватія	КРКА Фарма, д.о.о., ДПЦ Ястребарско, Цветковичи бб	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 684 від 02.08.2013 щодо назви лікарського засобу, до якого проводиться	за рецептом		UA/12685/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							процедура - зміна назви лікарського засобу / <b>потрібно - зміна назви лікарського засобу (було - ЗОНІКСЕМ® HL 20)</b> /			
64.	<b>ЛЮКСФЕН®</b>	краплі очні, розчин, 2 мг/мл по 5 мл у пляшці № 1 в картонній коробці	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	АБ "Санітас"	Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11660/01/01
65.	<b>МЕВЕРИН®</b>	капсули по 200 мг № 30 (10x3) у блистерах в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу; виправлення технічної помилки в інструкції для медичного застосування (р. "Склад")	за рецептом		UA/7725/01/01
66.	<b>МЕТИЛУРАЦИЛ</b>	таблетки по 0,5 г № 10x1 у стрипі у паперовому конверті; № 20 (10x2) та № 100 (10x10) у стрипах у пачці; №10x1, № 20 (10x2) та № 100 (10x10) у блистерах в	ПАТ "Монфарм"	Україна	- ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у розділі: «Лікарська форма»	без рецепта		UA/6754/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці; №10 у стрипах або блистерах у коробках								
67.	<b>МЕТРОГІЛ ДЕНТА®</b>	гель для ясен по 20 г у тубах № 1	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікал з Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції	без рецепта		UA/2871/01/01
68.	<b>МОВЕКС® АКТИВ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60 у пляшках № 1	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС АКТИВ); введення додаткової дільниці виробництва, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/10205/01/01
69.	<b>МОВЕКС® АКТИВ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 1000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС АКТИВ); введення додаткової дільниці	-		UA/10206/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
70.	<b>МОВЕКС® КОМФОРТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60, № 120 (60x2) у пляшках	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС КОМФОРТ); введення додаткової ділянки, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/9817/01/01
71.	<b>МОВЕКС® КОМФОРТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 1000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви готового лікарського засобу (було - МОВЕКС КОМФОРТ); введення додаткової ділянки, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі	-		UA/9818/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							збереженням існуючої			
72.	<b>МОВЕСПАЗМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	без рецепта		UA/10010/01/01
73.	<b>МОВЕСПАЗМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 5000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для	-		UA/10011/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додаткового виробника зі збереженням існуючої			
74.	<b>МОВІНАЗА®-10 МГ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	за рецептом		UA/11619/01/01
75.	<b>МОВІНАЗА®-20 МГ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 20 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової	за рецептом		UA/11619/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
76.	<b>МОНОДАР® Б</b>	суспензія для ін'єкцій, 40 МО/мл по 10 мл у флаконах	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення методу випробувань "Механічні включення"	за рецептом		UA/1943/01/01
77.	<b>МУКАЛТИН® ФОРТЕ</b>	таблетки для жування по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника	без рецепта		UA/1982/01/01
78.	<b>МУТАФЛОР</b>	суспензія оральна по 1 мл в ампулах № 5, № 25	Ардейфарм ГмбХ	Німеччина	Ардейфарм ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до специфікації та методів контролю готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10280/02/01
79.	<b>НІФЕДИПІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3)	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою))	за рецептом		UA/3337/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 582 від 15.07.2010/			
80.	<b>НОРАДРЕНАЛІ НУ ТАРТРАТ АГЕТАН 2 МГ/МЛ (БЕЗ СУЛЬФІТІВ)</b>	концентрат для розчину для інфузій 2 мг/мл по 4мл або 8 мл в ампулах №10(5x2) у блістерах у картонній коробці	Лабораторія Агетан	Франція	Лабораторія Агетан	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розмірів вторинної упаковки (картонної коробки) для ампул, що містять по 4 мл концентрату	за рецептом		UA/4671/01/01
81.	<b>ОКСИПРОГЕСТ ЕРОНУ КАПРОНАТ</b>	розчин для ін'єкцій, олійний 12,5 % по 1 мл в ампулах № 10 у пачках	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/3616/01/01
82.	<b>ОФЛОКСАЦИН</b>	таблетки по 200 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/0838/01/01
83.	<b>ПАНТЕНОЛ АЕРОЗОЛЬ</b>	піна нашкірна, 50 мг/г по 58 г	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/8333/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		або по 116 г у контейнерах № 1					виправлення технічних помилок на графічному оформленні первинної та вторинної упаковки			
84.	ПАРЕЛАКС	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 10, № 20 (10x2) у стрипах	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - КСЕТ®)	за рецептом		UA/13196/01/01
85.	ПАРІСТ®	таблетки кишковорозчинні по 10 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Росія	Ейсаї Ко ЛТД, Японія; Сілаг АГ, Швейцарія	Японія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковок; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні	за рецептом		UA/2499/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							властивості", "Основні фізико-хімічні властивості"; зміни специфікацій ГЛЗ: звуження допустимих меж, установлених у специфікації випуску у розділі «Споріднені домішки», приведення у відповідність до затвердженої виробником специфікації назв параметрів і допустимих норм, посилань на статті Фармакопеї; редакційні оновлення посилань на методи випробування ГЛЗ у специфікаціях внаслідок перегляду вимог до контролю якості ГЛЗ;			
86.	ПАРІСТ®	таблетки кишковорозчинні по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блистерах у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Росія	Ейсай Ко ЛТД, Японія; Сілаг АГ, Швейцарія	Японія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковок; зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Протипоказання", "Спосіб	за рецептом		UA/2499/01/01

<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>
							<p>застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Основні фізико-хімічні властивості"; зміни специфікацій ГЛЗ: звуження допустимих меж, установлених у специфікації випуску у розділі «Споріднені домішки», приведення у відповідність до затвердженої виробником специфікації назв параметрів і допустимих норм, посилань на статті Фармакопеї; редакційні оновлення посилань на методи випробування ГЛЗ у специфікаціях внаслідок перегляду</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог до контролю якості ГЛЗ;			
87.	<b>ПЕРСЕН® КАРДІО</b>	капсули по 200 мг/160 мг № 16 (8x2)	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування готового лікарського засобу та активної субстанції; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу та активної субстанції; оновлення DMF для активної субстанції;	без рецепта		UA/10415/01/01
88.	<b>ПЛАЦЕНТИ ЕКСТРАКТ</b>	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах №10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/2346/01/01
89.	<b>ПРОЛІА™</b>	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним	ГлаксоСмітКлайн Експорт Лімітед	Велика Британія	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфактурінг Лімітед", США	Нідерланди/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12077/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пристроєм № 1 у блістері в картонній коробці або по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком № 1 у блістері або без блістера, поміщеному в картонну коробку; по 1 мл розчину в скляному флаконі в картонній коробці								
90.	<b>ПРОСТАТИЛЕН-БІОФАРМА</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мг в ампулах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/2988/01/01
91.	<b>ПУЛЬМОЛОР®</b>	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах в упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної	без рецепта		UA/10378/02/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)			
92.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки in bulk № 5000 у пакетах подвійних поліетиленових	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)	-		UA/10379/01/01
93.	ПУЛЬМОЛОР®	порошок для 60 мл або 100 мл оральної суспензії у пляшках № 1 з мірним засобом на кришечці з поліетилену в картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна назви лікарського засобу (було - ПУЛЬМОЛОР)	без рецепта		UA/10378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
94.	РАМПРІКС	таблетки по 10 мг № 30 (15x2) у блістерах	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РАМІЛ)	за рецептом		UA/13195/01/01
95.	РАМПРІКС	таблетки по 2,5 мг № 30 (15x2) у блістерах	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РАМІЛ)	за рецептом		UA/13195/01/02
96.	РАМПРІКС	таблетки по 5 мг № 30 (15x2) у блістерах	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РАМІЛ)	за рецептом		UA/13195/01/03
97.	РЕАМБЕРИН®	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у флаконах № 1 в коробці	ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "Полісан"	Російська Федерація	ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "Полісан"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу; реєстрація додаткової упаковки; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0530/01/01
98.	РЕМАВІР 20 МГ	порошок дозований 20 мг/дозу по 1 г у пакетиках № 15 у пачці	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на титульному листі методах контролю	без рецепта		UA/3777/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							якості; зміна маркування первинної та вторинної упаковки			
99.	РЕНІТЕК®	таблетки по 20 мг № 14 (7x2), № 14 (14x1), № 28 (7x4), № 28 (14x2) у блістерах, № 100 у флаконах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія	Нідерланди/Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0525/01/01
100.	РЕНІТЕК®	таблетки по 5 мг № 14 (7x2), № 14 (14x1), № 28 (7x4), № 28 (14x2) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія	Нідерланди/Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0525/01/03
101.	РЕНІТЕК®	таблетки по 10 мг № 14 (7x2), № 14 (14x1), № 28 (7x4), № 28 (14x2) у блістерах, № 100 у флаконах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія	Нідерланди/Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників ЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0525/01/02
102.	РОАКУТАН	капсули по 20 мг №30 (10x3) у	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд ,	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2865/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			Швейцарія (пакування); Іверс-Лі АГ, Швейцарія (пакування); Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія, вироблено Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина		матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу			
103.	<b>РОАКУТАН</b>	капсули по 10 мг №30 (10x3) у блистерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд , Швейцарія (пакування); Іверс-Лі АГ, Швейцарія (пакування); Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія, вироблено Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; виправлення технічних помилок у специфікації лікарського засобу	за рецептом		UA/2865/01/02
104.	<b>САНОРИН</b>	краплі назальні, емульсія, 1 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців з дати	без рецепта		UA/2455/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження			
105.	СЕДАВІТ®	таблетки № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/7821/01/01
106.	СЕДАЛГІН ПЛЮС	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	Балканфарма -Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою) відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 596 від 21.07.2010/ (виправлення помилки стосується реєстраційного посвідчення з попередньою назвою препарату (БЕНАЛГІН®), в	без рецепта		UA/3271/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							якому вказані відповідні адреси)			
107.	<b>СЕРОКВЕЛЬ XR</b>	таблетки пролонгованої дії по 50 мг № 60 (10x6) у блістерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/01
108.	<b>СЕРОКВЕЛЬ XR</b>	таблетки пролонгованої дії по 200 мг № 60 (10x6) у блістерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/02
109.	<b>СЕРОКВЕЛЬ XR</b>	таблетки пролонгованої дії по 300 мг № 60 (10x6) у блістерах в	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного	за рецептом		UA/2535/02/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці			Фармасьютикал с ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія		застосування			
110.	<b>СЕРОКВЕЛЬ XR</b>	таблетки пролонгованої дії по 400 мг № 60 (10x6) у блістерах в коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник in bulk: АстраЗенека Фармасьютикал с ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/04
111.	<b>СИДНОФАРМ</b>	таблетки по 2 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія; дільниця вторинного пакування: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань;	Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; введення додаткового виробника, як наслідок - реєстрація додаткової упаковки для нового виробника	за рецептом		UA/2305/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань					
112.	<b>СИДНОФАРМ</b>	таблетки по 2 мг in bulk № 3360 (10x336)	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/13202/01/01
113.	<b>СКЛОВИДНЕ ТІЛО</b>	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/2189/01/01
114.	<b>СПАЗМАЛГОН®</b>	таблетки № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1), № 50 (10x5) у блистерах у коробці	Балканфарма -Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою) відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko	без рецепта		UA/7059/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 673 від 31.08.2012/			
115.	ТАБЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1,5 мг № 100 (20x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія дільниця вторинного пакування: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна, Черкаська обл., м. Умань	Болгарія/ Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; введення додаткового виробника та як наслідок - реєстрація додаткової упаковки; зміна заявника	без рецепта		UA/2537/01/01
116.	ТАБЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1,5 мг in bulk № 5400 (20x270) e ,kscnthf[	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Софарма", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/13201/01/01
117.	ТАЗАЛОК™	краплі оральні,	ТОВ	Україна, м. Київ	Др. Густав	Німеччина/	внесення змін до	без		UA/8499/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчин по 50 мл або 100 мл у флаконах № 1	"УНІВЕРСАЛЬ НЕ АГЕНТСТВО "ПРО-ФАРМА"		Кляйн ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина; ВАТ "Лубнифарм", Україна, Полтавська обл., м. Лубни	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянки, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії; зміна терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 2,5 років); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (вилучення незначного показника (наприклад, вилучення застарілого	рецепта		

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							показника)			
118.	<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: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу; зміна виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості ГЛЗ; зміна методу випробування готового лікарського засобу; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового продукту; зміни показників випробувань або допустимих меж у процесі виробництва лікарського засобу (доповнення нових показників якості та допустимих меж); зміна заявника; реєстрація додаткової упаковки (термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5488/01/02
119.	<b>ТЕМОДАЛ®</b>	капсули по 5 мг № 20 у	Шерінг-Плау Сентрал Іст	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія;	Фінляндія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4893/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	АГ		Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)			
120.	ТЕМОДАЛ®	капсули по 20 мг № 5 у флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Фінляндія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти	за рецептом		UA/4893/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження)			
121.	ТЕМОДАЛ®	капсули по 100 мг № 5 у флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Фінляндія/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4893/01/03
122.	ТЕМОДАЛ®	капсули по 140 мг № 5 у флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Фінляндія/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної	за рецептом		UA/4893/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)			
123.	ТЕМОДАЛ®	капсули по 180 мг № 5 у флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Фінляндія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4893/01/05
124.	ТЕМОДАЛ®	капсули по 250 мг № 5 у флаконах № 1, № 5 (1x5), № 20 (1x20) у саше у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Оріон Фарма, Фінляндія; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Фінляндія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви виробника ГЛЗ без зміни місця виробництва (приведення назви виробника у відповідність до «Висновку щодо підтвердження	за рецептом		UA/4893/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP) (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження)			
125.	ТЕНВІР-ЕМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 у поліетиленовому контейнері № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у пункті "Опис" у Специфікації і методах контролю якості	за рецептом		UA/11836/01/01
126.	ТЕРИЗИДОН	капсули по 250 мг № 100 (10x10) у блістерах	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/10629/01/01
127.	ТЕРИЗИДОН	капсули по 300 мг № 100 (10x10) у блістерах	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/10629/01/02
128.	ТЕРИЗИДОН	капсули по 300 мг in bulk № 10 000 (10x1000)	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/10630/01/02
129.	ТЕРИЗИДОН	капсули по 250 мг in bulk № 10 000 (10x1000)	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/10630/01/01
130.	ТИМАЛІН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мг	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного	за рецептом		UA/2989/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		в ампулах № 10, у флаконах № 10					зображення первинної та вторинної упаковки			
131.	<b>ТИНІДАЗОЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 4 у блістерах у коробці	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	Балканфарма-Дупниця	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (приведення написання адреси виробника та заявника (англійською мовою) відповідно до сертифікату GMP): затверджено: 2600, Dupnitsa, Samocovsko chaussee str., 3, Bulgaria; запропоновано: 3 Samokovsko Shosse Street Dupnitsa, 2600, Bulgaria /відповідно до наказу МОЗ України № 869 від 02.11.2012/	за рецептом		UA/6782/01/01
132.	<b>ТРИГРИМ</b>	таблетки по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання сертифіката відповідності Eur.Ph. R0-CEP 2009-061 Rev 03 від нового	за рецептом		UA/10564/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника для активної субстанції торасеміду			
133.	<b>ТРИГРИМ</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання сертифіката відповідності Eur.Ph. R0-CEP 2009-061 Rev 03 від нового виробника для активної субстанції торасеміду	за рецептом		UA/10564/01/02
134.	<b>ТРИГРИМ</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання сертифіката відповідності Eur.Ph. R0-CEP 2009-061 Rev 03 від нового виробника для активної субстанції торасеміду	за рецептом		UA/10564/01/03
135.	<b>ТРОКСЕВАЗИН®</b>	капсули по 300 мг № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	Балканфарма-Дупница АТ	Болгарія	Балканфарма-Разград АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника активної субстанції; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській	без рецепта		UA/3368/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника; зміна розміру серії готового лікарського засобу; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу (вилучення стадії полірування)			
136.	УНДЕВІТ	драже № 50 в контейнері, по 1 контейнеру в пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5605/01/01
137.	УТРОЖЕСТАН	капсули по 100 мг № 30 (15x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА	Бельгія	Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА, Бельгія; Капсуджель Плоермель, Франція	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника; введення додаткової виробничої дільниці; зміна специфікації ГЛЗ; зміна допоміжної речовини (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2651/01/02
138.	УТРОЖЕСТАН	капсули по 200 мг № 14 (7x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА	Бельгія	Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА,	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/2651/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Бельгія; Капсуджель Плоермель, Франція		назви заявника; зміна назви виробника; введення додаткової виробничої дільниці; зміна специфікації ГЛЗ; зміна допоміжної речовини (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
139.	<b>ФАРМАСЕПТ</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 96 % по 50 мл або по 100 мл у флаконах	ПП "Віват"	Україна, АР Крим	ПП "Віват"	Україна, АР Крим	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення складу лікарського засобу в МКЯ та інструкції для медичного застосування у р. «Склад»; зміна кольору кришки з відповідними змінами у р. «Упаковка»	за рецептом		UA/5659/01/01
140.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир по 25 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10842/01/01
141.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир по 50 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського	за рецептом		UA/10842/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина		засобу			
142.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластрин по 75 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10842/01/03
143.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластрин по 100 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10842/01/04
144.	<b>ФІБРИНОЛІЗИН</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 300 ОД в ампулах №10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/5723/01/01
145.	<b>ФУРАЦИЛІН</b>	краплі вушні, розчин 0,066 % по 20 мл у флаконах в пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні первинної упаковки орфографічної помилки в назві препарату	без рецепта		UA/8351/01/01
146.	<b>ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД</b>	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці для всього	без рецепта		UA/9824/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці					виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
147.	<b>ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД</b>	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	-		UA/9664/01/01
148.	<b>ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ</b>	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1) у блистерах у пачці, № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блистерах у пачці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової	без рецепта		UA/9825/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
149.	<b>ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ</b>	таблетки in bulk № 5000 у пакетах поліетиленових подвійних	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	-		UA/9722/01/01
150.	<b>ХЕЛПЕКС® БРІЗ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах у картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для	без рецепта		UA/10212/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами у р. "Опис"			
151.	<b>ХЕЛПЕКС® БРІЗ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 10000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами у р. "Опис"	-		UA/10213/01/01
152.	<b>ХЕЛПЕКС® БРІЗ</b>	порошок для оральної суспензії по 2 г у саше № 10, № 20 у картонній коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 4-х років); введення	без рецепта		UA/10212/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої			
153.	<b>ХЕЛПЕКС® ЕФЕКТ</b>	мазь по 20 г або по 40 г в тубах № 1	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу та випуску серії ГЛЗ, введення нового розміру серії, як наслідок поява нової альтернативної упаковки для додаткового виробника зі збереженням існуючої	без рецепта		UA/11390/01/01
154.	<b>ХЕЛПОСЕРІН</b>	капсули по 250 мг № 50 (10x5) у блистерах	Хелп С.А.	Греція	Хелп С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника діючої речовини	за рецептом		UA/11539/01/01
155.	<b>ХЕЛПОСЕРІН</b>	капсули по 250 мг № 50 (10x5) у	ХЕЛП С.А.	Греція	ХЕЛП С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/11539/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах, № 50 у поліетиленових або скляних пляшках					матеріалів: зміна юридичної адреси виробника на фактичну, згідно висновку GMP; зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Місцезнаходження виробника», «Упаковка», «Фармацевтичні характеристики»; реєстрація додаткової упаковки; уточнення специфікації ГЛЗ за показником «Опис»; уточнення у маркуванні шрифтом Брайля на вторинній упаковці (для блістерів)			
156.	<b>ХІМОТРИПСИН КРИСТАЛІЧНИЙ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,01 г в ампулах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом		UA/2347/01/01
157.	<b>ХУМОДАР® P 100P</b>	розчин для ін'єкцій по 3 мл №3 або №5 у картриджах	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу "Механічні домішки. Невидимі частки"	за рецептом		UA/1231/01/01
158.	<b>ХУМОДАР® P 100P</b>	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 10 мл	ПрАТ "По виробництву інсулінів	Україна	ПрАТ "По виробництву інсулінів	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання методу	за рецептом		UA/1232/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у флаконах № 1	"ІНДАР"		"ІНДАР"		"Механічні домішки. Невидимі частки"			
159.	<b>ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконі № 1, у флаконі у касеті № 5x1 в пеналі з картону; флакон № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у касеті № 1 в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника первинного пакування (флаконів)	за рецептом		UA/4616/01/01
160.	<b>ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконі № 1, у флаконі у касеті № 5x1 в пеналі з картону; флакон № 1 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл або по 10 мл у касеті № 1 в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника первинного пакування (флаконів)	за рецептом		UA/4616/01/02
161.	<b>ЦЕФАКСОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження	за рецептом		UA/9108/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1					виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості(виробнича дільниця випуску серії)			
162.	<b>ЦЕФАКСОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах in bulk № 25	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості(виробнича дільниця випуску серії)	-		UA/0211/01/01
163.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	-		UA/2230/01/01
164.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за	-		UA/2230/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							тестом "Бактеріальні ендотоксини"			
165.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	-		UA/2230/01/03
166.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	-		UA/2230/01/04
167.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах №1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	за рецептом		UA/5266/01/01
168.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та	за рецептом		UA/5266/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№1, № 10			Лімітед, Індія		методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"			
169.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах №1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	за рецептом		UA/5266/01/03
170.	<b>ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах №1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна нормування за тестом "Бактеріальні ендотоксини"	за рецептом		UA/5266/01/04
171.	<b>ЦЕФТРИАКСОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості(виробнича дільниця випуску серії)	за рецептом		UA/10744/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
172.	<b>ЦЕФТРИАКСОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г in bulk у флаконах № 25	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості(виробнича дільниця випуску серії)	-		UA/10745/01/01
173.	<b>ЯНУВІЯ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	<i>Випуск серії:</i> Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди <i>Виробник in bulk, пакування, контроль якості:</i> Мерк Шарп і Доум (Італія) С.П.А., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9432/01/01
174.	<b>ЯНУВІЯ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 98 (14x7) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	<i>Випуск серії:</i> Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди <i>Виробник in bulk, пакування, контроль якості:</i> Мерк Шарп і Доум (Італія) С.П.А., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9432/01/02
175.	<b>ЯНУВІЯ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 98 (14x7) у	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	<i>Випуск серії:</i> Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди <i>Виробник in bulk, пакування,</i>	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків	за рецептом		UA/9432/01/03

<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>
		блістерах			<i>контроль якості:</i> Мерк Шарп і Доум (Італія) С.П.А., Італія		виробників (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			