

**ПЕРЕЛІК
ЗАРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	БЕНЛІСТА™	порошок для розчину для інфузій (80 мг/мл) по 120 мг або по 400 мг у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції: Хоспіра Інк., США/ Виробник для пакування та випуску серії: ГлаксоСмітКляйн н Мануфактуринг С.п.А., Італія	США/ Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13267/01/01

**ПЕРЕЛІК
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЛОКІН-АЛЬФА	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 мг в ампулах № 3	Федеральне державне унітарне підприємство "Державний науково-дослідний інститут особливо чистих біопрепаратів" Федерального медико-біологічного агентства	Російська Федерація	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення: заміна виробника ГЛЗ, який здійснює повний цикл виробництва	за рецептом	не підлягає	UA/8668/01/01
2.	ГЛЮРЕНОРМ®	таблетки по 30 мг № 60 (10x6) у блистерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Еллас А.Е.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана зі змінами в Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина); уточнення адреси виробника у відповідності до оновленого сертифікату НВП (GMP); зміна специфікації та методів контролю якості готового лікарського засобу;	за рецептом	не підлягає	UA/0331/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
3.	ЕСКУЗАН КРАПЛІ	краплі оральні по 20 мл у флаконі з крапельницею № 1 у коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Фарма Вернігероде ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси виробника у відповідність до висновку GMP; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06; приведення	без рецепта	підлягає	UA/0217/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							первинного пакування до матеріалів фірми-виробника; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
4.	КОДТЕРПІН ІС®	таблетки № 10 у блистері, № 10 (10x1) у блистері в пачці	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, м. Одеса	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (допоміжна речовина); зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Категорія відпуску" відповідно до наказу МОЗ України від 07.09.2012 № 708; зміни в специфікаціях активної субстанції; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміни в методах	за рецептом	не підлягає	UA/8689/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування активної субстанції; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; уточнення назви діючої речовини; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004")			
5.	ЛАКТИНЕТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,075 мг № 28 (28x1), № 84 (28x3) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення;	за рецептом	не підлягає	UA/9036/01/01
6.	ЛАМІВІР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 60 у контейнерах	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна складу допоміжних речовин на аналогічні допоміжні речовини; зміни до тексту інструкції для медичного застосування у відповідно до референтного препарату; надання повного досьє у форматі CTD; приведення назви лікарської форми до вимог Наказу МОЗ	за рецептом	не підлягає	UA/8667/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							України № 500 від 20.07.2006.; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07			
7.	ЛЕВОМАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикал с Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника відповідно до існуючої документації; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до референтного препарату; зміни у специфікації та методах контролю якості ГЛЗ; приведення назви лікарської форми препарату у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006.; внесення уточнення в розділ «Опис» методів контролю якості	за рецептом	не підлягає	UA/8637/01/01
8.	ЛЕВОМАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 5	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикал с Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного	за рецептом	не підлягає	UA/8637/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(5x1), № 10 (5x2) у блістерах					посвідчення; зміна адреси заявника відповідно до існуючої документації; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до референтного препарату; зміни у специфікації та методах контролю якості ГЛЗ; приведення назви лікарської форми препарату у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006.; уточнення в розділ «Опис» методів контролю якості			
9.	МЕБСІН РЕТАРД®	капсули по 200 мг № 30 (10x3) у блістерах in bulk № 1000 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт., Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви лікарського засобу; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти"	за рецептом	не підлягає	UA/8969/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до референтного препарату; зміна виробника активної субстанції; зміна заявника в зв'язку з передачею прав; приведення умов зберігання лікарського засобу до вимог керівництва ICH Q1F			
10.	ОСТЕАЛЬ	таблетки, вкриті оболонкою № 30 (10x3), № 90 (10x9), № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блистерах	Н'Кафарма Фармацевтіка л Експорт Пті Лтд	Австралія	Австраліан Фармацевтікалз Манюфекчерерз Пті Лтд	Австралія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; приведення перекладу методів контролю якості готового лікарського засобу за розділом «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог Європейської Фармакопеї; уточнення перекладу назви виробника готового лікарського засобу; доповнення розділу «Умови зберігання» методів контролю якості готового лікарського засобу; уточнення коду АТС	без рецепта	підлягає	UA/8488/01/01
11.	РИФАМПІЦИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у параметрах	-	не підлягає	UA/8264/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		нестерильних лікарських форм					специфікацій; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; уточнення адреси виробника субстанції			
12.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для суспензії для ін'єкцій по 10 мг у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 2,0 мл в попередньо заповненому шприці № 1, голкою № 1 та адаптером № 1 у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/ Сандоз ГмБХ, Австрія	Швейцарія/ Австрія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси заявника у відповідність до договору; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання", «Спосіб застосування та дози» відповідно до висновків КЕГ та короткої характеристики препарату; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.	за рецептом	не підлягає	UA/1537/02/01
13.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для суспензії для ін'єкцій по 20 мг у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 2,0 мл в попередньо заповненому шприці № 1, голкою № 1 та адаптером № 1 у картонній	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/ Сандоз ГмБХ, Австрія	Швейцарія/ Австрія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси заявника у відповідність до договору; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання",	за рецептом	не підлягає	UA/1537/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					«Спосіб застосування та дози» відповідно до висновків КЕГ та короткої характеристики препарату; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.			
14.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для суспензії для ін'єкцій по 30 мг у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 2,0 мл в попередньо заповненому шприці № 1, голкою № 1 та адаптером № 1 у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія/ Сандоз ГмБХ, Австрія	Швейцарія/ Австрія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси заявника у відповідність до договору; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання", «Спосіб застосування та дози» відповідно до висновків КЕГ та короткої характеристики препарату; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.	за рецептом	не підлягає	UA/1537/02/03
15.	ТЕОБОН-ДИТІОМІКОЦИД	мазь 5 % по 15 г у тубах № 1	Інститут біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України	Україна, м. Київ	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення розділу «Мікробіологічна чистота» до вимог	без рецепта	підлягає	UA/4171/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					хімії та нафтохімії НАН України"		діючого видання ДФУ; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007			
16.	ТРОПІКАМІД	краплі очні, розчин, 5 мг/мл по 5 мл у флаконі закупореному крапельницею та кришкою № 2 у коробці	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми та сили дії до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.	за рецептом	не підлягає	UA/8291/01/01
17.	ТРОПІКАМІД	краплі очні, розчин, 10 мг/мл по 5 мл у флаконі закупореному крапельницею та кришкою № 2 у коробці	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для	за рецептом	не підлягає	UA/8291/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							активної субстанції від нового виробника; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми та сили дії до вимог наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.			
18.	УТРОЖЕСТАН	капсули по 100 мг № 30 (15x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА Бельгія	Бельгія	первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА, Бельгія виробництво нерозфасованої продукції: Капсуджель Пloedермель, Франція	Бельгія/Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення розділу «Умови зберігання» в методах контролю готового лікарського засобу; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.	за рецептом	не підлягає	UA/2651/01/02
19.	УТРОЖЕСТАН	капсули по 200 мг № 14 (7x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА Бельгія	Бельгія, Бельгія, Бельгія	первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА, Бельгія виробництво нерозфасованої	Бельгія/Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення розділу «Умови зберігання» в методах контролю готового лікарського засобу; назви	за рецептом	не підлягає	UA/2651/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					продукції: Капсуджель Плоермель, Франція		допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.			
20.	ФІНПРОС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років); зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та доза" відповідно до референтного препарату	за рецептом	не підлягає	UA/7060/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
21.	ХЛОРГЕКСИДИ НУ БІГЛЮКОНАТ	розчин для зовнішнього застосування 0,05 % по 100 мл у флаконах	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація"	Україна, м. Луганськ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація"	Україна, м. Луганськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та місцезнаходження заявника та виробника готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення умови зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»	без рецепта	підлягає	UA/8946/01/01

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ,
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЙЛІЯ	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 0,165 мл у попередньо заповненому шприці № 1 у блістері; по 0,278 мл у флаконі № 1 з фільтрувальною голкою 18G	Байер Фарма АГ	Німеччина	відповідальний за випуск серії для флаконів, контроль серії для попередньо заповнених шприців: Байер Фарма АГ, Німеччина, Берлін; виробництво нерозфасованої продукції: Редженерон Фармасьютікалс, Інк., США первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина контроль серії: Байер Фарма АГ, Німеччина, Вупперталь відповідальний за випуск серії, вторинна упаковка для	Німеччина, берлін/США /Німеччина/ Німеччина, Вупперталь/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дільниці, відповідальної за випуск серії, для попередньо заповнених шприців; приведення функцій виробників у відповідність до реєстраційних матеріалів; зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливі заходи безпеки", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими	за рецептом	-	UA/12600/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					попередньо заповнених шприців: ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ, Німеччина		засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Умови зберігання"			
2.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % з декстрозою по 250 мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP	за рецептом	-	UA/11232/03/01
3.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 10 % у фізіологічному розчині по 250 мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP	за рецептом	-	UA/11232/04/01
4.	АКТОВЕГІН	розчин для інфузій 20 % у фізіологічному розчині по 250	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника;	за рецептом	-	UA/11232/04/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)					зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)			
5.	АКТОВЕГІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 50 у флаконі (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)	за рецептом	-	UA/11232/02/01
6.	АКТОВЕГІН	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 2 мл (80 мг) в ампулах № 25; по 5 мл (200 мг) в ампулах № 5; по 10 мл (400 мг) в ампулах № 5 (пакування із in bulk фірми-виробника Такеда Австрія ГмбХ, Австрія)	ТОВ "Такеда Україна"	Україна, м. Київ	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника ГЛЗ, який відповідає за виробництво ГЛЗ у формі in bulk та зміна адреси виробника ГЛЗ (приведенням у відповідність сертифікату GMP)	за рецептом	-	UA/11232/01/01
7.	АМІЦИЛ®	ліофілізат для розчину для	ПАТ "Київмедпреп"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепар"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/1036/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій по 0,5 г у флаконах	арат"		ат"		матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI			
8.	АМІЦИЛ®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI	за рецептом	-	UA/1036/01/04
9.	АМОКСИЛ-К	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,2 г у флаконах № 1 в пачці; у флаконах № 10 (10x1) у контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року	за рецептом	-	UA/10656/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI			
10.	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 120 (12x10) у блістерах, № 100 у контейнерах	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробника діючої речовини ацетилсаліцилова кислота із реєстраційного досьє	без рецепта		UA/5090/01/01
11.	АТФ-ФОРТЕ®	таблетки по 15 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах в коробці	ТОВ "Астрафарм"	Україна	ТОВ "Астрафарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	без рецепта		UA/5462/01/01
12.	АТФ-ФОРТЕ®	таблетки по 30 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах в коробці	ТОВ "Астрафарм"	Україна	ТОВ "Астрафарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	без рецепта		UA/5462/01/02
13.	БЕПАНТЕН®	мазь 5 % по 3,5 г, по 30 г або по 100 г у тубах № 1	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки з нанесенням шрифту Брайля з відповідними змінами у р. "Упаковка" та затвердженням окремої інструкції для медичного застосування для упаковки по 100 г	без рецепта	-	UA/4157/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
14.	БЕПАНТЕН®	крем 5 % по 30 г або по 100 г у тубах № 1	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної упаковки з нанесенням шрифту Брайля з відповідними змінами у р. "Упаковка" та затвердженням окремої інструкції для медичного застосування для упаковки по 100 г	без рецепта	-	UA/4157/01/01
15.	БРОМГЕКСИН	таблетки по 8 мг № 20 у блістерах	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта	-	UA/1688/01/01
16.	БРОНХОМЕД БАЛЬЗАМ	розчин для перорального застосування по 100 мл у пляшках № 1 в картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Белл Санз & Компані (Драггістс) Лтд	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Методах контролю якості лікарського засобу, а саме у Специфікації та Методах контролю	без рецепта		UA/12716/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
17.	ВІМПАТ®	розчин для інфузій, 10 мг/мл по 20 мл у флаконах № 1	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	виробник in bulk та первинне пакування: ЕБЕВЕ Фарма ГмбХ Нфг.КГ, Австрія виробник in bulk та первинне пакування, контроль якості: ЮСБ Фарма С.А., Бельгія виробник відповідальний за випуск та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина	Бельгія/ Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна будь-якої частини матеріалу (первинної) упаковки, що не вступає в контакт з готовим лікарським засобом; доповнення альтернативного виробника, зміни у виробничому процесі, зміни в розмірі серії, незначні відмінності під час виробництва у встановлених специфікаціях, зміни в формі флакону з безбарвного скла, як наслідок поява додаткової упаковки для альтернативного виробника; зміни в інструкції для медичного застосування в розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції",	за рецептом	-	UA/10825/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходження"			
18.	ВІТАМІН С 500 МГ АПЕЛЬСИНОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 6, № 12 у блістерах; № 12 (12x1), № 60 (12x5), № 120 (12x10) у блістерах у пачці; № 30, № 50 у контейнерах полімерних	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у зазначенні кількісного та якісного складу лікарського засобу на графічному оформленні первинної упаковки	без рецепта		UA/5081/01/01
19.	ДИКЛО-Ф	краплі очні 0,1 % по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	Промед Експортс Пвт. Лтд.	Індія	ПРОМЕД ЕКСПОРТС Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2905/01/01
20.	ЕНДОМЕТРИН	таблетки вагінальні по 100 мг № 21 (3x7) у блістерах з вагінальним апплікатором	Феррінг ГмБХ	Німеччина	Феррінг ГмБХ, Німеччина; Фармацевтикс Інтернешнл Інкорпорейтед, США	Німеччина/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/9321/01/01
21.	ЕФЕРАЛГАН	супозиторії	Брістол-	Франція	Брістол-Майерс	Франція	внесення змін до	без		UA/5237/03/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ректальні по 300 мг № 10 (5x2) у блістерах в картонній коробці	Майєрс Сквібб		Сквібб		реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	рецепта		
22.	ЗАЙРІС	таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг № 30 у блістерах у картонній коробці	Абботт Арцнаймітель ГмбХ	Німеччина	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Виробник", "Заявник" відповідно до референтного препарату; зміна графічного зображення упаковки з нанесенням шрифту Брайля	за рецептом	-	UA/9709/01/01
23.	ЗАЙРІС	таблетки, вкриті	Абботт	Німеччина	Каділа Хелткер	Індія	внесення змін до	за	-	UA/9709/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 2 мг № 30 у блістерах у картонній коробці	Арцнаймітель ГмбХ		Лтд.		реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Виробник", "Заявник" відповідно до референтного препарату; зміна графічного зображення упаковки з нанесенням шрифту Брайля	рецептом		
24.	ЗАЙРІС	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг № 30 у блістерах у картонній коробці	Абботт Арцнаймітель ГмбХ	Німеччина	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Протипоказання",	за рецептом	-	UA/9709/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Виробник", "Заявник" відповідно до референтного препарату; зміна графічного зображення упаковки з нанесенням шрифту Брайля			
25.	ІНОКАІН	краплі очні 0,4 % по 5 мл у флаконі-крапельниці № 1 в пачці	Промед Експортс Пвт. Лтд.	Індія	ПРОМЕД ЕКСПОРТС Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу з відповідними змінами в специфікації	за рецептом		UA/2909/01/01
26.	ІНСПІРОН®	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у	за рецептом	-	UA/11435/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
27.	КАНАМІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах; у флаконах № 10 в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; введення додаткового виробника гумових пробок	за рецептом	-	UA/7637/01/01
28.	КЕТОТИФЕН-В	капсули по 1 мг № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм",	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI	за рецептом	-	UA/1554/01/01
29.	КОДАРІН	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 140 (10x14) у блістерах в упаковці	РОТЕК ЛТД	Великобританія	Вівімед Лабс Лтд, Індія; Белко Фарма, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни щодо категорії відпуску лікарського засобу для упаковок № 4, № 10 (стало - за рецептом)	за рецептом		UA/10609/01/01
30.	КРЕАЗИМ 10000	капсули тверді, кишковорозчинні № 20 (10x2) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі допоміжних	без рецепта	-	UA/2822/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							речовинах готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання для застосування"; зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI			
31.	КРЕАЗИМ 20000	капсули тверді, кишковорозчинні № 20 (10x2) у блистерах у пачці	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у складі допоміжних речовинах готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання для застосування"; зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про	без рецепта	-	UA/2822/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI			
32.	КСЕФОКАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг № 10 у блістерах	Нікомед Австрія ГмбХ	Австрія	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія Нікомед ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург, Німеччина	австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; введення додаткової дільниці, відповідальної за випуск серії; рестрація додаткової упаковки з новим виробником	за рецептом	-	UA/10245/01/02
33.	КСЕФОКАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 10 у блістерах	Нікомед Австрія ГмбХ	Австрія	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія Нікомед ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург, Німеччина	австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; введення додаткової дільниці, відповідальної за випуск серії; рестрація додаткової упаковки з новим виробником	за рецептом	-	UA/10245/01/01
34.	ЛІВЕЛ®	капсули по 200 мг № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "ВАЛПАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Дае Хан Нью Фарм. Ко., Лтд.	Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці; зміна заявника	за рецептом	-	UA/10583/01/01
35.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1) в коробці з перегородками; № 10 (5x2), № 5	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового типорозміру ампул ; додаткові виробники ампул Dongying	за рецептом	UA/7525/01/01	UA/7525/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(5x1) в блістерах у коробці					Linuo Glass Products Co., Ltd для Jinan Maotian Commerce & Trade Co., Ltd., Китай та Shandong Pharmaceutical Glass Co., Ltd., Китай			
36.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1) в коробці з перегородками; № 10 (5x2) в блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового типорозміру ампул ; додаткові виробники ампул Dongying Linuo Glass Products Co., Ltd для Jinan Maotian Commerce & Trade Co., Ltd., Китай та Shandong Pharmaceutical Glass Co., Ltd., Китай	за рецептом	UA/7525/01/02	UA/7525/01/02
37.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками, № 100 (10x10) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	-	UA/13266/01/01
38.	ЛІДОКАІН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками, № 100 (10x10) у	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	-	UA/13266/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у коробці								
39.	МАГНЕ-В6 АНТИСТРЕС	таблетки, вкриті оболонкою, № 60 (15x4) у блистерах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - МАГНЕ-В6 ПРЕМІУМ); зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта	-	UA/4130/01/01
40.	МАКМІРОР	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 20 (10x2) у блистерах	Полікем С.р.л.	Італія	Доппель Фармацевтіці С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5045/01/01
41.	МІСЛОФАР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 60 (10x6) у блистерах	Біофарм Лтд	Польща	Біофарм Лтд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом	-	UA/12857/01/01
42.	МІЛДРОНАТ®	розчин для ін'єкцій, 0,5 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках	АТ "Гріндекс"	Латвія	виробник: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина виробник, який відповідає за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування:	Словаччина / Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/3419/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					АТ "Гріндекс", Латвія					
43.	МОВАЛІС®	таблетки по 7,5 мг № 20 (10x2) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина/ Берінгер Інгельхайм Еллас А.Е., Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом	-	UA/2683/02/01
44.	МОВАЛІС®	таблетки по 15 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина/ Берінгер Інгельхайм	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи:	за рецептом	-	UA/2683/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Еллас А.Е., Греція		"Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
45.	ПСИЛО-БАЛЬЗАМ®	гель 1 % по 20 г у тубах № 1	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу на графічному оформленні вторинної упаковки	без рецепта		UA/6474/01/01
46.	РЕВМОКСИБ	капсули 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 найменування заявника/виробника	за рецептом	-	UA/3808/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI			
47.	РЕТРОВІР™	розчин для внутрішньовенних інфузій, 10 мг/мл по 20 мл у флаконах № 5	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України від 09.08.2013 р. № 712 щодо номера реєстраційного посвідчення в процесі внесення змін: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/0232/01/01
48.	РІЛУТЕК®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 56 (14x4) у блистерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастріа	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. «Заявник»; виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу в інформації нанесеної на вторинну упаковку	за рецептом		UA/6544/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
49.	РОВАМІЦИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1 500 000 МО № 16 (8x2) у блістерах в пачці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Фамар Ліон	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/6053/01/01
50.	РОВАМІЦИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 3 000 000 МО № 10 (5x2) у блістерах в пачці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Фамар Ліон	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/6053/01/02
51.	РОЗУЛІП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"	за рецептом	-	UA/11831/01/01
52.	РОЗУЛІП	таблетки, вкриті	ВАТ	Угорщина	ВАТ	Угорщина	внесення змін до	за	-	UA/11831/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 20 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	Фармацевтичний завод ЕГІС		Фармацевтичний завод ЕГІС		реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"	рецептом		
53.	РОЗУЛІП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"	за рецептом	-	UA/11831/01/04
54.	РОЗУЛІП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 14 (7x2) № 28 (7x4) № 56 (7x8) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"	за рецептом	-	UA/11831/01/02
55.	ТАЙЛОЛФЕН ХОТ	порошок для орального розчину по 20 г у пакетиках № 1, № 6, № 12	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу та уточнення р. «Опис»	без рецепта		UA/10897/01/01
56.	ТЕРАФЛЮ ВІД ГРИПУ ТА ЗАСТУДИ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	порошок для орального розчину у пакетах № 1 без пачки, № 4, № 6, № 10, № 14 у пачці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Фамар Франція, Франція; Новартіс Консьюмер Хелс, Інк., США; Фамар Орлеан, Франція	Франція/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: коректний переклад у відповідності до оригінальних методів контролю якості та специфікації (без зміни методів контролю якості)	без рецепта		UA/5529/01/01
57.	ТЕРАФЛЮ	порошок для	Новартіс	Швейцарія	Фамар Орлеан,	Франція	внесення змін до	без		UA/5797/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЕКСТРА ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	орального розчину у пакетах № 1, № 10	Консьюмер Хелс СА		Франція; Фамар Франція, Франція		реєстраційних матеріалів: коректний переклад у відповідності до оригінальних методів контролю якості та специфікації (без зміни методів контролю якості)	<i>рецепта</i>		
58.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРΟΣЛИХ БЕЗ ЦУКРУ	порошок для орального розчину у саше № 8	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Специфікації та Методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5441/01/01
59.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРΟΣЛИХ З МАЛИНОВИМ СМАКОМ	порошок для орального розчину у саше № 8	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/3128/01/01
60.	ФЛУДАРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг in bulk № 100 (5x20) у блистерах	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Байєр Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника без зміни місяці виробництва; зміна назви та адреси виробника активної субстанції без зміни місця виробництва	-	-	UA/3204/02/01
61.	ФЛУДАРА®	таблетки, вкриті плівковою	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Байєр Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	<i>за рецептом</i>	-	UA/5938/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 10 мг по 10 мг № 15 (5x3), № 20 (5x4) у блістерах					матеріалів: зміна назви та адреси виробника без зміни місяці виробництва; зміна назви та адреси виробника активної субстанції без зміни місця виробництва			
62.	ФОРЛАКС	порошок для приготування розчину для перорального застосування по 10 г у пакетиках № 10 або № 20 у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у маркуванні вторинної упаковки № 20	без рецепта		UA/6852/01/01
63.	ЦИКЛОМЕД	краплі очні 1 % по 5 мл у флаконах-крапельницях	Промед Експортс Пвт. Лтд	Індія	ПРОМЕД ЕКСПОРТС Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2911/01/01
64.	ЦИПРАМІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 14x1 у блістерах у коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці, яка відповідальна за мікробіологічний контроль якості лікарського засобу із матеріалів реєстраційного досьє	за рецептом		UA/2210/01/01
65.	ЦИПРАМІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2210/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 мг № 14x1, № 14x2 у блістерах у коробці					матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці, яка відповідальна за мікробіологічний контроль якості лікарського засобу із матеріалів реєстраційного досьє			