

**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>АСКОРБІНОВА КИСЛОТА</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/0003/02/01
2.	<b>ГІДРАСЕК</b>	гранули для оральної суспензії по 10 мг у саше № 16	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/13273/01/01
3.	<b>ГІДРАСЕК</b>	гранули для оральної суспензії по 30 мг у саше № 16	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/13273/01/02
4.	<b>ГІДРАСЕК</b>	капсули тверді по 100 мг № 10 (10x1) у блистерах в коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/13273/02/01
5.	<b>КЛІНДАМІЦИН - МІП 150 мг/мл</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 2 мл, або по 4 мл, або по 6 мл в ампулах № 5, по 4 мл в ампулах № 1	МІП Фарма ГмбХ	Німеччина	<i>Відповідальний за випуск:</i> Хефасаар Хім.-фарм. Фабрика ГмбХ, Німеччина; <i>Виробництво, первинне та вторинне пакування:</i> Солюфарм Фармацевтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина	Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не потребує	UA/13169/02/01
6.	<b>КЛОПІДАЛ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 30 (10x3) у	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Македонія	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Македонія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13334/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах								
7.	<b>ПЕНТАСА</b>	суспензія ректальна по 1 г/100 мл по 100 мл у флаконах № 5	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг-Лечива а.с.	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/4990/04/01
8.	<b>СЕПТОСТЕРИЛ 70</b>	розчин для зовнішнього застосування 70 % по 100 мл у флаконах скляних або полімерних	ТОВ "УКРБІОТЕХНОЛОГІЯ - ТМ"	Україна, м. Київ	ТОВ "Лікєро-горілочаний завод "Тетєрів"	Україна, Київська обл., смт. Іванків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13335/01/01
9.	<b>СЕПТОСТЕРИЛ 96</b>	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах скляних або полімерних	ТОВ "УКРБІОТЕХНОЛОГІЯ - ТМ"	Україна, м. Київ	ТОВ "ЛГЗ"Тетєрів"	Україна, Київська обл., смт. Іванків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13335/01/02
10.	<b>СЕРТРАЛІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Гетєро Драгс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13336/01/01
11.	<b>ЦИКЛОСПОРИН АЛКАЛОЇД</b>	розчин оральний, 100 мг/мл по 50 мл у флаконі разом з 2 шприцями (по одному для використання при лікуванні дітей та дорослих) та 2 пластиковими пробками з канюлею (по одній для	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Македонія	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Македонія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13324/02/01

<i>№ з/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
		кожного шприца) у картонній коробці								

**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>БЕТАСАЛІК®</b>	мазь по 15 г у тубах № 1	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви заявника та виробника готового лікарського засобу; вилучення виробничої дільниці; зміни в методах випробування та специфікаціях активної субстанції; внесення змін у специфікацію та уточнення методик	за рецептом	не підлягає	UA/0558/01/01
2.	<b>ВІНПОЦЕТИН</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	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; зміна специфікації та зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до	за рецептом	не підлягає	UA/8199/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"			
3.	<b>ВІНПОЦЕТИН</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	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; зміна специфікації та зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти"	за рецептом	не підлягає	UA/8199/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до референтного препарату; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"			
4.	<b>ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ</b>	таблетки по 0,25 г № 10 у блістерах; №20 (10x2) у блістерах в 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; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти", 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	без рецепта	підлягає	UA/9148/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
5.	ДОМРИД®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення адреси виробництва до сертифікату відповідності GMP; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна	без рецепта	підлягає	UA/8976/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
6.	<b>ЕУФІЛІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 у коробці, № 5 (5x1), № 10 (5x2) 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	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна назви виробника активної субстанції; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина, діюча речовина); зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"	за рецептом	не підлягає	UA/0869/01/01
7.	<b>КИСЕНЬ</b>	по 2 л, 3 л, 4 л,	Публічне	Україна, м.	Публічне	Україна, м.	перереєстрація у	за	не підлягає	UA/0065/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ</b>	5 л, 6 л, 7л, 8 л, 9 л, 10 л, 12 л, 40 л у балонах та з газифікаторів холодних криогенних	акціонерне товариство "Львівський хімічний завод"	Львів	акціонерне товариство "Львівський хімічний завод"	Львів	зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	<i>рецептом</i>		
8.	<b>МЕРОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 10	АстраЗенека ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник "in bulk": ЕйСіЕс Добфар Спа, Італія; Виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія	Італія/ Велика Британія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; назву лікарської форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006р.; уточнення функцій виробників ГЛЗ в процесі перереєстрації; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/0186/01/01
9.	<b>МЕРОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 10	АстраЗенека ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник "in bulk": ЕйСіЕс Добфар Спа, Італія; Виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека	Італія/ Велика Британія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; назву лікарської	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/0186/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ЮК Лімітед, Велика Британія		форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006р.; уточнення функцій виробників ГЛЗ в процесі перереєстрації; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату			
10.	НАКОМ®	таблетки, 250 мг/25 мг № 100 (10x10) у блистерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна назви виробника готового лікарського засобу; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	за рецептом	не підлягає	UA/9134/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу			
11.	<b>НІСТАТИН</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ДСМ Сіночем Фармасьютика лз Незерландс Б.В.	Нідерланди	ДСМ Капуа С.п.А.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; приведення специфікації та методів контролю до вимог монографії ЄФ; зміна заявника	-	не підлягає	UA/8399/01/01
12.	<b>ОМЕПРАЗОЛ-АСТРАФАРМ</b>	капсули по 20 мг № 10 (10x1) у блістерах	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007.;	за рецептом	не підлягає	UA/9067/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»; уточнення написання складу діючої речовини; уточнення написання складу допоміжних речовин			
13.	ПАЛІН®	капсули по 200 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробництво in bulk, пакування, випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія; пакування: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія	Словенія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви виробника готового лікарського засобу; введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату; зміна	за рецептом	не підлягає	UA/9137/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.; уточнення умов зберігання готового лікарського засобу відповідно до оригінальних матеріалів виробника			
14.	<b>ПАНКРЕАТИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 250 мг № 10 (10x1), № 50 (10x5), № 60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; введення додаткового виробника активної субстанції; зміни в специфікації та методах контролю якості готового	без рецепта	підлягає	UA/0337/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; реєстрація додаткової упаковки			
15.	ПЕНТАЛГІН ІС®	таблетки № 10 у блистерах; № 10 (10x1) у блистерах у паці	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; доповнення р. «Виробник(и) лікарського засобу» реєстраційного посвідчення на ЛЗ інформацією щодо адреси виробничої дільниці ГЛЗ; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (допоміжна речовина); зміна специфікації готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Категорія відпуску" відповідно до Наказу МОЗ України № 708 від 07.09.2012 року (було – без рецепта); зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (діюча	за рецептом	не підлягає	UA/8694/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							речовина); зміни в методах випробування активної субстанції; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; уточнення умов зберігання; приведення написання назви діючої речовини кодеїну фосфат гемігідрат до ЄФ			
16.	<b>ПЕРТУСИН</b>	сироп по 50 г або по 100 г у флаконі 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; зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу; зміна специфікацій та методів контролю активних субстанцій; приведення написання розділу «Склад» до вимог загальної статті «Екстракти» діючого видання ДФУ	без рецепта	підлягає	UA/8883/01/01
17.	<b>СЕПТИЛ ПЛЮС</b>	розчин 96 % по 100 мл у флаконах	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення написання складу готового лікарського засобу у відповідність до	за рецептом	не підлягає	UA/6211/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог Наказу МОЗ України № 949 від 26.11.2012; уточнення лікарської форми			
18.	<b>ЧЕМПІКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,5 мг № 11 у блистері + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 14 у блистері в упаковці або таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 28 (14x2) у блистерах в упаковці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна торговельної назви лікарського засобу; уточнення умов зберігання готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.	за рецептом	не підлягає	UA/9398/01/01



**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>АВАМІС™</b>	спрей назальний, дозований, 27,5 мкг/дозу по 30 доз або по 120 доз у флаконах № 1	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативного флакону	за рецептом		UA/9306/01/01
2.	<b>АДВОКАРД®</b>	таблетки № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС"	Україна	виробник, відповідальний за випуск серії кінцевого продукту та вторинне пакування: ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", Україна; виробник дозованої форми, первинне та вторинне пакування: ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/6421/01/01
3.	<b>АМАНТАДИНУ СУЛЬФАТ</b>	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для	Моєкс Кантабра, С.Л.	Іспанія	Моєкс Кантабра, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у Специфікації щодо показників	-		UA/6353/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва нестерильних лікарських форм					Розчинність, Мікробіологічна чистота			
4.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	сіроп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах, у банках	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм", Україна; ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника активної субстанції та зміна в Специфікації і методах вхідного контролю активної речовини	без рецепта		UA/1587/01/01
5.	<b>АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА</b>	розчин для інфузій, 50 мг/мл по 100 мл у пляшках	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення Методів контролю якості готового лікарського засобу додатковим показником Бактеріальні ендотоксини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2018/01/01
6.	<b>АМОКСИЛ - К 625</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/125 мг № 7x2 у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 1-го до 2-х років); зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Термін придатності"	за рецептом		UA/10915/01/01
7.	<b>АНДРОФАРМ®</b>	розчин для	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м.	внесення змін до	за		UA/6064/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій, 100 мг/мл по 3 мл в ампулах № 3				Київ	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 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	рецептом		
8.	<b>АРИТМІЛ</b>	розчин для ін'єкцій 50 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5 (5x1) у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у Специфікаціях контролю допоміжних речовин; зміни у Специфікації для контролю АФІ; зміна у методах випробування допоміжної речовини; введення додаткового тесту «Стерильність» для контролю проміжного продукту; вилучення розділу «Розмір частинок» в Специфікації контролю активного інгредієнта	за рецептом		UA/1438/01/01
9.	<b>АСКОРБІНОВА</b>	порошок	ПАТ	Україна	Хебей Велком	Китай	внесення змін до	-		UA/0514/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>КИСЛОТА</b>	кристалічний (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	"Київський вітамінний завод"		Фармас`ютікал Ко., Лтд		реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини			
10.	<b>АСПІРИН® КОМПЛЕКС</b>	порошок шипучий для орального розчину по 3548,0 мг в пакетах № 10	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Керн Фарма С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини; приведення методів контролю для ацетилсаліцилової кислоти до вимог монографії Європейської Фармакопеї	без рецепта		UA/5218/01/01
11.	<b>АФОБАЗОЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 60 (20x3) у блистерах	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5497/01/01
12.	<b>БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %, по 15 мл у флаконах	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6963/01/01
13.	<b>БРОНХОВАЛ</b>	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою в картонній коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, підприємство компанії Сандоз, Німеччина;	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/9256/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Ліхтенхельдт ГмбХ, Фармацойтіше Фабрік, Німеччина		для активної субстанції амброксолу гідрохлориду			
14.	<b>ВАГКЛІН</b>	капсули вагінальні м'які № 7 у блистерах в упаковці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна ділянки виробництва	за рецептом		UA/9629/01/01
15.	<b>ВАРФАРИН НІКОМЕД</b>	таблетки по 2,5 мг № 100 у флаконах № 1 у коробці	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	Такеда Фарма А/С, Данія; Такеда Фарма Сп.з.о.о., Польща	Данія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до реєстраційних документів виробника; зміна назви та/або адреси заявника - приведення у відповідність до оригінальних документів виробника; уточнення виробника та його місцезнаходження в інструкції для медичного застосування; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	за рецептом	UA/7897/01/01	
16.	<b>ВЕНОРУТОН</b>	гель 2 % по 40 г	Новартіс	Швейцарія	Новартіс	Швейцарія	внесення змін до	без		UA/0856/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ГЕЛЬ</b>	у тубах № 1 у коробці	Консьюмер Хелс СА		Консьюмер Хелс СА		реєстраційних матеріалів: зміни періодичності повторних випробувань активної субстанції запропоновано: 24 місяці; зміни умов зберігання активної субстанції; зміни в методах випробування активної субстанції; зміни в вихідному матеріалі та зміни в налаштуванні деяких параметрів виробничого процесу; введення Специфікації на термін придатності для активної субстанції	<i>рецепта</i>		
17.	<b>ВІФЕНД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 14 (7x2) у блістерах у коробці	Пфайзер Інк.	США	Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску: Пфайзер Італія С. р. л., Італія; Виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії: Пфайзер	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні</b> щодо розділу "Упаковка", а саме: кількості таблеток у блістері та кількості блістерів в упаковці <b>/відповідно до наказу МОЗ України № 294 від 10.04.2013/</b>	<i>за рецептом</i>		UA/2666/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина					
18.	<b>ДЖАЗ ПЛЮС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (24+4) у блістерах	Байєр Фарма АГ	Німеччина	Байєр Фарма АГ, Німеччина/ Байєр Ваймар ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну зберігання ГЛЗ (з 27 до 36 місяців); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування)	за рецептом		UA/12143/01/01
19.	<b>ДИФЛЮЗОЛ®</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11674/01/01
20.	<b>ДІАФОРМІН®</b>	таблетки по 500 мг № 10x3, № 10x6 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та	за рецептом		UA/2508/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
21.	ДІАФОРМІН®	таблетки по 850 мг № 10x3, № 10x6 у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	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 №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2508/01/02
22.	ДІАФОРМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 500 мг у блістерах № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 100 (10x10) у пацці (пакування з форми in bulk фірми виробника "USV Limited", Індія)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	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 №514-VI (Термін	за рецептом		UA/11857/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
23.	<b>ДІАФОРМІН® SR</b>	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг у блістерах № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 100 (10x10) у пачці (пакування з форми in bulk фірми виробника "USV Limited", Індія)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	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 №514-VI (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11857/01/02
24.	<b>ДІОКОР СОЛО 160</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші	за рецептом		UA/11341/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з референтним препаратом			
25.	<b>ДЮКОР СОЛО 80</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з референтним препаратом	за рецептом		UA/11341/01/02
26.	<b>ЕПРЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 2000 ОД (16,8 мкг)/0,5 мл по 0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk;	за рецептом		UA/2386/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		Protecs™					незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокомпонентном у обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
27.	ЕПРЕКС	розчин для ін'єкцій, 4000 ОД (33,6 мкг)/0,4 мл по 0,4 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecs™	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що	за рецептом		UA/2386/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пов'язані з відмінностями у багатоконпонентном у обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
28.	ЕПРЕКС	Розчин для ін'єкцій, 10 000 ОД (84,0 мкг)/мл по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecс™	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатоконпонентном	за рецептом		UA/2386/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
29.	ЕПРЕКС	розчин для ін'єкцій, 40000 ОД/мл по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecs™	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна методу випробування ГЛЗ; зміна місця виробництва ГЛЗ; зміна розміру серії розчину in bulk; незначні зміни у процесі виробництва, що пов'язані з відмінностями у багатокомпонентном у обладнанні; незначні зміни типу первинної упаковки	за рецептом		UA/2386/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							та процедури її обробки; зміни методів контролю в процесі виробництва; заміна допоміжної речовини полісорбат 80 тваринного походження на полісорбат 80 рослинного походження; зміна методики випробування «Невидимі частки»; зміна у методах випробування ГЛЗ та АФІ або діючої речовини			
30.	<b>ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 25 мг in bulk № 5280 (30x176) у поліпропіленовій коробці	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: зміна заявника	-	-	UA/12654/01/01
31.	<b>ІНДОМЕТАЦИН СОФАРМА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 25 мг у блістерах № 30 (30x1) у паці	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	за рецептом	-	UA/2304/03/01

№ 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					
32.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Пі. Джі. Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової виробничої ділянки з терміном введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/3752/01/01
33.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США; Пфайзер Пі. Джі. Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу для додаткової виробничої ділянки; зміна маси оболонки таблеток (пропонується зміна приросту маси для	за рецептом		UA/3752/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							отримання таблеток з гарним косметичним виглядом) з терміном введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
34.	КВЕТИРОН 100	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8372/01/02
35.	КВЕТИРОН 100	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk по 6 кг у поліетиленових пакетах у контейнері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/8373/01/02
36.	КВЕТИРОН 25	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (30x1) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8372/01/01
37.	КВЕТИРОН 25	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг in bulk 5 кг у поліетиленових пакетах у контейнері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/8373/01/01
38.	КОРВАЛТАБ	таблетки по 7 кг	ТОВ "Фарма	Україна	ТОВ "Фарма	Україна	внесення змін до	-		UA/3760/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		in bulk у поліетиленових пакетах	Старт"		Старт"		реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника етилового ефіру альфа-бромізовалеріанової кислоти з поданням оновленої специфікації вхідного контролю для додаткового виробника			
39.	<b>КОРВАЛТАБ</b>	таблетки № 10, № 10x2, № 10x10 у блістерах у пачці з картону	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника етилового ефіру альфа-бромізовалеріанової кислоти з поданням оновленої специфікації вхідного контролю для додаткового виробника	за рецептом: № 10x10 без рецепта: № 10, № 10x2		UA/1028/01/01
40.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р. "Термін придатності" в реєстраційних документах	за рецептом		UA/6557/01/01
41.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 20 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р. "Термін	за рецептом		UA/6557/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					придатності" в реєстраційних документах			
42.	КСИПОГАМА®	таблетки по 40 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 100 (10x10) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення р. "Термін придатності" в реєстраційних документах	за рецептом		UA/6557/01/03
43.	ЛЕТРОМАРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4698/01/01
44.	МАЗЬ ДР. ТАЙССА З ЖИВОКОСТОМ	мазь по 20 г, або по 50 г, або по 100 г у банках № 1	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2333/01/01
45.	МЕКСИКОР®	капсули по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "ЕкоФармінвест"	Російська Федерація	ВАТ "Мосхімфармпрепарати" ім Н.А.Семашко"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/4971/02/01
46.	МЕЛОКСИКАМ-НОВОФАРМ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконах № 5 у контурній чарунковій упаковці в пачці	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні вторинної упаковки	за рецептом		UA/12940/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
47.	<b>МЕНОПУР</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 1200 МО ФСГ та 1200 МО ЛГ у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 2, голкою для розведення № 1, шприцями для введення № 18, спиртовими серветками № 18	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмБХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: "Спосіб застосування та дози" (Приготування розчину)	за рецептом		UA/6705/01/03
48.	<b>МЕНОПУР</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 600 МО ФСГ та 600 МО ЛГ у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 1, голкою для розведення № 1, шприцями для введення № 9, спиртовими серветками № 9	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмБХ, Німеччина; Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: "Спосіб застосування та дози" (Приготування розчину)	за рецептом		UA/6705/01/02
49.	<b>МЕТАМАКС</b>	розчин для	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за		UA/3572/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: введення додаткових розмірів серій готового лікарського засобу. <b>Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	<i>рецептом</i>		
50.	<b>МУКОСОЛ</b>	розчин для інфузій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у пачці; в ампулах № 10 (5x2) в односторонніх блистерах у пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - АМБРОКСОЛ) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/6958/02/01
51.	<b>НІКАРДІЯ® РЕТАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 20 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10)	"Юнік Фармасьютикалс Лаботорізі (відділення фірми "Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютикалс Лтд.")"	Індія	Юнік Фармасьютикал Лаботорізі (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалс Лтд.)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки; приведення назви та адреси виробника у відповідність до оновленої документації «Висновок щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»	<i>за рецептом</i>		UA/3971/01/01
52.	<b>НІФУРОКСАЗИ</b>	порошок	ПАТ	Україна, м. Київ	Копріма, С.Л.	Іспанія	внесення змін до	-		UA/1317/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	Д	(субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	"Київмедпрепарат"				реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
53.	НО-ШПА®	таблетки по 40 мг № 20 (10x2), № 24 (24x1) у блістерах, № 100 у флаконах № 1, № 60 у дозуючому контейнері № 1 в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: перенесення наклейки для контролю першого розкриття зі флакону, що містить 100 таблеток на картонну коробку, яка містить 100 таблеток	без рецепта		UA/0391/01/02
54.	ОКСОЛ	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл або по 50 мл у флаконах № 1 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до сертифікату GMP	за рецептом		UA/4065/01/01
55.	ОКСОЛ	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл або по 50 мл in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу,	-		UA/4066/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до сертифікату GMP			
56.	<b>ОРМАКС</b>	порошок по 11,34 г для приготування 20 мл суспензії, 100 мг/5 мл в контейнерах № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11108/02/01
57.	<b>ОРМАКС</b>	порошок по 11,74 г або по 17,6 г для приготування 20 мл або 30 мл суспензії, 200 мг/5 мл в контейнерах № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11108/02/02
58.	<b>ПАРАЦЕТАМОЛ</b>	таблетки по 200 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна матеріалу первинної упаковки	без рецепта		UA/5721/01/01
59.	<b>ПЕЧАЄВСЬКИЙ ВАЛІДОЛ-НАТУР</b>	таблетки сублінгвальні № 10 у блістерах, № 10 (10x1) у блістерах у пачці; № 10 (10x1) у контейнерах у пачці	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ПЕЧАЄВСЬКИЙ ВАЛІКАРДОЛ-НАТУР)	без рецепта		UA/7693/01/01
60.	<b>ПІРАЦЕТАМ</b>	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10, № 5x2 у	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та	за рецептом	-	UA/0901/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці					виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
61.	<b>ПРИОРА</b>	крем, 100 мг/1 г по 2 г або по 5 г у тубах	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Фліт Лабораторіз Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості готового лікарського засобу п. "Вязкість"	без рецепта		UA/9636/01/01
62.	<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 пристроєм від випадкового уколу голкою; по 1 попередньо заповненому шприцу з захисним пристроєм в	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США Виробник для пакування та випуску серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функцій виробників відповідно до GMP	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
		блістери; по 1 блістеру в картонній коробці; по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком; по 1 попередньо заповненому шприцу в блістері або без блістера, поміщеному в картонну коробку; по 1 мл розчину в скляному флаконі; по 1 флакону в картонній коробці								
63.	РЕНВЕЛА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 800 мг № 180 у флаконах № 1	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Джензайм Ірланд Лтд., Ірландія; Джензайм Лтд., Велика Британія	Ірландія /Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засоб та в процесі виробництва активної субстанції; зміна назви контрактної аналітичної лабораторії готового лікарського засобу; зміни в методах випробування	за рецептом		UA/11904/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							активної субстанції та готового лікарського засобу; зміни в методах випробування активної субстанції в процесі виробництва активних субстанцій			
64.	РЕПАРІЛ®-ГЕЛЬ Н	гель по 40 г у тубі № 1	Мадаус ГмбХ	Німеччина	випуск серії: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, наповнення та пакування: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробнича дільниця (фактична адреса виробництва): МАДАУС ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника діючої речовини діетиламіну саліцилату	без рецепта		UA/7224/01/01
65.	РЕФОРДЕЗ-НОВОФАРМ	розчин для інфузій, 60 мг/мл по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення Методів контролю якості готового лікарського засобу додатковим показником Бактеріальні ендотоксини. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2004/01/01
66.	РИБОКСИН (ІНОЗИН)	порошок кристалічний	ПАТ "Київський	Україна	Старлейк Біосайенс Ко.,	Китай	внесення змін до реєстраційних	-		UA/1212/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	вітамінний завод"		Інк. Чжаоцин Гуандун Старлейк Біо-Кемікал Фармас'ютикал Фекторі		матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини			
67.	<b>РИЦИНОВА ОЛІЯ</b>	олія по 50 мл у флаконах	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів"	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 (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9248/01/01
68.	<b>РІЛУТЕК®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 56 (14x4) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастріа	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6544/01/01
69.	<b>СИМВАКАРД</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/2307/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
70.	СИМВАКАРД	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/2307/01/02
71.	СИМВАКАРД	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 28 (14x2), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/2307/01/03
72.	СИНТОМІЦИН	супозиторії вагінальні по 0,25 г № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації показниками "Однорідність маси" та "Однорідність дозованих одиниць"; приведення показника "Мікробіологічна чистота" у відповідність до вимог ДФУ 1.4.	за рецептом		UA/0268/01/01
73.	ТАЗАЛОК™	краплі оральні, розчин по 50 мл або 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "УНІВЕРСАЛЬ НЕ АГЕНТСТВО "ПРО-	Україна, м. Київ	Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина/ ВАТ "Лубнифарм",	Німеччина/ Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для	без рецепта	-	UA/8499/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			ФАРМА"		Україна, Полтавська обл., м. Лубни		медичного застосування у розділі «Склад лікарського засобу», «Умови зберігання»			
74.	ТЕМПАНАЛ®	таблетки № 10 у блистері в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника та заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-VI (ВАТ на ПАТ)	без рецепта	-	UA/1319/01/01
75.	ТРИФАС 10 АМПУЛИ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 5	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання сертифікату Європейської Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; подання оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФІ; зміни в специфікації діючої речовини у відповідності до Європейської Фармакопеї	за рецептом		UA/2540/03/01
76.	ТРИФАС 20 АМПУЛИ	розчин для ін'єкцій, 20 мг/4 мл по 4 мл в	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс	Люксембург	виробництво, контроль та випуск серії: А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання	за рецептом		UA/2540/03/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулах № 5	Люксембург С.А.		Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.		оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФІ; подання сертифікату Європейської Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; зміни в специфікації діючої речовини у відповідності до Європейської Фармакопеї			
77.	<b>ТРИФАС 200 РОЗЧИН ДЛЯ ІНФУЗІЙ</b>	розчин для інфузій, 200 мг/20 мл по 20 мл в ампулах № 5	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	А. Менаріні Мануфактурінг, Логістікс енд Сервісес С.р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату Європейської Фармакопеї від затвердженого виробника АФІ; подання сертифікату Європейської Фармакопеї для нового виробника діючої речовини; зміни в специфікації діючої речовини у відповідності до Європейської Фармакопеї	за рецептом		UA/2540/02/01
78.	<b>УБІСТЕЗИН</b>	розчин для ін'єкцій по 1,7 мл у картриджах № 50	ЗМ Дойчланд ГмбХ	Німеччина	ЗМ Дойчланд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання альтернативного виробника артикаїну	за рецептом		UA/10196/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							гідрохлориду для готового лікарського засобу з сертифікатом відповідності Європейській Фармакопеї			
79.	<b>ФАНІГАН</b>	таблетки № 100 (4x25), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія/ ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна, м. Суми	Індія/ Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/7260/01/01
80.	<b>ФАНІГАН</b>	таблетки in bulk № 10x88 у блістерах у коробці	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна, м. Київ	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-	-	UA/12274/01/01
81.	<b>ФРОМІЛІД®</b>	гранули для оральної суспензії, 125 мг/5 мл по 60 мл у флаконах № 1 у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення опису виконуваних функцій на виробничих дільницях, без зміни назви та адреси виробництва	за рецептом	-	UA/5026/01/01
82.	<b>ХЕВЕРТ ПУЛЬМО</b>	таблетки № 40 (10x4) у блістерах в пачці	Хеверт Арцнайміittel ь ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Хеверт Арцнайміittel ь ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання р. "Склад"	без рецепта		UA/12771/01/01
83.	<b>ЦЕФЕПІМ</b>	порошок для приготування розчину для	М. Біотек Лтд.	Велика Британія	Самруд Фармасьютикалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом		UA/10108/01/01

<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>
		ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1					адреси заявника			
<b>84.</b>	<b>ЦЕФЕПІМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	М. Біотек Лтд.	Велика Британія	Самруд Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	<i>за рецептом</i>		UA/10108/01/02