

**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>БУПІВАКАІН</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 10 мл в ампулах № 10	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13416/01/01
2.	<b>БУПІВАКАІН СПІНАЛ</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 4 мл в ампулах № 5	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13417/01/01
3.	<b>ГЕМАКСАМ</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл в ампулах № 5, № 10	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13418/01/01
4.	<b>ДЕЗЛОРАТАДИН</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Васудха Фарма Кем Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13419/01/01
5.	<b>ЗИРИЛОН</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13420/01/01
6.	<b>ЗОЛМІТРИПТАН</b>	порошок (субстанція) у пакетах багат шарових для виробництва	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПЛІВА ХОРВАТІЯ Лтд	Хорватія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13435/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		нестерильних лікарських форм								
7.	<b>КИСЛОТА САЛІЦИЛОВА</b>	порошок кристалічний або кристали голчасті (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "Исток-Плюс"	Україна, м. Запоріжжя	Хебей Цзиньє Кемікал Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13436/01/01
8.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ ЛЮПІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13421/01/01
9.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ ЛЮПІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13421/01/02
10.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ ЛЮПІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг № 10 (10x1) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13421/01/03
11.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ ЛЮПІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг in bulk № 100 у банках	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13422/01/01
12.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ ЛЮПІН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 100 у банках	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13422/01/02
13.	<b>ЛЕВЕТИРАЦЕТ</b>	таблетки, вкриті	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	реєстрація на 5	-	не підлягає	UA/13422/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>АМ ЛЮПІН</b>	плівковою оболонкою, по 1000 мг in bulk № 100 у банках					рокіа			
14.	<b>ЛЕФЛОКАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 30 (10x3) у блістерах	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13423/01/01
15.	<b>ЛЕФЛОКАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3) у блістерах	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13423/01/02
16.	<b>ЛЕФЛОКАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг in bulk № 5000 у пакетах	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13424/01/01
17.	<b>ЛЕФЛОКАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 5000 у пакетах	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	Джубілант Лайф Сайнсез Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13424/01/02
18.	<b>МЕТИЛПРЕДНІ ЗОЛОНУ АЦЕПОНАТ</b>	порошок (субстанція) у пакетах з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	Таїзхоу Тайфа Фармасьютікалс Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13425/01/01
19.	<b>ОЛМЕСАР-Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/12,5 мг № 28 (7x4) у блістерах	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13426/01/01
20.	<b>ОПЕРИЛ</b>	краплі назальні, розчин, 0,25 мг/мл по 10 мл у	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13427/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1								
21.	ОПЕРИЛ	краплі назальні, розчин, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13427/01/02
22.	ОПЕРИЛ	спрей назальний, розчин, 0,25 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13427/02/01
23.	ОПЕРИЛ	спрей назальний, розчин, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконах № 1	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13427/02/02
24.	ПЛЕСТАЗОЛ	таблетки по 50 мг в блістерах № 30 (10x3), № 60 (10x6)	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13437/01/01
25.	ПЛЕСТАЗОЛ	таблетки по 100 мг в блістерах № 30 (10x3), № 60 (10x6)	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13438/01/01
26.	ПРИСМАСОЛ 2	розчин для гемодіалізації та гемодіалізу по 5000 мл у двокомпонентних мішках з ПВХ або поліолефіну (мале відділення А 250 мл, велике відділення В 4750 мл) № 2 у картонній коробці	Гамбро Лундіа АБ	Швеція	Гамбро Даско С.П.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13428/01/01
27.	ПРИСМАСОЛ 4	розчин для гемодіалізації та гемодіалізу	Гамбро Лундіа АБ	Швеція	Гамбро Даско С.П.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13428/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 5000 мл у двокомпонентних мішках з ПВХ або поліолефіну (мале відділення А 250 мл, велике відділення В 4750 мл) № 2 у картонній коробці								
28.	<b>ПРОГЕПАР®</b>	таблетки, вкриті оболонкою № 20 (20х1), № 50 (50х1), № 100 (100х1) у флаконах	ТОВ "Фарма Інтернейшнл Трейд"	Російська Федерація	Нордмарк Арцнайміттель ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13429/01/01
29.	<b>РИБАВІРИН</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Цзинань Мінсинь Фармасьютікел Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13430/01/01
30.	<b>СЕГДРИН®</b>	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ВАТ "Фармсинтез"	Російська Федерація	ВАТ "Фармсинтез"	Російська Федерація	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13431/01/01
31.	<b>СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 120 МГ</b>	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 120 мг /шприц по 1 попередньо наповненому шприцу для	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13432/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багат шаровом у пакетуку								
32.	<b>СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 60 МГ</b>	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 60 мг/шприц по 1 попередньо наповненому шприцу для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багат шаровом у пакетуку	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13432/01/02
33.	<b>СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 90 МГ</b>	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 90 мг/шприц по 1 попередньо наповненому шприцу для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК	Франція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13432/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багатошаровому пакету								
34.	<b>СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%</b>	розчин для зовнішнього застосування 70 % по 100 мл у флаконах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Біонік"	Україна, Дніпропетровська область, Дніпропетровський район, с. Партизанське	Публічне акціонерне товариство "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13434/01/01
35.	<b>СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%</b>	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах № 1	Товариство з обмеженою відповідальністю "Біонік"	Україна, Дніпропетровська область, Дніпропетровський район, с. Партизанське	Публічне акціонерне товариство "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13434/01/02
36.	<b>ЦЕФОТАКСИМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г in bulk у флаконах № 50 у коробці	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	Квілу Фармацевтікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13414/01/01
37.	<b>ЦЕФОТАКСИМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1, № 5, № 50 у пачці (пакування із форми in bulk фірми-виробника Qilu Pharmaceutical Co., Ltd., Китай)	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13415/01/01

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

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АКТИФЕРИН</b>	капсули м'які № 20 (10x2) у блистерах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Виробник, який відповідає за виробництво нерозфасованої продукції: Р.П. Шерер ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина Дільниця, яка відповідає за первинну та вторинну упаковку; дільниця, яка відповідає за дозвіл на випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (місце первинного пакування); зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додаткова дільниця для проведення контролю серії) зміна методу випробування готового лікарського засобу (приведення до оригінальних документів виробника); збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 5-ти років); приведення даних щодо виробників до	за рецептом	не підлягає	UA/9254/03/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реєстраційних матеріалів; зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; уточнення розділу «Умови зберігання»; виправлення технічної помилки у реєстраційному посвідченні щодо назви допоміжної речовини з коректним зазначенням назви допоміжної речовини в р. «Склад» МКЯ; р. «Виробник» в МКЯ приведено до оригінальних документів виробника; назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06; уточнено назву діючої речовини			
2.	<b>АКТИФЕРИН</b>	сироп по 100 мл у флаконах № 1 у коробці	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ (Дільниця, яка відповідає за виробництво за повним циклом; Дільниця, яка відповідає за дозвіл на випуск	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміна місцезнаходження	за рецептом	не підлягає	UA/9254/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					серії)		виробника готового лікарського засобу без зміни місця виробництва; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (інші виробничі стадії, за винятком випуску серії); зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додатковий виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування) зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (після першого розкриття); приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							19.06.2007; уточнення назви діючої речовини відповідно до матеріалів фірми - виробника			
3.	<b>ВІГАМОКС®</b>	краплі очні 0,5 % по 5 мл у флаконі-крапельниці "Дроп-Тейнер®" № 1	Алкон Лабораторіз, Інк.	США	Алкон-Куврьор	Бельгія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділіву "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату; зміна терміну придатності АФІ (збільшення періоду переконтролю); зміна у термінах придатності готового лікарського засобу (було: 2 роки; стало: 3 роки); зміна у термінах придатності готового лікарського засобу після першого розкриття; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; оновлення сертифікату відповідності Європ. Фармакопеї і, як наслідок, зміна назви виробника діючої речовини; зміна виробника	за рецептом	не підлягає	UA/9153/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ГЛЗ; зміна параметрів специфікацій та МКЯ готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
4.	<b>ГАСТАЛ®</b>	таблетки для смоктання № 30 (6x5), № 60 (6x10) у блістерах	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назви діючої речовини у відповідність до оригінальної документації виробника; зміна назви лікарського засобу (додання знаку для товарів ® - було: ГАСТАЛ)	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/0432/01/01
5.	<b>ДЕНЕБОЛ</b>	таблетки по 25 мг № 10 (10x1) у блістерах у коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Мепро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; вилучення виробничої дільниці; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу готового лікарського засобу;	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/0128/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення у відповідність умов зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення написання адреси виробника до Сертифікату відповідності вимогам належної виробничої практики № 017/2012/SAUMP/GMP			
6.	<b>ДЕНЕБОЛ</b>	таблетки по 50 мг № 10 (10x1) у блистерах у коробці	Мілі Хелскерс Лімітед	Велика Британія	Мепро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; вилучення виробничої дільниці; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України	за рецептом	не підлягає	UA/0128/03/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№ 339 від 19.06.2007 р.; приведення у відповідність умов зберігання до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 у Методах контролю якості; приведення написання адреси виробника до Сертифікату відповідності вимогам належної виробничої практики № 017/2012/SAUMP/GMP			
7.	<b>ДОСТИНЕКС</b>	таблетки по 0,5 мг № 2 (2x1), № 8 (8x1) у флаконах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до короткої характеристики препарату та висновку КЕГ; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; уточнення умов	за рецептом	не підлягає	UA/5194/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання готового лікарського засобу відповідно до оригінальних матеріалів виробника			
8.	<b>КСАПАТАН®</b>	краплі очні, розчин 0,005 % по 2,5 мл у флаконах № 1, № 3, № 3 (1x3)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія НВ	Бельгія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни терміну зберігання готового продукту після першого відкриття; назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06; назву допоміжної речовини бензалконію хлорид приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.07; уточнення написання адреси виробника українською мовою; приведення умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до рекомендацій Керівництва ICH Q1A(R2)	за рецептом	не підлягає	UA/11617/01/01
9.	<b>ЛЕВОМЕКОЛЬ</b>	мазь по 25 г у контейнерах; по 30 г або по 40 г у тубі в пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна, м. Запоріжжя	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна, м. Запоріжжя	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна	без рецепта	підлягає	UA/0867/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до аналогічного препарату; уточнення коду АТС; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); зміна виробників діючих речовин; приведення назви лікарської форми до Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006			
10.	ЛЕКРОЛІН®	краплі очні, 40 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України № 339 від	за рецептом	не підлягає	UA/2383/01/02



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							19.06.2007; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003(СРМР/QWP/60 9/96/Rev2)			
11.	<b>ЛЕРКАМЕН® 10</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 7 (7x1), № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво in bulk: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина/ Пакування, контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	Німеччина/	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви виробника готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; зміна формулювання критеріїв прийнятності специфікації розділів "Однорідність маси", "Ідентифікація леркандипіну гідрохлориду", "Ідентифікація заліза оксиду", "Ідентифікація титану діоксиду"; - Видалення зі	за рецептом	не підлягає	UA/0583/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації на термін придатності тестів "Середня маса", "Однорідність маси", "Ідентифікація лерканідипіну гідрохлориду", "Ідентифікація заліза оксиду", "Ідентифікація титану діоксиду"; - Об'єднання розділів "Середня маса", "Однорідність маси"; приведення назви лікарської форми препарату до оригінальних матеріалів виробника; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07)			
12.	<b>НАРОПІН</b>	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 100 мл у контейнерах № 5	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека Пті Лтд	Австралія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до матеріалів реєстраційного досяє та оновленої короткої характеристики	за рецептом	не підлягає	UA/9384/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу			
13.	НАРОПІН	розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 10 мл в ампулах № 5	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до матеріалів реєстраційного дос'є та оновленої короткої характеристики лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/9670/01/02
14.	НАРОПІН	розчин для ін'єкцій, 10,0 мг/мл по 10 мл в ампулах № 5	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до матеріалів реєстраційного дос'є та оновленої короткої характеристики лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/9670/01/03
15.	ПРОПОФЛ-НОВО	емульсія для інфузій, 10 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у	Фізична особа - підприємець Губенко Сергій	Україна, Житомирська обл., Богунський район,	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного	за рецептом	не підлягає	UA/9488/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пляшках № 5; по 50 мл або по 100 мл у пляшках № 1	Анатолійович	м. Житомир	"Новофарм- Біосинтез"	Волинський	посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від діючого виробника зі зміною назви виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 «Умови зберігання»; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007			
16.	<b>ПУСТИРНИКА ТРАВА</b>	трава по 50 г в пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г або по 2,0 г в фільтр-пакетах № 20 в пачці або в пачці з	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/7005/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		внутрішнім пакетом					з іншим розміром пачки; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна та адреси назви заявника та виробника готового лікарського засобу; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; уточнення коду АТС			
17.	<b>ТЕБРИС</b>	розчин для інфузій, 400 мг/200 мл по 200 мл у флаконах № 1	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна юридичної адреси заявника; зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення написання адреси виробника до Сертифікату відповідності вимогам належної виробничої практики №041/2013/SAUMP/GMP; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ	за рецептом	не підлягає	UA/8701/02/01
18.	<b>ТЕБРИС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 20 у блістерах	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого	за рецептом	не підлягає	UA/8701/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>процесу готового лікарського засобу (інші виробничі стадії, за винятком випуску серії); вилучення виробничої дільниці (для активної субстанції, проміжного або готового продукту або готового лікарського засобу, дільниці для проведення пакування, якщо виробник несе відповідальність за випуск серії і дільницю для проведення контролю серії); зміна назви та/або адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміна специфікації готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості) (введення в специфікацію показників «Ідентифікація: натрію пропілпарабен, натрію метилпарабен, титану діоксид», «Кількісне визначення: натрію пропілпарабен; натрію метилпарабен»,</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Однорідність дозованих одиниць», «Супровідні домішки»); приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07; приведення написання адреси виробника та назви фірми-виробника до Сертифікату відповідності вимогам належної виробничої практики			
19.	<b>ТЕБРИС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 10 у блистерах	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (інші виробничі стадії, за винятком випуску серії); вилучення виробничої ділянки (для активної субстанції, проміжного або готового продукту або готового лікарського засобу, ділянки для проведення пакування, якщо	за рецептом	не підлягає	UA/8701/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>виробник несе відповідальність за випуск серії і дільницю для проведення контролю серії); зміна назви та/або адреси заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміна специфікації готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості) (введення в специфікацію показників «Ідентифікація: натрію пропілпарабен, натрію метилпарабен, титану діоксид», «Кількісне визначення: натрію пропілпарабен; натрію метилпарабен», «Однорідність дозованих одиниць», «Супровідні домішки»); приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07; приведення написання адреси виробника та назви фірми-виробника до Сертифікату</p>			



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності вимогам належної виробничої практики			
20.	ТЕНОЧЕК®	таблетки № 28 (14Х2) у блістерах	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назви допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007; зміна місцезнаходження виробника; зміна коду АТС	за рецептом	не підлягає	UA/8615/01/01
21.	ФЕНОБАРБІТАЛ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Алкалоїда Кемікал Компані Зе ер те.	Угорщина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви заявника; зміни умов зберігання активної субстанції; приведення у відповідність до вимог Європейської Фармакопеї розділів «Опис», «Розчинність», «Ідентифікація», «Мікробіологічна чистота» та «Кількісне визначення»; зміни до розділів «Супровідні домішки» (приведення методики та критеріїв прийнятності у відповідність до	-	не підлягає	UA/0345/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог Європейської Фармакопеї); введення додаткової методики згідно документації фірми-виробника та «Залишкові кількості органічних розчинників»			
22.	<b>ФЛУДАРАБІН "ЕБЕВЕ"</b>	концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл по 2 мл (50 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміна адреси виробника, приведення у відповідність до сертифікату GMP; подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); вилучення виробничої дільниці для активної субстанції	за рецептом	не підлягає	UA/9416/01/01

**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>L-ЦЕТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блистерах в упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	-	UA/8612/01/01
2.	<b>АЗИМЕД®</b>	порошок для оральної суспензії по 200 мг/5 мл для 30 мл оральної суспензії разом з калібрувальним шприцом та мірною ложечкою у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на діючу речовину; супутня зміна: зміна в специфікації розділу «Супровідні домішки» (звужено межі вмісту окремих домішок), уточнено методику розділу «Супровідні домішки»	<i>за рецептом</i>		UA/7234/03/01
3.	<b>АКНЕСТОП</b>	крем, 200 мг/г по 30 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	<i>без рецепта</i>	-	UA/7011/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							найменування заявника/ 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)			
4.	<b>АЛЬФА-ЛІПОЄВА КИСЛОТА (ТІОКТОВА КИСЛОТА)</b>	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Лабораторіо Чіміко Інтернаціонале Ес.пи.Ей.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV	-	-	UA/0589/01/01
5.	<b>АМІКСИН®</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна, м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна, м. Одеса	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення юридичної адреси виробника фактичною, без зміни місця виробництва	-		UA/1088/01/01
6.	<b>АМІНОСТЕРИЛ Н-ГЕПА</b>	розчин для інфузій по 500 мл у флаконах № 10	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/0948/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
7.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 1,25 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блистерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, 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: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4903/01/01
8.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 2,5 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блистерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, 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: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4903/01/02
9.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 5 мг № 10 (10x1), №	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво	Словенія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4903/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), №90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах			"in bulk", первинне та вторинне пакування, 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		матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу			
10.	<b>АМПРИЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), № 90 (10x9), № 98 (7x14) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, 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: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4903/01/04
11.	<b>АНАФЕРОН</b>	таблетки № 20 (20x1) у блістерах у картонній	ТОВ "Матеріа Медика-Україна"	Україна	ТОВ "НВФ "МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах	без рецепта		UA/2614/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					випробування готового лікарського засобу			
12.	<b>АНДИПАЛ - ФОРТЕ</b>	таблетки № 10 у стрипах, № 100 (10x10) у стрипах у паці	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-IV	без рецепта	-	UA/10129/01/01
13.	<b>АНДИПАЛ-ЕКСТРА</b>	таблетки № 10 у стрипах, № 100 (10x10) у стрипах у паці	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-IV	без рецепта	-	UA/10127/01/01
14.	<b>АНДИПАЛ-НЕО</b>	таблетки № 10 у стрипах, № 100 (10x10) у стрипах у паці	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	без рецепта	-	UA/10128/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							17.09.2008 року №514-IV			
15.	<b>АРТИФЛЕКС</b>	крем по 20 г або по 40 г у тубах № 1	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: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ № 916 від 28.10.13</b> щодо рекламування препарату в процесі реєстрації (було - не підлягає)	без рецепта	<b>підлягає</b>	UA/13306/01/01
16.	<b>АСПЕКАРД</b>	таблетки по 100 мг № 120 (12x10) у блістерах, № 100 у контейнерах	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5090/01/01
17.	<b>АЦИК®</b>	крем 5 % по 2 г у тубах в коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації при випуску та специфікації на термін придатності	без рецепта		UA/9433/02/01
18.	<b>БРОНХОЛІТИН®</b>	сироп по 125 г у флаконах скляних або з поліетилтерефт алату з мірним стаканчиком у пачці	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника, що відповідає за випуск серії АФІ - глауцину гідро броміду; доповнення виробника діючої речовини ефедрину г/х;	без рецепта	-	UA/10064/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вилучення пристрою для вимірювання дози (мірні ложечки); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); зміна періоду повторних випробувань АФІ або діючої речовини; змінено назву виробника АФІ ефедрину г/х			
19.	<b>БРОНХОМЕД БАЛЬЗАМ</b>	розчин для перорального застосування по 100 мл в пляшках № 1 у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Белл Санз & Компані (Драггістс) Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів (висновок GMP)	без рецепта	-	UA/12716/01/01
20.	<b>ВАЗОНАТ®</b>	капсули по 250 мг № 40 (10x4), № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення розміру первинної упаковки Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження;	за рецептом	-	UA/9434/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання для застосування»; "Протипоказання", "Побічні реакції", "Спосіб застосування та дози"			
21.	<b>ВІМПАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 14, № 56 (14x4) у блістерах	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	Ейсіка Фармасьютікал з ГмбХ, Німеччина; виробник відповідний за випуск та контроль якості: Ейсіка Фармасьютікал з ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10825/01/01
22.	<b>ВІМПАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 14, № 56 (14x4) у блістерах	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	Ейсіка Фармасьютікал з ГмбХ, Німеччина; виробник відповідний за випуск та контроль якості: Ейсіка Фармасьютікал з ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10825/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
23.	<b>ВІМПАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 14, № 56 (14x4) у блістерах	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; виробник відповідний за випуск та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10825/01/03
24.	<b>ВІМПАТ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 14, № 56 (14x4) у блістерах	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; виробник відповідний за випуск та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10825/01/04
25.	<b>ГІНТОН</b>	капсули № 30 (10x3) в блістері в картонній коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/1765/01/01
26.	<b>ГЛОДУ НАСТОЙКА</b>	настойка по 50 мл, 100 мл у флаконах; по 100 мл у банках	ПАТ "Біолік"	Україна	ПАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7237/01/01
27.	<b>ГЛОДУ НАСТОЙКА</b>	настойка по 50 мл, 100 мл у флаконах; по	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладизжин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл.,	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта	-	UA/7237/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		100 мл у банках				м. Ладижин	збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)			
28.	<b>ДИКЛАК®</b>	таблетки кишковорозчинні по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника у відповідність до висновку GMP Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	-	UA/9808/02/01
29.	<b>ДИМЕТИЛСУЛЬ ФОКСИД</b>	рідина або кристали (субстанція) у бочках пластмасових або металевих для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Гайлорд Кемікел Компані Л.Л.С.	США	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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/11642/01/01
30.	<b>ДІАПІРИД®</b>	таблетки по 2 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до	за рецептом	-	UA/4784/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
31.	ДІАПІРИД®	таблетки по 3 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4784/01/02
32.	ДІАПІРИД®	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4784/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
33.	ДОЦЕТ	розчин для інфузій (концентрований), 40 мг/мл по 0,5 мл, або по 2 мл, або по 3 мл у флаконах in bulk № 100 у комплекті з розчинником по 1,5 мл, або по 6 мл, або по 9 мл у флаконах in bulk № 100	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 801 від 13.09.2013 щодо написання упаковок (було - розчин для інфузій (концентрований) 40 мг/мл по 0,5 мл, або по 2 мл, або по 3 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (розчин етанолу 13 %) по 1,5 мл, або по 6 мл, або по 9 мл у флаконах № 1 у коробці)	-	-	UA/0671/01/01
34.	ЕКСФОРЖ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/80 мг № 14 (14x1) та № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Швейцарія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування блістера	за рецептом		UA/8102/01/01
35.	ЕКСФОРЖ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/160 мг № 14 (14x1) та № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія	Швейцарія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування блістера	за рецептом		UA/8102/01/02
36.	ЕКСФОРЖ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/160 мг № 14	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс	Швейцарія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту	за рецептом		UA/8102/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(14x1) та № 28 (14x2) у блістерах			Фармасьютика С.А., Іспанія		маркування блістера			
37.	<b>ЗЕЛДОКС®</b>	капсули по 80 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання для застосування»: та розділи: «Фармакологічні властивості», «Протипоказання», «Особливі заходи безпеки», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю» (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2595/01/03
38.	<b>ЗЕЛДОКС®</b>	капсули по 40 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у	за рецептом		UA/2595/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділи: «Показання для застосування»: та розділи: «Фармакологічні властивості», «Протипоказання», «Особливі заходи безпеки», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю» (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)			
39.	<b>ЗЕЛДОКС®</b>	капсули по 60 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання для застосування»: та розділи: «Фармакологічні властивості», «Протипоказання», «Особливі заходи безпеки», «Взаємодія з іншими	за рецептом		UA/2595/01/02



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю» (Введення змін протягом 3 місяців після затвердження)			
40.	<b>ЗЕМПЛАР</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулах № 5	Абботт Лабораторі С.А.	Швейцарія	ХОСПІРА С.П.А., Італія/ Еббві С.р.л., Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (приведення у відповідність до оновленої ліцензії на виробництво); зміна графічного зображення упаковки (зміна маркування мови на первинній упаковці, перерозподіл тексту на вторинній упаковці) Введення змін протягом 6 місяців з дати затвердження	за рецептом	-	UA/12432/01/01
41.	<b>ІМПАЗА</b>	таблетки № 20 у блістерах	ТОВ "Матеріа Медика-	Україна	ТОВ "НВФ "МАТЕРІА	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/5543/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			Україна"		МЕДИКА ХОЛДИНГ"		матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
42.	ІНОЗИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Старлейк Біосайнс Ко., Інк. Жаокуїнг Гуангдонг Старлейк Біо-кемікал Фармас'ютикал Фекторі	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/10551/01/01
43.	КАЛІЮ ГІДРОАСПАРТАТ	порошок (субстанція) у поліетиленових мішках для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Робітничий кооператив хіміків КСЕНОН	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	-	-	UA/10730/01/01
44.	КАНАМІЦИНУ СУЛЬФАТ КИСЛИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Бенксі Фармас'ютикал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	-	-	UA/0338/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва стерильних лікарських форм					заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV			
45.	КАПРЕОМІЦИН У СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у алюмінієвих бідонах для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Наннінг Сайно-Тек (Жонгке) Фармасьютикал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-	-	UA/10642/01/01
46.	КАРДОМІН - САНОВЕЛЬ ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/12,5 мг № 28 (14x2) у блістерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції гідрохлоротіазиду	за рецептом		UA/7429/01/01
47.	КАРДОМІН-САНОВЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2) у блістерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції лозартану калію	за рецептом		UA/7428/01/01
48.	КАФФЕТІН КОЛДМАКС®	порошок для орального розчину, 1000 мг/12,2 мг у	АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Гермес Фарма ГмбХ, Австрія; АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є,	Австрія/ Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	без рецепта		UA/12923/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		саше № 10			Республіка Македонія		технічних помилок у маркуванні первинної упаковки			
49.	<b>КЛОПІДОГРЕЛ-АПОТЕКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 14, № 28 в банці, № 14 (14x1), № 28 (28x1) в банці у коробці; № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/6237/01/01
50.	<b>КОМБІГРИП ДЕКСа®</b>	таблетки in bulk № 5000 у пакетах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КОМБІГРИП ДЕКСа); зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; зміна заявника; введення нового виробника АФІ або діючої	-	-	UA/2069/01/01
51.	<b>КОМБІГРИП ДЕКСа®</b>	таблетки № 4 (4x1), № 8 (8x1), № 80 (8x10) у блістерах у пачці	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КОМБІГРИП ДЕКСа); зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; зміна заявника; введення нового виробника АФІ або діючої	без рецепта		UA/2068/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
52.	КОМБІГРИП®	таблетки № 8, № 80 (8x10) у блістерах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; зміна заявника; введення нового виробника і АФІ або діючої речовини	без рецепта	-	UA/2913/01/01
53.	КОМБІГРИП®	таблетки in bulk № 5000 у пакетах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; зміна заявника; введення нового виробника і АФІ або діючої речовини	-	-	UA/2914/01/01
54.	КОРВАЛОЛ® Н	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепту		UA/3684/01/01
55.	КОРЕНЕВИЦА З КОРЕНЯМИ ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ НАСТОЙКА	настойка (субстанція) в бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні	-	-	UA/12517/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
56.	КСИЛАТ®	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (приведення у відповідність до ліцензії на виробництво)	за рецептом	-	UA/1070/01/01
57.	ЛЕВОТИРОКСИН НАТРІЮ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних готових лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Пептідо ГмБХ	Німеччина	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-IV	-	-	UA/0630/01/01
58.	ЛІМІСТИН 10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Екюмс Драгс і Фармасьютикалс Лтд., Індія/Марксанс	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової	за рецептом	-	UA/11037/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3) у блістерах			Фарма Лтд., Індія		ділянки виробництва			
59.	ЛІМІСТИН 20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Екюмс Драгс і Фармасьютикалс Лтд., Індія/ Марксанс Фарма Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва	за рецептом	-	UA/11037/01/02
60.	ЛІМІСТИН 40	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Екюмс Драгс і Фармасьютикалс Лтд., Індія/ Марксанс Фарма Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва	за рецептом	-	UA/11037/01/03
61.	ЛІНЕЗОЛІД	порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену високої щільності для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Неуланд Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/11933/01/01
62.	ЛОТАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (15x2) у блістерах	АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу (зміна методу визначення сторонніх домішок); зміна методу	за рецептом		UA/11210/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробувань готового лікарського засобу (незначна зміна в тестах); зміна зовнішнього вигляду таблетки			
63.	<b>МАГНІЮ ГІДРОАСПАРТАТ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових мішках для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Робітничий кооператив хіміків КСЕНОН	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-	-	UA/10731/01/01
64.	<b>МАКСВІРИН®</b>	капсули по 200 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Фармакотерапевтична група", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або	за рецептом	-	UA/10004/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							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" (відповідно до референтного препарату)			
65.	<b>МЕРКАЗОЛІЛ-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 5 мг № 50, № 100 у контейнерах № 1 у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділах: «Показання», "Спосіб застосування та дози", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції	за рецептом	-	UA/4882/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості"			
66.	<b>МЕТАМІН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блистерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання"; "Протипоказання», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами», «Передозування», «Фармакологічні властивості», « Побічні реакції»	за рецептом		UA/11506/02/01
67.	<b>МЕТАМІН®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 850 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блистерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у	за рецептом		UA/11506/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділи "Показання"; "Протипоказання», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами», «Передозування», «Фармакологічні властивості», « Побічні реакції»			
68.	МЕТАМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1000 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання"; "Протипоказання», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Здатність впливати на швидкість реакції	за рецептом		UA/11506/02/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							при керуванні автотранспортом або іншими механізмами», «Передозування», «Фармакологічні властивості», «Побічні реакції»			
69.	<b>МЕТАМІН® SR</b>	таблетки пролонгованої дії по 500 мг № 28 (7x4), № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи «Показання»; «Противпоказання», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Спосіб застосування та дози», «Передозування», «Побічні реакції»	за рецептом		UA/11506/01/01
70.	<b>МОВАЛІС®</b>	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 5 в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробництво та первинне пакування: Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія або Сенексі, Франція;	Іспанія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення показника якості "Розкладання активного інгредієнту" новими вимогами під час	за рецептом		UA/2683/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія		випуску серії			
71.	<b>МУКАЛТИН® ФОРТЕ 3 ВІТАМІНОМ С</b>	таблетки для жування № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блистерах	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	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 (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта	-	UA/4038/01/01
72.	<b>МУЛЬТИМАКС® ПРЕНАТАЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (30x1), № 60 (30x2), № 90 (30x3) у блистерах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ № 783 від 06.09.13</b> щодо рекламування препарату в процесі перереєстрації (було - підлягає)	без рецепта	<b>не підлягає</b>	UA/5780/01/01
73.	<b>НАТРІУ АЦЕТАТ ТРИГІДРАТ</b>	кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Др. Пауль Лохманн ГмБХ КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з	-	-	UA/12913/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		стерильних та нестерильних лікарських форм					приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
74.	НЕЙРОВІН	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блистерах в картонній коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5175/01/01
75.	НЕЙРОВІН	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блистерах в картонній коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5175/01/02
76.	НІМЕСИН®	таблетки по 100 мг in bulk № 2500 у контейнерах	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника готового лікарського засобу (приведення у відповідність до сертифікату GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - НІМЕСИН); зміна заявника	-	-	UA/9974/01/01
77.	НІМЕСИН®	таблетки по 100 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом	-	UA/9973/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія		назви виробника готового лікарського засобу (приведення у відповідність до сертифікату GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - НІМЕСИН); зміна заявника			
78.	<b>НІТРОФУРАЛ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Менадіона, С.Л.	Іспанія	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-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	-	-	UA/4209/01/01
79.	<b>НОВАГРА 100</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/9740/01/02
80.	<b>НОВАГРА 25</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва; зміна розміру серії готового лікарського	за рецептом	-	UA/9740/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу			
81.	<b>НОВАГРА 50</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/9740/01/03
82.	<b>НОВО-ПАСИТ</b>	розчин оральний по 100 мл у флаконах № 1 у коробці; по 5 мл у саше № 30 у коробці	ТЕВА Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у маркуванні на первинній упаковці у складі діючої речовини	без рецепта		UA/9976/01/01
83.	<b>ОЗУРДЕКС™</b>	імплантат для інтравіреально го введення по 700 мкг в аплікаторі № 1	Аллерган Фармасьютіка лз Айерленд	Ірландія	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви компанії, що виконує стерилізацію кришки флаконів та компонентів пакування гамма випромінюванням, без зміни у фактичній адресі, виробничому процесі та операційних процедурах	за рецептом		UA/12292/01/01
84.	<b>ОМЕП</b>	капсули тверді по 10 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блістерах у	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування.	без рецепта		UA/4818/01/01



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					<b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
85.	ОМЕП	капсули тверді по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блістерах у коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4818/01/02
86.	ОМЕП	капсули тверді по 40 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4818/01/03
87.	ОПАТАНОЛ®	краплі очні, 1 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер®" № 1, № 3 у коробці з картоном	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд.	Велика Британія	Алкон-Куврьюр, Бельгія; Алкон Кузі, С.А., Іспанія	Бельгія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4986/01/01
88.	ОРНІЗОЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, м. Новоград-Волинський	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 1-го до 2-х років)	за рецептом	-	UA/12227/01/01
89.	ОФОР®	таблетки, вкриті	Органосин	Індія	Сінмедик	Індія	внесення змін до	-	-	UA/7733/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою in bulk № 2500 у пакетах	Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.		Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія		реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; ведення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину)			
90.	ОФОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 10 у блистерах у пачці	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу; ведення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину)	за рецептом	-	UA/7732/01/01
91.	ПАНЗИНОРМ® 10000	капсули № 21 (7x3), № 56 (7x8), № 84 (7x12) у блистерах в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9007/01/01
92.	ПАРАЦЕТАМОЛ	порошок (субстанція) у двошарових поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Жеянг Кангле Фармас'ютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до	-	-	UA/5983/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		лікарських форм					Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
93.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 150 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	за рецептом		UA/2630/01/01
94.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 50 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення	за рецептом		UA/2630/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			(Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: MSD Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)			
95.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 80 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: MSD Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	за рецептом		UA/2630/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
96.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 100 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	за рецептом		UA/2630/01/04
97.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 120 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ, Швейцарія	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	за рецептом		UA/2630/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
98.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,2 г in bulk по 15 кг у подвійних поліетиленових мішках № 2	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	-		UA/9520/01/01
99.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,2 г № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про	без рецепта		UA/0901/02/01

№ 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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
100.	ПІРОКСИКАМ-В	капсули по 0,01 г № 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 та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	за рецептом	-	UA/1689/01/01
101.	ПОЛОКАРД	таблетки кишковорозчинні по 75 мг № 50 (10x5) у блістерах	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/5687/01/01
102.	ПОЛОКАРД	таблетки кишковорозчинні по 150 мг № 50 (10x5) у блістерах	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/5687/01/02
103.	ПРИОРА	крем, 100 мг/1 г по 2 г або по 5 г у тубах № 1 у	Дельта Медікел Промоушнз	Швейцарія	Фліт Лабораторізі Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/9636/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		туби в картонній коробці	АГ				виправлення технічних помилок у тексті маркування на вторинній упаковці			
104.	<b>ПРОПРОТЕН-100</b>	таблетки № 20 (20x1), № 20 (20x2) у коробці	ТОВ "Матеріа Медика-Україна"	Україна	ТОВ "НВФ "МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/3646/01/01
105.	<b>РИБОКСИН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна, м. Київ/ ПАТ "Галичфарм", Україна, м. Львів	Україна, м. Київ/ 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 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4137/01/01
106.	<b>РИСПЕРОН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 10, № 10x2 у блістерах	ТОВ "Дамона"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом	-	UA/1346/01/01
107.	<b>РИЦИНОВА ОЛІЯ</b>	олія (субстанція) у бочках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Біотор Індастріз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про	-	-	UA/10595/01/01



№ 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-IV (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
108.	САЛОФАЛЬК	суспензія ректальна, 4 г/60 г по 60 г у клізмах № 7 у чарункових блістерах	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідальний за випуск серії кінцевого продукту, альтернативне вторинне пакування: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; виробник дозованої форми, пакування: Віфор АГ Цвайнідерлассунг Медіхеми Еттінген, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від нового виробника для діючої речовини	за рецептом		UA/3745/02/01
109.	СМЕКТА®	порошок для приготування суспензії для перорального застосування, апельсиновий по 3 г у пакетиках № 10, № 30	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7660/01/01
110.	ТЕНОТЕН	таблетки № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах у	ТОВ "Матеріа Медика-Україна"	Україна	ТОВ "НВФ "МАТЕРІА МЕДИКА ХОЛДИНГ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах	без рецепта		UA/4206/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці					випробування готового лікарського засобу			
111.	ТИЛАКСИН®	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна, м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна, м. Одеса	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна найменування та місцезнаходження виробника; зміна найменування заявника	-	-	UA/5658/01/01
112.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1015 від 22.11.2010</b> щодо написання упаковок (було - (10x3), № 90 (10x9) у блістерах)	за рецептом		UA/11195/01/03
113.	УНДЕВІТ	драже № 50 в контейнері № 1 в пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5605/01/01
114.	ФАМОЗОЛ®	розчин для інфузій, 20 мг/50 мл по 50 мл у пляшках № 1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах	за рецептом		UA/12822/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу			
115.	ФАРМАДИПІН®	краплі оральні 2% по 5 мл або по 25 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2556/01/01
116.	ФАРМАДИПІН®	краплі оральні 2% in bulk по 420 кг або по 1050 кг у контейнерах; по 120 кг у бочках	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	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-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/8119/01/01
117.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 2,5 мг № 10x3, № 10x10 у	ТЕВА Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в	за рецептом		UA/4378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
118.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 5 мг № 10x3, № 10x10 у блистерах	ТЕВА Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4378/01/02
119.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 10 мг № 10x3, № 10x10 у блистерах	ТЕВА Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/4378/01/03
120.	ФЛЕКСІД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 7, № 10 у блистері	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після</b>	за рецептом		UA/10256/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<b>затвердження</b>			
121.	<b>ФЛЕКСІД®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 7, № 10 у блістері	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	<i>за рецептом</i>		UA/10256/01/02
122.	<b>ФОКУСИН</b>	капсули тверді з модифікованим вивільненням по 0,4 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від діючих виробників	<i>за рецептом</i>		UA/3876/01/01
123.	<b>ФРОМІЛІД® УНО</b>	таблетки з модифікованим вивільненням по 500 мг № 5 (5x1), № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ФРОМІЛІД УНО); подання оновлених СЕР від затверджених виробників; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>	-	UA/9540/01/01
124.	<b>ЦЕТИЛ</b>	таблетки вкриті оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування вторинної упаковки	<i>за рецептом</i>		UA/8412/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці								
125.	<b>ЦІАНОКОБАЛА МІН</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних з плівки поліетиленової для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Норт Чайна Фармасьютікал Віктор Ко., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	-	-	UA/9768/01/01
126.	<b>ЮНІГАММА®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 15, № 30, № 60 у блістері в картонній коробці	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9417/01/01
127.	<b>ЮНІТРОН</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 50 мкг/0,5 мл in bulk у флаконах № 220 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,7 мл в ампулах № 220; in bulk по 64 комплекти, кожен з яких містить: 1 двокамерну	Шерінг - Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур);	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	-		UA/11654/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		шприц-ручку (редипен) з порошком та 0,7 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в комплекті з голкою для ін'єкцій, 2 серветками в картонній коробці			вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
128.	ЮНІТРОН	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 80 мкг/0,5 мл in bulk у флаконах № 220 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,7 мл в ампулах № 220; in bulk по 64 комплекти, кожен з яких містить: 1 двокамерну шприц-ручку (редипен) з порошком та 0,7 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в комплекті з голкою для ін'єкцій, 2 серветками в картонній	Шерінг - Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	-		UA/11654/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці								
129.	ЮНІТРОН	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 100 мкг/0,5 мл in bulk у флаконах № 220 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,7 мл в ампулах № 220; in bulk по 64 комплекти, кожен з яких містить: 1 двокамерну шприц-ручку (редипен) з порошком та 0,7 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в комплекті з голкою для ін'єкцій, 2 серветками в картонній коробці	Шерінг - Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	-		UA/11654/01/03
130.	ЮНІТРОН	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 120 мкг/0,5 мл in bulk у флаконах № 220 у комплекті з розчинником (вода для	Шерінг - Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	-		UA/11654/01/04



№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій) по 0,7 мл в ампулах № 220; in bulk по 64 комплекти, кожен з яких містить: 1 двокамерну шприц-ручку (редипен) з порошком та 0,7 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в комплекті з голкою для ін'єкцій, 2 серветками в картонній коробці			первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
131.	ЮНІТРОН	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 150 мкг/0,5 мл in bulk у флаконах № 220 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,7 мл в ампулах № 220; in bulk по 64 комплекти, кожен з яких містить: 1 двокамерну шприц-ручку (редипен) з порошком та 0,7 мл розчинника	Шерінг - Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок (виправлення друкарської помилки у специфікації за п. «Чистота» та «Вода»)	-		UA/11654/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(вода для ін'єкцій) в комплекті з голкою для ін'єкцій, 2 серветками в картонній коробці			шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія					
132.	<b>ЯЛИЦІ ОЛІЯ (ПІХТИ ОЛІЯ ЕФІРНА)</b>	олія (субстанція) у бочках пластикових для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Компанія "Сибірські натуральні олії"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (АТ на ПАТ) Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	-	-	UA/6857/01/01