

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ВІКС АКТИВ МЕДІНАЙТ	сіроп по 30 мл або по 90 мл, або по 100 мл, або по 120 мл, або по 180 мл, або по 240 мл у пляшках № 1	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз С.А.	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмБХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13502/01/01
2.	ВОЛЬТАРЕН® ФОРТЕ	емульгель для зовнішнього застосування 2,32 % по 50 г та 100 г, у тубах № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/1811/01/02
3.	ГЕМЦИТАБІН - ТЕВА	ліофілізат для розчину для інфузій по 200 мг у флаконах № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахеми Б.В.	Нідерланди	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13503/01/01
4.	ГЕМЦИТАБІН - ТЕВА	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг у флаконах № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахеми Б.В.	Нідерланди	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13503/01/02
5.	ГЕМЦИТАБІН - ТЕВА	ліофілізат для розчину для інфузій по 2000 мг у флаконах № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахеми Б.В.	Нідерланди	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13503/01/03
6.	ГЕРБІОН® СИРОП ІСЛАНДСЬКОГО МОХУ	сіроп, 6 мг/мл по 150 мл у флаконах № 1 разом з мірною ложкою	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13504/01/01
7.	ГЛАУМАКС®	краплі очні, розчин 0,005 % по 2,5 мл у флаконах-крапельницях	АТ "Кевельт"	Естонія	АТ "Кевельт"	Естонія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13505/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 1, № 3								
8.	ЕКСИПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13506/01/01
9.	ЕКСИПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 360	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13507/01/01
10.	ІВАЛГІН БЕБІ	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконах з дозувальним пристроєм № 1	ТОВ «Зентіва»	Чеська Республіка	ТОВ «Зентіва»	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	без рецепта	не підлягає	UA/13508/01/01
11.	ІЗОСОРБІДУ МОНОНІТРАТ РОЗВЕДЕНИЙ	порошок (субстанція) в мішках подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ЧІН ЧЕМ	Індія	ЧІН ЧЕМ	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13509/01/01
12.	КЛОПІКОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13496/01/01
13.	ЛІПОДЕМІН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13501/01/01
14.	ЛІПОДЕМІН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13501/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 30 (10x3) у блістерах	Лімітед							
15.	МІДОСТАД КОМБІ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5 в пачці з перегородками; № 5x1 в однобічному блістері в пачці, № 100 в коробці з перегородками	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13510/01/01
16.	МІДОСТАД КОМБІ	розчин для ін'єкцій по 1 мл in bulk № 100 в коробці з перегородками	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13511/01/01
17.	ОЛТАР® 4 мг	таблетки по 4 мг № 30 (30x1) у блістерах	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробництво «in bulk», пакування, випуск серії: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серії: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Домпе С.п.А., Італія	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/6108/01/04
18.	ОЛТАР® 6 мг	таблетки по 6 мг № 30 (30x1) у блістерах	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробництво «in bulk», пакування, випуск серії: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/6108/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серії: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Домпе С.п.А., Італія					
19.	ПАНТОПРАЗОЛ САНДОЗ®	таблетки гастрорезистентні по 20 мг в блістерах № 14 (7x2), № 28 (7x4)	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробництво «in bulk», випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія виробництво «in bulk», упаковка, випуск серії: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина	Словенія/ Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13512/01/01
20.	ПАНТОПРАЗОЛ САНДОЗ®	таблетки гастрорезистентні по 40 мг в блістерах № 14 (7x2), № 28 (7x4)	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробництво «in bulk», випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія виробництво «in bulk», упаковка, випуск серії: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина	Словенія/ Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13512/01/02
21.	ПАРКІН	таблетки по 0,25 мг № 100 (10x10) у блістерах в	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13490/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці								
22.	ПРОКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах з поліетилену для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Норбрук с.р.о.	Чеська Республіка	Норбрук с.р.о.	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13513/01/01
23.	САКОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Балканфарма - Дупниця АД	Болгарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13497/01/01
24.	САКОРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Балканфарма - Дупниця АД	Болгарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13497/01/02
25.	САКОРД Н	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 80 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Балканфарма - Дупниця АД	Болгарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13498/01/01
26.	САКОРД Н	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Балканфарма - Дупниця АД	Болгарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13499/01/01
27.	СУПРАНЕМ	порошок для розчину для інфузій, 500 мг/500 мг у флаконах № 1	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13514/01/01
28.	СУПРАНЕМ	порошок для розчину для інфузій, 500 мг/500 мг	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13515/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		in bulk у флаконах № 360								
29.	ТЕНІЗА	капсули з модифікованим вивільненням тверді по 0,4 мг № 30 (10x3) у блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	<i>Виробник in bulk, відповідальний за первинне і вторинне пакування:</i> Фамар А.В.Е. Антоусса Планта, Греція; <i>Виробник in bulk, відповідальний за первинне і вторинне пакування:</i> Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; <i>Виробник in bulk, відповідальний за первинне і вторинне пакування та випуск серій:</i> Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія <i>Виробник, відповідальний за випуск серій:</i> Сінтон БВ, Нідерланди	Греція/ Німеччина/ Іспанія/ Нідерланди	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13516/01/01
30.	ФАСТРОНГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13500/01/01
31.	ФАСТРОНГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13500/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3) у блістерах								
32.	ФАСТРОНГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13500/01/03
33.	ЦИПРОЦИН-Н	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 10 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/13517/01/01

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЗИТРОМІЦИН-ЗДОРОВ'Я	капсули по 125 мг № 6 (6x1) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни у специфікації та у методах випробування допоміжної речовини; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина; діюча речовина); зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; вилучення розмірів упаковки для Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; введення нового постачальника фольги алюмінієвої; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; подання нового або оновленого	за рецептом	не підлягає	UA/9503/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції, які використовуються у виробничому процесі активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни до р. «Опис»; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості; наведення повного складу капсул відповідно до матеріалів фірми-виробника; приведення написання діючої речовини до матеріалів фірми-виробника субстанції; зазначення відповідальності виробників			
2.	АЗИТРОМІЦИН-ЗДОРОВ'Я	капсули по 250 мг № 6 (6x1) у блистерах	Товариство з обмеженою відповідальніс	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості,	Україна, м. Харків/Україна,	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну	за рецептом	не підлягає	UA/9503/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			тю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"		випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Київська обл., м. Бориспіль	дії реєстраційного посвідчення; зміни у специфікації та у методах випробування допоміжної речовини; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина; діюча речовина); зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; вилучення розмірів упаковки для Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; введення нового постачальника фольги алюмінієвої; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції, які використовуються у виробничому процесі активної			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							субстанції від уже затвердженого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни до р. «Опис»; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості; наведення повного складу капсул відповідно до матеріалів фірми-виробника; приведення написання діючої речовини до матеріалів фірми-виробника субстанції; зазначення відповідальності виробників			
3.	АЗИТРОМІЦИН-ЗДОРОВ'Я	капсули по 500 мг № 3 (3x1) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м.	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни у специфікації та у методах випробування допоміжної речовини; зміна специфікацій фармакопейної	за рецептом	не підлягає	UA/9503/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Харків; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" Україна, Київська обл., м. Бориспіль		субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина; діюча речовина); зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; вилучення розмірів упаковки для Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; введення нового постачальника фольги алюмінієвої; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції, які використовуються у виробничому процесі активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни до р. «Опис»; приведення			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості; наведення повного складу капсул відповідно до матеріалів фірми-виробника; приведення написання діючої речовини до матеріалів фірми-виробника субстанції; зазначення відповідальності виробників			
4.	АНТИТУСИН	таблетки № 10 у блістерах	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" відповідно до аналогічного препарату; зміна у	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/8984/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							первинній упаковці готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю якості лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю допоміжної речовини; зміна виробника активної субстанції; зміни в специфікації та методах контролю якості на активну субстанцію; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; зазначення діючої речовини рослинного походження латиною			
5.	АНТІСТРЕС ЛАБОФАРМ	таблетки № 20, № 60 у контейнерах, № 50 (10x5) у блістерах	Фармацевтична лабораторія Лабофарм	Польща	Фармацевтична лабораторія з інноваційних запроваджень "Лабофарм" магістр фармації Тадеуш Павелек	Польща	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна назви виробника готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/7159/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування та дози", "Діти" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
6.	АУГМЕНТИН™	порошок для розчину для ін'єкцій, 500 мг/100 мг у флаконах № 10	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс	Велика Британія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси виробника до сертифікату GMP та ліцензії на виробництва; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до оновленої короткої характеристики препарату та висновку КЕГ	за рецептом	не підлягає	UA/0987/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Протимікробні лікарські засоби"; умови зберігання готового лікарського засобу приведено до вимог Керівництва ІСН Q1A(R2); назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06			
7.	АУГМЕНТИН™	порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/200 мг у флаконах № 10	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс	Велика Британія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення адреси виробника до сертифікату GMP та ліцензії на виробництва; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; вилучення розміру упаковки; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення	за рецептом	не підлягає	UA/0987/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дозування) відповідно до оновленої короткої характеристики препарату та висновку КЕГ "Протимікробні лікарські засоби"; умови зберігання готового лікарського засобу приведено до вимог Керівництва ICH Q1A(R2); назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06			
8.	БЛЕМАРЕН®	таблетки шипучі № 80 (20x4), № 100 (20x5) у контейнерах	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Альфамед Фарбіл Арцнейміттель ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (було: 2 роки; стало: 4 роки); зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної	без рецепта	підлягає	UA/9419/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; уточнення адреси виробництва згідно висновку про підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики			
9.	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ЗДОРОВ'Я	розчинник для парентерального застосування по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у блистерах в коробці, № 10 в коробці, по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у блистерах в коробці, № 10 в коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.06 року	без рецепта	підлягає	UA/9630/01/01
10.	ДЕРМАСАН	рідина нашкірна по 50 мл у флаконах	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж,	без рецепта	підлягає	UA/0443/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; незначна зміна методу за розділом «Ідентифікація. Етанол»; приведення умов зберігання готового лікарського засобу до вимог Настанови 42-3.3:2004; приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора			
11.	ЛЬОНУ НАСІННЯ	насіння по 100 г, 200 г у пачках з внутрішнім пакетом	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	без рецепта	підлягає	UA/9368/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна у методах випробування 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 написання назви діючої речовини в розділі «Склад» методів контролю якості лікарського засобу у відповідність до вимог діючого видання ДФУ			
12.	НІТРОГЛІЦЕРИ Н РОЗБАВЛЕНИЙ	порошок (субстанція) у поліетиленових мішках-вкладишах для виготовлення нестерильних лікарських засобів	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна, Луганська обл., м. Рубіжне	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна, Луганська обл., м. Рубіжне	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини (інші зміни в методах випробування (інші зміни у методах	-	не підлягає	UA/9268/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування (включаючи заміну або доповнення) АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту			
13.	ОБЛІПИХОВА ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна, Житомирська обл., Ружинський район, с. Немиринці	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна, Житомирська обл., Ружинський район, с. Немиринці	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; вилучення розмірів упаковки; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до аналогічного препарату; уточнення інформації в розділі «Термін придатності» (було: 1 рік та 6 місяців; стало: 1,5 року)	без рецепта	підлягає	UA/8880/01/01
14.	ОРЗОЛ	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	СКАН БІОТЕК ЛТД	Індія	АЛКОН ПАРЕНТЕРАЛС (ІНДІЯ) ЛТД	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до	за рецептом	не підлягає	UA/9394/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділу "Показання" (уточнення показань), а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна заявника; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Керівництва ICH Q1A (R2) Stability Testing Of New Drug Substances And Products			
15.	ОФЛОКСАЦИН-КРЕДОФАРМ	розчин для інфузій, 200 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва CPMP/QWP/609/96/ Rev 2; зміна найменування та місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	за рецептом	не підлягає	UA/12053/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу			
16.	ПАЙЗИНА	таблетки по 500 мг № 100, № 1000 у банках	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення: приведення адреси виробника ГЛЗ у відповідність до сертифікату GMP; уточнення розділу «Опис» відповідно до матеріалів фірми – виробника; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва CPMP/QWP/609/96/ Rev 2; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/9425/01/01
17.	ПАЙЗИНА	таблетки по 500 мг in bulk № 1000 у банках	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення: приведення адреси виробника ГЛЗ у відповідність до сертифікату GMP; уточнення розділу «Опис» відповідно до матеріалів фірми – виробника; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва	-	не підлягає	UA/0644/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							СРМР/QWP/609/96/Rev 2; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу			
18.	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3% по 40 мл, або по 80 мл, або по 100 мл у флаконах	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна, Житомирська обл., Ружинський район, с. Немиринці	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна, Житомирська обл., Ружинський район, с. Немиринці	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення методів контролю якості лікарського засобу у відповідність до пропису затвердженого Наказом МОЗ України № 949 від 26.11.2012	без рецепта	підлягає	UA/8835/01/01
19.	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3 %	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 25 мл, або по 40 мл, або по 100 мл у флаконах; по 100 мл або по 200 мл у флаконах полімерних; по 200 мл у банках	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація"	Україна, м. Луганськ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація"	Україна, м. Луганськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення назви та адреси заявника та виробника; викладення назв діючих і допоміжних речовин, специфікації та методів контролю якості готового лікарського засобу у відповідності до пропису, затвердженому Наказом № 949 МОЗ України від 26.11.2012 року	без рецепта	підлягає	UA/0426/01/01
20.	РОЗЧИН РІНГЕР - ЛАКТАТНИЙ -	розчин для інфузій по 1000 мл у	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну	за рецептом	не підлягає	UA/11474/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЦИТОКЛІН	контейнерах					дії реєстраційного посвідчення; приведення назви діючої речовини до вимог матеріалів фірми-виробника			
21.	РОЗЧИН РІНГЕР-ЛАКТАТНИЙ - СОЛЮВЕН	розчин для інфузій по 100 мл, або по 200 мл, або по 400 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назви діючої речовини до вимог матеріалів фірми-виробника	за рецептом	не підлягає	UA/11456/01/01
22.	РОЗЧИН РІНГЕР-ЛАКТАТНИЙ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках; по 100 мл, або по 200 мл, або по 500 мл, або по 1000 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назви діючої речовини до вимог матеріалів фірми-виробника	за рецептом	не підлягає	UA/0872/01/01
23.	СЕДАТИВ ПЦ®	таблетки № 40 (20x2) у блістерах	БУАРОН	Франція	БУАРОН	Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено в Інструкцію для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Спосіб застосування та дози; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської	без рецепта	підлягає	UA/9343/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; заміна виробничої ділянки виробництва для всього виробничого процесу готового лікарського засобу; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.; уточнення розділу «Опис» в методах контролю готового лікарського засобу			
24.	СПОРИШУ ТРАВА	трава по 50 г, 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог Настанови 42 – 3.3:2004	без рецепта	підлягає	UA/9371/01/01
25.	ФАМАТЕЛ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 10, № 10 (10x1), № 20 (10x2) у	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтич	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м.	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни в	за рецептом	не підлягає	UA/1120/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах	на компанія "Здоров'я"		обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" Україна, м. Харків; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Бориспіль	специфікаціях активної субстанції; вилучення розмірів упаковки; зміни у специфікації допоміжної речовини; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; введення додаткового виробника активної субстанції; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07.; зазначення функцій виробників готового лікарського засобу			
26.	ХВОЦА ПОЛЬОВОГО ТРАВА	трава по 50 г, 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавської обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавської обл., м. Лубни	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до аналогічного препарату; уточнення коду АТС; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	без рецепта	підлягає	UA/9374/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна у методах випробування 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 написання назви діючої речовини в розділі «Склад» методів контролю якості лікарського засобу у відповідність до вимог діючого видання ДФУ			
27.	ЦИТАЛОПРАМ У ГІДРОБРОМІД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Джубілант Лайф Саєнс Лімітед	Індія	Джубілант Лайф Саєнс Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та адреси заявника; зміна назви та місцезнаходження виробника активної субстанції; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для	-	не підлягає	UA/8186/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вихідного матеріалу/реагенту/проміжного продукту, що використовуються у виробництві АФІ або діючої речовини/для допоміжної речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - новий сертифікат відповідності від діючого виробника; збільшення терміну придатності активної субстанції (було: 3 роки; стало: 4 роки); якісний та кількісний склад в методах контролю активної субстанції приведено у відповідність до вимог виробника			
28.	ШИПШИНИ ПЛОДИ	плоди по 100 г, 150 г у пачках з внутрішнім пакетом	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ВАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу,	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/9376/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведено до вимог Настанови 42 – 3.3:2004; уточнення коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®	таблетки по 25 мкг № 50 (10x5) у блістерах	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/2551/01/01
2.	L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®	таблетки по 50 мкг № 50 (10x5) у блістерах	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/2551/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
3.	L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®	таблетки по 100 мкг № 50 (10x5) у блістерах	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/2551/01/03
4.	АБРОЛ®	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділів "Показання", «Фармакологічні властивості», «Протипоказання», «Особливі заходи безпеки», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Спосіб застосування та дози», «Діти», «Передозування»,	без рецепта		UA/9928/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Побічні реакції»			
5.	АГІСТАМ	таблетки по 0,01 г № 6 (6x1), № 12 (12x1) у блистері в пачці, № 12 у блистері	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5084/01/01
6.	АЗИМЕД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 3, № 10 у блистерах 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; супутня зміна: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	за рецептом		UA/7234/02/01
7.	АКЛАСТА	розчин для інфузій, 5 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості	за рецептом		UA/4099/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Несумісність"; зміна адреси заявника			
8.	АМБРОБЕНЕ	сіроп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 разом з мірним стаканчиком в картонній коробці	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ , Німеччина (виробник, який відповідає за виробництво продукту in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії); Меркле ГмбХ, Німеччина (виробник, який відповідає за випуск серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у р. «Умови зберігання» та у маркуванні на упаковці. Термін введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/1853/02/01
9.	АМБРОБЕНЕ	таблетки по 30 мг № 20 (10x2) у блистерах у коробці	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зазначення додаткової дільниці, відповідальної за пакування та контроль якості; зміна параметрів специфікацій та/або	<i>без рецепта</i>		UA/1611/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
10.	АМОКСИЦИЛІН У НАТРІЄВА СІЛЬ І КЛАВУЛАНАТУ КАЛІЄВА СІЛЬ (5:1)	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Жухай Юнітед Лабораторієс 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/10657/01/01
11.	АМОКСИЦИЛІН У ТРИГІДРАТ ДЛЯ ПРЯМОГО ПРЕСУВАННЯ ІІ ДЛЯ ПЕРОРАЛЬНОГО ЗАСТОСУВАННЯ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Сандоз ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	-		UA/12393/01/01
12.	АНГІО-ІН'ЄСЛЬ	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20) у контурній	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та	за рецептом		UA/6658/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		чарунковій упаковці					вторинної упаковки р. «Упаковка» методів контролю якості			
13.	АНТИФРОНТ	капсули № 30	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна назви виробника та зміна юридичної адреси на фактичну (приведення у відповідність до Висновку GMP)	без рецепта		UA/1684/02/01
14.	АНТИФРОНТ	краплі оральні, розчин по 30 мл у флаконах-крапельницях №1	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна назви виробника та зміна юридичної адреси на фактичну (приведення у відповідність до Висновку GMP)	без рецепта		UA/9949/01/01
15.	АП-ГРЕЙТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах у коробці	ТРАЙДЕС ЛІМІТЕД	Сполучене Королівство, Ангілья	Мепро Фармасьютикалс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів (сертифікату GMP); зміна тексту	за рецептом		UA/10848/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							маркування первинної та вторинної упаковки - приведення у відповідність до Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р.; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Особливості застосування", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю"			
16.	АП-ГРЕЙТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах у коробці	ТРАЙДЕС ЛІМІТЕД	Сполучене Королівство, Ангілья	Метро Фармасьютикалс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів (сертифікату GMP); зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковки - приведення у відповідність до Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р.; зміни в інструкції	за рецептом		UA/10848/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							для медичного застосування у розділі: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Особливості застосування", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю"			
17.	АСПІГРЕЛЬ	капсули № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс ПБТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інформації щодо умов зберігання на графічному зображенні вторинної упаковки	за рецептом		UA/7304/01/01
18.	АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Пфайзер Айленд Фармасьютикалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютикалз ЛЛС, США	Німеччина/Ірландія/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування",	за рецептом		UA/11020/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості". Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
19.	АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ, Німеччина; Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими	за рецептом		UA/11020/01/02

№ 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", "Фармакологічні властивості". Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
20.	АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості". Введення змін протягом 3-х місяців	за рецептом		UA/11020/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							після затвердження			
21.	АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія; Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/Ірландія/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості". Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/11020/01/04
22.	БЕРЕШ® КАЛЬЦІЙ ПЛЮС D3	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна	без рецепта		UA/1363/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назви виробника (приведення у відповідність до Висновку GMP)			
23.	БЕРЕЩ® МАГНІЙ ПЛЮС B6	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	ЗАТ "Береш Фарма"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміна назви виробника та зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва (приведення у відповідність до GMP)	<i>без рецепта</i>		UA/4516/01/01
24.	БІОЦЕРУЛІН®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/дозу у флаконах № 5; в ампулах № 5, № 10 у картонній пачці	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/0763/01/01
25.	БІФІДУМБАКТЕРИН - БІОФАРМА	порошок (кристалічна або пориста маса) для оральних розчинів по 5 або 10 доз у флаконах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод; зміна у затверджених методах випробування; вилучення із специфікації на готовий лікарський засіб показника контролю	<i>без рецепта</i>		52/11-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Прозорість»; зміни у методиці контролю за показником «Відсутність сторонніх мікроорганізмів»			
26.	ВАЗОКЕТ®	таблетки по 600 мг № 30 (15x2) у блістерах	Страген Фарма СА	Швейцарія	Ваймер Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	без рецепта		UA/4403/01/01
27.	ВІТАСЕПТ	розчин для зовнішнього застосування 96% по 100 мл у флаконах	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	ТОВ "Панацея"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування щодо виробника у р ." Місцезнаходження"	за рецептом		UA/10660/01/01
28.	ГАВІСКОН® ПОДВІЙНОЇ ДІЇ	суспензія оральна по 150 мл у флаконах № 1	Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 67 від 23.01.2014 щодо рекламування в процесі реєстрації(було - не підлягає)	без рецепта	підлягає	UA/13393/01/01
29.	ГЕНТАМІЦИНУ СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Фуджіан Фуканг Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до	-		UA/12538/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
30.	ГЕПАБЕНЕ	капсули тверді № 30 (10x3) у блистерах у коробці	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Специфікації готового лікарського засобу при випуску та терміні придатності у назві тесту випробування	без рецепту		UA/2381/01/01
31.	ГЕПАРИН НАТРІЙ	порошок (субстанція) для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм у подвійних поліетиленових пакетах	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Чангзхоу Біофарма Кіанхонг Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні (написання галузі використання субстанції) /відповідно до наказу МОЗ № 762 від 22.10.2009/	-		UA/0500/01/01
32.	ГІДРАСЕК	гранули для оральної суспензії по 10 мг у саше № 16	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1057 від 02.12.2013 щодо рекламування в процесі реєстрації(було - не	без рецепта	підлягас	UA/13273/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<i>підлягає</i>			
33.	ГІДРАСЕК	гранули для оральної суспензії по 30 мг у саше № 16	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1057 від 02.12.2013 щодо рекламування в процесі реєстрації(було - не підлягає)	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13273/01/02
34.	ГЛЕНЦЕТ	таблетки вкриті оболонкою по 5 мг № 10 (10x1), № 28 (14x2), №30 (10x3) у блістерах	Гленмарк Фармасьютик алз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикал з ЛтД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковки лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/11243/01/01
35.	ГЛЮКСАЛЬ КОМПОЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5 (5x1), № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; р. «Упаковка» методів контролю якості	<i>за рецептом</i>		UA/7275/01/01
36.	ДИБІЗИД-М	таблетки № 60 (10x6) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	<i>за рецептом</i>		UA/5130/01/01
37.	ДИСКУС КОМПОЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20)	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та	<i>за рецептом</i>		UA/3959/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вторинної упаковки; р. «Упаковка» методів контролю якості			
38.	ДІФЕНДА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,02 мг № 28 (24+4) у блистері	Алвоген ІПКo С.ар.л	Люксембург	Лабораторіос Леон Фарма С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13227/01/01
39.	ДЛЯНОС	краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення розміру серії; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини/для вихідного матеріалу/реагенту/ проміжного продукту, що використовуються у виробництві АФІ або діючої речовини/для допоміжної речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - новий сертифікат відповідності від нового виробника (заміна або доповнення); зміни у	без рецепта		UA/1535/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							процесі виробництва готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; приведення специфікацій та методів контролю допоміжних речовин, у відповідність до монографій ЄФ; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна розмірів первинної упаковки; зміна виробника відповідального за випуск серії; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії,			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів); заміна дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для вторинного пакування, дільниця для первинного пакування);; (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
40.	ЕНАЛОЗИД® ФОРТЕ	таблетки № 20 (10x2) у блистерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (незначна зміна затвердженого методу випробувань); маркування упаковок приведено у відповідність до вимог розділу XVIII Порядку Наказу МОЗ України № 426	за рецептом		UA/0702/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							від 26.08.05 (у редакції Наказу МОЗ України №3 від 04.01.2013 р.); реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
41.	ЕНБРЕЛ / ENBREL®	розчин для ін'єкцій по 25 мг/0,5 мл або 50 мг/мл у попередньо наповненому шприці № 4; розчин для ін'єкцій по 50 мг/мл у попередньо наповненій шприц-ручці, № 4	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	Берингер Інгельхайм Фарма ГмбХ & Ко,КГ, Німеччина; Ваєт Фармасаеутикалс , Велика Британія; Ветер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Пфайзер Ірленд Фармасаеутикалс , Ірландія	Німеччина/ Велика Британія/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативної виробничої дільниці відповідальної за тестування за показником: зовнішній вигляд. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/13011/01/01
42.	ЕФАВІРЕНЗ	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг № 30 у контейнерах	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в маркуванні упаковки	за рецептом		UA/6563/02/01
43.	ЕХІНАЦЕЯ КОМПОЗИТУМ С	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах № 5, № 100 (5x20)	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; р. «Упаковка» методів контролю якості	за рецептом		UA/7368/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
44.	ЖАСТІНДА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг/0,03 мг № 21 (21x1), № 63 (21x3) у блістері	Алвоген ІПКo С.ар.л	Люксембург	Лабораторіос Леон Фарма С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13217/01/01
45.	ІНТЕТРИКС	капсули № 20 (10x2) у блістерах	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд та заступника уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд та заступника уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна дільниці, що проводить діяльність з фармаконагляду	за рецептом		UA/4724/02/01
46.	КАПРЕОМІЦИН У СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у алюмінієвих бідонах для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Норт Чина Фармасьютикал Хуашинг Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до	-		UA/10792/01/01

№ 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-VI			
47.	КАПСИОЛ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 100 мл, 200 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (якісний та кількісний склад) - м'які та нестерильні рідкі лікарські форми; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (тип контейнера) - тверді, м'які та нестерильні рідкі лікарські форми; введення додаткового пакування	без рецепта		UA/1046/01/01
48.	КЕТАНОВ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед, Індія/КК Терапія АТ, Румунія	Індія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника з економічною доцільністю (дільниця для вторинного пакування, дільниця для первинного пакування), як наслідок затвердження інформації щодо маркування;	за рецептом		UA/2596/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); зміна у методах випробування готового лікарського засобу (інші зміни у методах випробувань (включаючи заміну або доповнення); зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу - з метою вдосконалення первинної упаковки (блістер холодної формовки (OPA-Al-PVC)			
49.	КОДЕЇНУ ФОСФАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, м. Одеса	ЗАТ Алкалоїда Хімічний Завод	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	-		UA/10188/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
50.	КОРГЛІКОН®	порошок (субстанція) у банках скляних для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення показника "Мікробіологічна чистота" до вимог ДФУ	-		UA/9737/01/01
51.	ЛАКТОБАКТЕРИН - БІОФАРМА	порошок (кристалічна або пориста маса) для оральних розчинів по 2, 3 і 5 доз у флаконах № 10	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення методу випробування, якщо вже затверджено альтернативний метод; зміна у затверджених методах випробування; вилучення із специфікації на готовий лікарський засіб показника контролю «Прозорість»; зміни у методиці контролю за показником «Відсутність сторонніх мікроорганізмів»	без рецепта		234/11-300200000
52.	ЛАМІЗИЛ®	крем 1% по 15 г або по 30 г у тубах № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА, Швейцарія/Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ, Німеччина	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових дільниць виробництва АФІ або діючої речовини; вилучення дільниці виробництва АФІ	без рецепта		UA/1005/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину, або вихідний/проміжний продукт/реагент, що використовуються у процесі виробництва АФІ або діючої речовини (доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини (інші зміни в методах випробування (інші зміни у методах випробування (включаючи заміну або доповнення) АФІ або діючої речовини або</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вихідного/проміжного продукту); зменшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 5-ти до 3-х років); (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
53.	ЛЕВОСТАД®	таблетки вкриті плівковою оболонкою по 500 мг № 5 в блістерах	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	Медінса Лабораторіес Медікаментос Інтернаціонес, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у маркуванні шрифтом Брайля на упаковці та на графічному оформленні вторинної упаковки лікарського засобу	за рецептом		UA/11890/01/02
54.	ЛЕГАЛОН® SIL	порошок для розчину для інфузій по 350 мг у флаконах № 4 у коробці	Мадаус ГмбХ	Німеччина	Випуск серії: МАДАУС ГмбХ, Німеччина Виробник відповідальний за виробництво in bulk, наповнення та пакування: БАГ Хеалс Кеа ГмбХ, Німеччина альтернативний виробник/вторинне пакування МАДАУС ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці, на якій проводилося виробництво in bulk, наповнення та пакування ЛЗ, за наявності альтернативної дільниці; вилучення первинної упаковки; збільшення терміну придатності готового лікарського засобу після розчинення або відновлення;	за рецептом		UA/6747/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Побічні реакції", "Умови зберігання", "Виробники", "Місцезнаходження"			
55.	МЕТИЛУРАЦИЛ	супозиторії ректальні по 0,5 г № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах в пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	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/2895/01/01
56.	МЕТОНАТ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10	ТОВ "Фармацевтична компанія "САЛЮТАРИС"	Україна, м. Київ	ВАТ "Лубнифарм", Україна, Полтавська обл., м. Лубни/ПрАТ "Лекхім-Харків", Україна, м. Харків	Україна, Полтавська обл., м. Лубни/Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження заявника; введення додаткового виробника ГЛЗ; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковок ЛЗ	за рецептом		UA/11449/01/01
57.	НАИЗ®	таблетки по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	Др. Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах	за рецептом		UA/3458/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу			
58.	НЕКСІУМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах у коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації та методах контролю якості	за рецептом		UA/2534/02/01
59.	НЕКСІУМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 14 (7x2) у блістерах у картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації та методах контролю якості	за рецептом		UA/2534/02/02
60.	НЬЮБОРТЕЗ	ліофілізат для розчину для інфузій по 3,5 мг in bulk у флаконах № 200	НВ Ремедіз Пвт. Лтд.	Індія	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації/методів контролю ГЛЗ; зміна виробника; виправлення технічної помилки, у розділі МКЯ ЛЗ "Час розчинення"; виправлення	-		UA/12224/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							технічної помилки, у розділі МКЯ ЛЗ "рН"			
61.	НЬЮБОРТЕЗ	ліофілізат для розчину для інфузій по 3,5 мг у флаконі № 1	НВ Ремедіз Пвт. Лтд.	Індія	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія/ ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Індія/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації/методів контролю ГЛЗ; зміна виробника; виправлення технічної помилки, у розділі МКЯ ЛЗ "Час розчинення"; виправлення технічної помилки, у розділі МКЯ ЛЗ "рН"; внесення зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", : "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливі заходи безпеки", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", а також редагування розділу "Діти	за рецептом		UA/12225/01/01
62.	ОВАРІУМ КОМПОЗИТУМ	розчин для ін'єкцій по 2,2 мл в ампулах №	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/3973/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		5, № 100 (5x20) у контурній чарунковій упаковці					зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; р. «Упаковка» методів контролю якості			
63.	ПІРАЦЕТАМ	капсули по 0,4 г № 30 (10x3), № 60 (10x6) 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)	без рецепта		UA/1878/01/01
64.	ПРОКСІУМ®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 1 з розчинником по 10 мл в ампулах № 1	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабесфаль Лабораторіос Алміро, С.А., Португалія (виробництво та первинна упаковка розчинника, вторинна упаковка комплексу ліофілізату з розчинником, випуск серії); Софарімекс-Індустрія Хіміка е Фармацеутика,	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ з новим сертифікатом відповідності на пантопразол натрію сесквігідрат виробництва MOEHS CANTABRA S.L., Spain (HOLDER: MOEHS IBERICA S.L., Spain, сертифікат відповідності Європейській	за рецептом		UA/12907/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					С.А., Португалія (виробництво та первинна упаковка ліофілізату)		фармакопеї RO-CEP 2009-323-Rev-01)			
65.	РЕОСОРБІЛАК Т®	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшці скляній у картонній пачці №1; або по 200 мл або по 400 мл у пляшках скляних; у контейнерах полімерних по 250 мл або по 500 мл	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості(виробнича дільниця випуску серії); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2399/01/01
66.	РИСПЕТРИЛ	розчин оральний, 1 мг/мл по 30 мл у флаконах № 1 у комплекті з дозатором	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Фармакотерапевтична група", "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні	за рецептом		UA/3656/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
67.	СИНФЛОРИКС ™/SYNFLORIX ™ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПНЕВМОКОКОВОЇ ІНФЕКЦІЇ (ПОЛІСАХАРИДНИЙ АНТИГЕН) ТА НЕТИПОВАНОЇ ГЕМОФІЛЬНОЇ ІНФЕКЦІЇ, КОН'ЮГОВАНА , АДСОРБОВАНА	суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповнених одноразових шприцах № 1 у комплекті з однією або двома голками та без голок та № 10 у комплекті з 10 голками та без голок або у монодозових флаконах № 1, 10 та 100; по 2 дози (1 мл) у мультидозових флаконах №	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини	за рецептом		850/11-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		100								
68.	СОРБІЛАКТ®	розчин для інфузій по 250 мл або по 500 мл у контейнерах полімерних, по 200 мл або 400 мл у пляшках скляних, по 200 мл або 400 мл у пляшках скляних в пачці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (приведення у відповідність до Ліцензії на виробництво); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2401/01/01
69.	ТАВЕГІЛ	таблетки по 1 мг № 10x2 у блістерах в картонній коробці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Фарма Продукціонс ГмбХ, Німеччина; Фамар Італія С.п.А., Італія	Німеччина/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/1238/02/01
70.	ФІРМАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 120 мг у флаконі № 2 у комплекті з попередньо наповненим шприцом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Рентшлер Біотехнолоджі ГмбХ, Німеччина/Феррінг ГмбХ, Німеччина/Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковки: нанесення на вторинну упаковку(англійською мовою) інформації за допомогою стикера з маркуванням	за рецептом		UA/10182/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 2 (маркування 3,0 мл та об'ємом заповнення 3 мл), адаптером для флакона № 2, голкою для введення № 2 та стержнем поршня № 2					українською мовою			
71.	ФІРМАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 80 мг у флаконі № 1 у комплекті з попередньо наповненим шприцом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл № 1 (маркування 4,0 мл та об'ємом заповнення 4,2 мл), адаптером для флакона № 1, голкою для введення № 1 та стержнем поршня № 1	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Рентшлер Біотехнологі ГмбХ, Німеччина/ Феррінг ГмбХ, Німеччина/ Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковки: нанесення на вторинну упаковку(англійською мовою) інформації за допомогою стикера з маркуванням українською мовою	за рецептом		UA/10182/01/01
72.	ФЛОГОКСИБ-ЗДОРОВ'Я	капсули по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни за розділом "Мікробіологічна чистота", внесення додаткового	за рецептом		UA/3375/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника активної субстанції			
73.	ФЛОГОКСИБ-ЗДОРОВ'Я	капсули по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни за розділом "Мікробіологічна чистота"; внесення додаткового виробника активної субстанції	за рецептом		UA/3375/01/02
74.	ФЛУРА-5	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/10633/01/01
75.	ФОТИЛ® ФОРТЕ	краплі очні по 5 мл у поліетиленовом у флаконі - крапельниці № 1 в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: видалення показника "В'язкість" зі специфікації та методів контролю на кінцевий продукт	за рецептом		UA/2384/01/02
76.	ХІКОНЦИЛ	порошок для 60 мл оральної суспензії, 125 мг/5 мл у скляних флаконах № 1 з мірною ложкою	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника, відповідального за контроль/випробування серії та випуск серії, як наслідок оновлення інформації щодо маркування упаковок	за рецептом		UA/2896/01/02
77.	ХІКОНЦИЛ	порошок для приготування 100 мл суспензії для	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника,	за рецептом		UA/2896/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		перорального застосування, 250 мг/5 мл у флаконах № 1					відповідального за контроль/випробування серії та випуск серії, як наслідок оновлення інформації щодо маркування упаковок			
78.	ЦЕФЕКОН® Н	супозиторії № 10 (5x2) у блістерах	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки	за рецептом		UA/6403/01/01
79.	ЦЕФТУМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 10 (10x1) у контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових ковпачків алюмінієвих з пластиковою накладкою	за рецептом		UA/0967/01/01
80.	ЦИПРОЛЕТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах	Др. Редді'с Лабораторіс Лтд.	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2034/02/01
81.	ЦИПРОЛЕТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах	Др. Редді'с Лабораторіс Лтд.	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2034/02/02