

**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.	ВІНКАМІН	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних пакетах з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	КОВЕКС С.А.	Іспанія	КОВЕКС С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	<i>не підлягає</i>	UA/13565/01/01
2.	ГУНА-ФЕМ	краплі оральні по 30 мл у флаконах-крапельницях № 1	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13566/01/01
3.	ЗИДОВУДИН	розчин оральний, 10 мг/мл по 200 мл у банці з кришкою № 1, разом із шприцом місткістю 10 мл, у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13567/01/01
4.	ЛЕРКАМЕН® АПФ 10/10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 28 (14x2) у блістерах	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Рекордаті Індустрія Кіміка е Фармачеутика С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13568/01/01
5.	ЛЕРКАМЕН® АПФ 10/20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 28 (14x2) у блістерах	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Рекордаті Індустрія Кіміка е Фармачеутика С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13569/01/01
6.	МОВАГАІН	капсули тверді по 50 мг в стрипах № 10	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13570/01/01
7.	ПАС-ІЗО	гранули кишковорозчинні по 100 г у пакетах № 1 у контейнері разом з мірним стаканом	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13571/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
8.	ПЛАВІГРЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 28 (14x2) у блістерах	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна, м. Вінниця	Тедек-Мейхі Фарма, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13572/01/01

**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.	ВАНСЕЙР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; 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; зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміна виробника вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у виробничому процесі АФІ або діючої речовини, або зміна виробника (включаючи, де необхідно, місце проведення контролю якості) АФІ або діючої речовини (за відсутності сертифіката відповідності Європейській	за рецептом	не підлягає	UA/8807/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопеї у матеріалах реєстраційного досьє) (введення нового виробника АФІ або діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину); приведення у відповідність до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 умов зберігання у Методах контролю якості; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.			
2.	ДИКЛОФЕНАК	таблетки по 0,05 г № 10 у блистерах; № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блистерах в пачці	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до референтного препарату; приведення умов	за рецептом	не підлягає	UA/0708/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004			
3.	ДІАЛІПОН®	розчин для інфузій 3 % по 10 мл або по 20 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості	за рецептом	не підлягає	UA/0794/01/01
4.	ЕЛЕУТЕРОКОК У ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт рідкий (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	-	не підлягає	UA/9750/01/01
5.	ІНФЛАМАФЕРТ ИН®	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	ТОВ "НІР"	Україна, м. Київ,	ТОВ "НІР"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Фармакотерапевтична група. Код АТС" відповідно до	за рецептом	не підлягає	UA/0611/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							міжнародного класифікатора ВООЗ; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Інфламафертин); 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			
6.	ОФЛОКСАЦИН	таблетки по 200 мг № 10 (10x1) у блистерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	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" (уточнення дозування), відповідно до аналогічного препарату; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у	за рецептом	не підлягає	UA/0838/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікація на АФІ або діючу речовину, або вихідний/проміжний продукт/реагент, що використовуються у процесі виробництва АФІ або діючої речовини; 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 вихідного/проміжного продукту); внесення змін у специфікацію та у методи контролю якості готового лікарського засобу			
7.	ПЕРТУСИН	сіроп in bulk: по 100 мл у флаконах № 48, у банках № 48 у коробі картонному	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу зі зміною зазначених одиниць	<i>без рецепта</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9554/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимірювання; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни у специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; розділ «Склад» в методах контролю готового лікарського засобу			
8.	ПЕРТУСИН	сіроп по 100 мл у флаконах або банках	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміни у специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; розділ «Склад» в методах контролю готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/0749/01/01

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АДВАГРАФ	капсули пролонгованої дії по 3 мг № 50	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - кількісні зміни активних речовин	за рецептом	-	UA/9687/01/04
2.	АМЛІПІН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3) в блистерах	«УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД»	Грузія	«ЛАБОРАТОРІЯ БЕЙЛІ-КРЕАТ»	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання назви та адреси виробника англійською мовою /відповідно до наказу МОЗ України № 125 від 13.02.2014/	за рецептом		UA/13455/01/01
3.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 25 мкг/мл по 0,4 мл у попередньо наповнених шприцах з автоматичним запобіжником голки № 1; по 0,4 мл у попередньо	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфактурінг Лімітед, США	Нідерланди/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/11437/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		наповнених шприцах № 1								
4.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 40 мкг/мл по 0,5 мл у попередньо наповнених шприцах з автоматичним запобіжником голки № 1; по 0,5 мл у попередньо наповнених шприцах № 1	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/11437/01/02
5.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 100 мкг/мл по 0,3 мл або по 0,4 мл у попередньо наповнених шприцах з автоматичним запобіжником голки № 1; по 0,3 мл або по 0,4 мл у попередньо наповнених шприцах № 1	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/11437/01/03
6.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 500 мкг/мл по 0,3 мл, або по 0,6 мл, або по 1,0 мл у попередньо наповнених шприцах з автоматичним	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/11437/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		запобіжником голки № 1; по 0,3 мл, або по 0,6 мл, або по 1,0 мл у попередньо наповнених шприцах № 1								
7.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 200 мкг/мл по 0,3 мл або по 0,5 мл у попередньо наповнених шприцах з автоматичним запобіжником голки № 1; по 0,3 мл або по 0,5 мл у попередньо наповнених шприцах № 1	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Амджен Мануфактурінг Лімітед, США	Нідерланди/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/11437/01/04
8.	БІОСЕПТ	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах або банках	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна	ПАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	за рецептом		UA/13166/01/01
9.	БІПРОЛОЛ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці, № 60, № 90 у контейнерах контейнерах з кришкою з контролем першого	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новими упаковками з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (Термін введення змін - протягом 60	за рецептом		UA/3800/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розкриття					днів після затвердження)			
10.	БІПРОЛОЛ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці, № 60, № 90 у контейнерах з кришкою з контролем першого розкриття	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новими упаковками з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (Термін введення змін - протягом 60 днів після затвердження)	за рецептом		UA/3800/01/02
11.	БРОНХОВАЛ	таблетки по 30 мг № 20 у блістерах в коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща, підприємства компанії Сандоз	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в назві виробника АФІ	без рецепта		UA/9256/02/01
12.	БРОНХОВАЛ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою в картонній коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Ліхтенхельдт ГмбХ, Фармацойтіше Фабрік, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в назві виробника АФІ	без рецепта		UA/9256/01/01
13.	ВІТАМІН С 500 мг ПОЛУНИЧНИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12 у блістерах; № 12 (12x1), № 120	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського	без рецепта		UA/7712/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(12x10) у блистерах у пачці; № 30, № 50 у контейнерах полімерних у пачці або без пачки					засобу (введення пачки) з відповідними змінами у р. «Упаковка»			
14.	ГЛІКОСТЕРИ Л Ф10	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативних виробничих дільниць для діючих речовин: натрію хлорид, калію хлорид, кальцію хлориду, магнію хлориду	за рецептом		UA/1859/01/01
15.	ГЛІКОСТЕРИ Л Ф5	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативних виробничих дільниць для діючих речовин: натрію хлорид, калію хлорид, кальцію хлориду, магнію хлориду	за рецептом		UA/1860/01/01
16.	ГЛУТОКСИМ	розчин для ін'єкцій 3 % по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 5 у блистері у пачці, по 2 мл в ампулах	ЗАТ "ФАРМА ВАРМ "	Російська Федерація	ЗАТ "Фарма ВАРМ", Російська Федерація/ ФДУ "РКНПК" Мінздравсоцроз витку Росії, Російська Федерація	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки без зміни первинної упаковки, з відповідними змінами у р.	за рецептом		UA/5228/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10 у блистерах у пачці					«Упаковка» МКЯ ЛЗ			
17.	ДІАПІРИД®	таблетки по 2 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна тексту маркування вторинної упаковки. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4784/01/01
18.	ДІАПІРИД®	таблетки по 3 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна тексту маркування вторинної упаковки. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4784/01/02
19.	ДІАПІРИД®	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна тексту маркування вторинної упаковки. Введення змін протягом 3 місяців	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
							після затвердження			
20.	ЕВКАБАЛ® БАЛЬЗАМ	емульсія, 3 г/10 г в 100 г по 25 мл, 40 мл або 100 мл в тубах № 1	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Ліхтенхельдт ГмбХ, Фармацевтична фабрика	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в маркуванні вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/5753/01/01
21.	ЕПАЙДРА®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у блистерній упаковці в картонній коробці; по 1 картриджу по 3 мл, вмонтованому в одноразовий пристрій - шприц-ручку СолоСтар® (без голок для ін'єкцій), по 5 шприц-ручок у картонній коробці; по 1 картриджу по 3 мл, вмонтованому в одноразовий пристрій - шприц-ручку ОптиСет® (без голок для	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/10240/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій), по 5 шприц-ручок у картонній коробці; по 10 мл у флаконі у картонній коробці								
22.	ЕРІДОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12624/01/01
23.	ЕРІДОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/12624/01/02
24.	ЕТІЛ 70%	розчин для зовнішнього застосування 70 % по 100 мл у флаконах	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД"	Україна	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування р. "Умови зберігання"	за рецептом		UA/10943/01/01
25.	ЕФКУР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 30, № 60 у флаконах № 1	ТОВ "Компанія "Л-Контракт"	Україна, м. Київ	Емкур Фармасьютікалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/8470/01/01
26.	ЕХІНАСАЛЬ	сироп по 125 г у флаконах № 1	Вроцлавське підприємство	Польща	Вроцлавське підприємство	Польща	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/9100/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			лікарських трав "Гербаполь" АТ		лікарських трав "Гербаполь" АТ		матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо складу препарату (екстрагенту), а саме: приведення написання складу екстрагенту до затверджених матеріалів /відповідно до наказу МОЗ України № 159 від 05.03.2014/			
27.	ЗЕРОДОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Іпка Лабораторізі Лімітед	Індія	Іпка Лабораторізі Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки, подання пропозицій щодо маркування	за рецептом		UA/10618/01/01
28.	ІМОВАН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 7,5 мг № 20 (20x1) у блістерах у коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Санofi Вінтроп Індастріа	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (передача прав іншому заявнику) Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/5634/01/01
29.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ	таблетки по 500 мг № 10 у стрипах, № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм", Україна, м. Львів/ ПАТ "Київмедпрепарат" Україна, м. Київ	Україна, м. Львів/ Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до	без рецепта		UA/8542/01/01

№ 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)			
30.	КОЛДРЕКС® МАКСГРИП ЛИМОН	порошок для орального розчину у пакетиках № 5, № 10	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Велика Британія	СмітКлайн Бічем С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації показника «Споріднені сполуки фенілефрину HCl2» методів контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/8393/01/01
31.	ЛАЗІД	таблетки, вкриті оболонкою, 150 мг/300 мг № 60 у флаконах № 1	ТОВ "Компанія "Л-Контракт"	Україна, м. Київ	Емкур Фармасьютікалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	<i>за рецептом</i>		UA/9548/01/01
32.	ЛАКТУВІТ®	сироп, 3,335 г/5 мл по 100 мл, 200 мл у флаконах полімерних з мірним пристроєм; по 2 мл, 5 мл у контейнері одноразовому № 10	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинних упаковок	<i>без рецепта</i>		UA/12566/01/01
33.	ЛАМІВІР	розчин оральний, 50 мг/5 мл по 100	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/11016/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконах у комплекті зі шприцем та перехідним пристроєм у пачці					виправлення технічних помилок у методах контролю якості в розділі «Упаковка» та в інструкції для медичного застосування			
34.	ЛЕЙПРОРЕЛІН САНДОЗ®	імплантат по 3,6 мг у шприцах № 1, № 3, № 6	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробництво "in bulk", пакування: Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні вторинних упаковок , у методах контролю якості лікарського засобу та в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/13229/01/01
35.	ЛЕЙПРОРЕЛІН САНДОЗ®	імплантат по 5 мг у шприцах № 1, № 3, № 6	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробництво "in bulk", пакування: Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному зображенні вторинних упаковок , у методах контролю якості лікарського засобу та в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/13229/01/02
36.	ЛУЦЕНТІС	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 0,23 мл у флаконах № 1	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження	за рецептом		UA/9924/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у комплекті зі шприцем та двома голками у картонній коробці					заявника; зміна місцезнаходження виробника ГЛЗ, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
37.	М.ОКСІПЛЕКС	розчин для ін'єкцій 1 % по 1 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках	Федеральне державне унітарне підприємство "Московський ендокринний завод"	Російська Федерація	Федеральне державне унітарне підприємство "Московський ендокринний завод"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні вторинної упаковки; зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЕМОКСИПІН®)	за рецептом		UA/4788/01/01
38.	МЕРАТИН КОМБІ	таблетки вагінальні з аплікатором № 10 (10x1) у блістері з 10 аплікаторами у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Мепро Фармасьютикалс Pvt. Ltd	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в розрахунковій формулі методики «Кількісне визначення натрію метилпарабену і натрію пропілпарабену»	за рецептом		UA/8691/01/01
39.	МЕРОПЕНЕМ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПІАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Нечхем 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	-		UA/10813/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI			
40.	МЕТФОРМІН САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 120 (12x10), № 120 (10x12) у блистерах в коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Лек С.А., Польща, підприємство компанії Сандоз, Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/9477/01/01
41.	МЕТФОРМІН САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг № 30 (10x3), № 120 (12x10), № 120 (10x12) у блистерах в коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Лек С.А., Польща, підприємство компанії Сандоз, Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/9477/01/02
42.	МІЛІСТАН ВІД КАШЛЮ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (10x2) у блистерах у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Теміс Медикаре Лімітед, Індія; Метро Фармасьютікалс Пвт. Лтд, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничих дільниць для ГЛЗ	без рецепта		UA/2435/02/01
43.	НЕВІМУН	суспензія оральна, 50 мг/5 мл по 100 мл у флаконах з мірним стаканчиком у комплекті з шприцем та перехідним пристроєм у пачці	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості в розділі «Упаковка», та в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11013/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
44.	НО-СОЛЬ® ЗВОЛОЖУЮ ЧИЙ	краплі назальні 0,65% по 10 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки, доповнення шрифтом Брайля (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/1877/01/01
45.	ПАРАЦЕТАМ ОЛ	таблетки по 200 мг № 10 у блістерах, № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм", Україна, м. Львів/ ПАТ "Київмедпрепарат" Україна, м. Київ	Україна, м. Львів/ Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/8334/01/01
46.	ПЕКТОЛВАН ® Ц	сироп по 100 мл у флаконах № 1 разом з дозуючою ложкою 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	без рецепта		UA/10675/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
47.	ПЕНТИЛІН	розчин для ін'єкцій, 100 мг/5 мл в ампулах № 5 (5x1) у блістері в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї в зв'язку з заміною виробника діючої речовини	за рецептом		UA/2694/02/01
48.	ПЕНТИЛІН	таблетки пролонгованої дії по 400 мг № 20 (10x2) у блістерах в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї в зв'язку зі заміною виробника діючої речовини	за рецептом		UA/2694/01/01
49.	ПЛАТОГРІЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4), № 84 (14x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового пакування ЛЗ; введення додаткового виробника АФІ	за рецептом		UA/11433/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
50.	ПРАМІПЕКС	таблетки по 0,25 мг № 30 в блістері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування (зазначення назви розділу)	за рецептом		UA/13248/01/01
51.	ПРАМІПЕКС	таблетки по 1,0 мг № 30 в блістері	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування (зазначення назви розділу)	за рецептом		UA/13248/01/02
52.	РАБЕПРАЗО Л-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10505/01/01
53.	РАБЕПРАЗО Л-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 20 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10505/01/02
54.	РИСПОЛЕПТ® КВІКЛЕТ	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Росія	Вторинна упаковка та випуск серії: Янссен-Сілаг	Італія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та	за рецептом		UA/1683/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 28 (4x7) у блистерах			С.п.А., Італія; Виробництво та первинна упаковка: Янссен Орто ЛЛС, США		місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва приведення назви та адреси виробника ЛЗ у відповідність до Висновку GMP			
55.	СОМАКСОН	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл (500 мг) або по 4 мл (1000 мг) в ампулах № 5 у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці ГЛЗ; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/10211/01/01
56.	СУДОКРЕМ	крем для зовнішнього застосування по 10 г, по 15 г, по 60 г, по 125 г, по 250 г у баночках	Форест Тосара Лімітед	Ірландія	Форест Тосара Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/4451/01/01
57.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 20 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блистерах в картонній коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччин/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у маркуванні шрифтом Брайля на упаковці	за рецептом		UA/9619/01/04
58.	ТРИБУДАТ	таблетки по 100 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах у	Новеко Інвест енд Трейд Корп.	США	Амун Фармасьютикалз Ко. С.А.Е.	Арабська Республіка Єгипет	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9496/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці								
59.	ТРИДЕРМ®	крем по 15 г або по 30 г у тубах	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника ГЛЗ, без зміни місця виробництва (приведення назви та адреси виробника до Висновку GMP), зміни маркування первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 9-ти місяців після затвердження); зміна адреси заявника;	за рецептом		UA/2022/01/01
60.	УРСОФАЛЬК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 25 (25x1), № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідальний за випуск серій кінцевого продукту та альтернативне вторинне пакування: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; виробники дозованої форми, первинне та вторинне пакування: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу; подання нового сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника; зміни специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна специфікацій	за рецептом		UA/3746/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в Європейській Фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу			
61.	ФІНАЛГОН®	мазь по 20 г у тубах № 1 у комплекті з аплікатором у коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробник: ГЛОБОФАРМ Фармацойтіше Продукціонз-унд Хандельсгезель шафт м.б.Х., Австрія/ відповідальний за випуск серії (не включаючи контроль серії/випробування): Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко КГ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/1909/01/01
62.	ХЛОРАМФЕН ІКОЛУ СУКЦИНАТУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат",	Україна, м. Київ	Раджастан Антібіотікс 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-VI (ВАТ на ПАТ)	-		UA/12315/01/01
63.	ХЛОРГЕКСИ	розчин для	Комунальне	Україна	Комунальне	Україна	внесення змін до	без		UA/8946/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ДИНУ БІГЛЮКОНАТ	зовнішнього застосування 0,05 % по 100 мл у флаконах	підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика		підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика		реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника для активної субстанції	<i>рецепта</i>		
64.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 0,5 г/0,5 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці для ГЛЗ	<i>за рецептом</i>		UA/9805/01/01
65.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 1 г/1 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці для ГЛЗ	<i>за рецептом</i>		UA/9805/01/02
66.	ЦЕФОТАКСИМУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у стерильних подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних лікарських форм	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Сандоз Індастріал Продактс 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/10309/01/01