

**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.	БЮЦИКЛІН	таблетки по 45 мг № 30 (10x3) у блістерах	Вроцлавське підприємство лікарських трав "ГЕРБАПОЛЬ" АТ	Польща	Вроцлавське підприємство лікарських трав "ГЕРБАПОЛЬ" АТ	Польща	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13590/01/01
2.	БЬЮТІУС "СПАГ" ПЕКАНА	краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі № 1	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13591/01/01
3.	ГЕПАТІУС "СПАГ" ПЕКАНА	краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі № 1	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13592/01/01
4.	ГРИПОЦИТРОН -БРОНХО	краплі оральні, розчин, 5 мг/мл по 20 мл у флаконі № 1	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13593/01/01
5.	ДЕПІОФЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 10 (10X1) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Мадрид	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13589/01/01
6.	ДЕПІОФЕН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/13589/02/01
7.	ДЕПУРАКС	сироп по 10 мл в пакетах № 10, № 20	ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ"	Україна, м. Київ	ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/13594/01/01
8.	ЕКВІВАЛ	краплі оральні по	ПЕКАНА	Німеччина	ПЕКАНА	Німеччина	реєстрація на 5	<i>без</i>	<i>підлягає</i>	UA/13595/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	"СПАГ" ПЕКАНА	30 мл, по 50 мл у флаконах № 1	НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	а	НАТУРХАЙЛЬМІТ ТЕЛЬ ГмбХ		років	рецепта		
9.	ІТРАКОНАЗОЛ ПЕЛЕТИ 22%	пелети (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Нош Лабс Прайвет Лімітед	Індія	Нош Лабс Прайвет Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13596/01/01
10.	МОКСИФЛОКС АЦИНУ ГІДРОХЛОРИД (МОНОГІДРАТ)	порошок (субстанція) в мішках поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	МСН ФармахеМ Пвт. Лтд.	Індія	МСН ФармахеМ Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13597/01/01
11.	НАТУВІРОН "СПАГ" ПЕКАНА	краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі № 1	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччин а	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТ ТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13598/01/01
12.	НУРОФЕН® ЕКСПРЕС УЛЬТРАКАП	капсули м'які по 200 мг № 4, № 10 у блістерах	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13599/01/01
13.	ОЛІМЕСТРА® Н 20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/12,5 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6), № 84 (14x6), № 90 (10x9), № 98 (14x7) в блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ Відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина	Словенія/ Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13600/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
14.	ОЛІМЕСТРА® H 40	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 40 мг/12,5 мг № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), № 90 (10x9), № 98 (7x14) в блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ Відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина	Словенія/ Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13601/01/01
15.	ОЛІМЕСТРА® HD 20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/25 мг № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84 (7x12), № 90 (10x9), № 98 (7x14) в блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ Відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина	Словенія/ Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13602/01/01
16.	ОЛІМЕСТРА® HD 40	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 40 мг/25 мг № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6), № 84	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та	Словенія/ Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13600/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(7x12), № 90 (10x9), № 98 (7x14) в блістерах			випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія/ Відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина					
17.	ОРФАДИН	капсули тверді по 2 мг № 60 (60x1) у флаконах	Свідіш Орфан Біовітрум Інтернешенел АБ	Швеція	Апотек Продакшн & Леборетріер АБ	Швеція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13603/01/01
18.	ОРФАДИН	капсули тверді по 5 мг № 60 (60x1) у флаконах	Свідіш Орфан Біовітрум Інтернешенел АБ	Швеція	Апотек Продакшн & Леборетріер АБ	Швеція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13603/01/02
19.	ОРФАДИН	капсули тверді по 10 мг № 60 (60x1) у флаконах	Свідіш Орфан Біовітрум Інтернешенел АБ	Швеція	Апотек Продакшн & Леборетріер АБ	Швеція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13603/01/03
20.	РЕНЕЛІКС "СПАГ" ПЕКАНА	краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі № 1	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТ ТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13604/01/01
21.	РОСОРБУТАМ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Норс Чайна Фармасьютікал Синовін Ко., Лтд.	Китай	Норс Чайна Фармасьютікал Синовін Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13605/01/01
22.	СИЛДЕНАФІЛУ ЦИТРАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Мапрімед С.А.	Аргентина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13606/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		нестерильних лікарських форм								
23.	СТРЕПСІЛС® ДЛЯ ДІТЕЙ 6+	льодяники № 12 (12x1), № 24 (12x2) у блістерах	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13607/01/01
24.	ТО-ЕКС "СПАГ" ПЕКANA	краплі оральні по 30 мл, 50 мл у флаконі № 1	ПЕКANA НАТУРХАЙЛЬ МІТТЕЛЬ ГмБХ	Німеччина	ПЕКANA НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмБХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13608/01/01
25.	ТОРИДИП 10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13609/01/01
26.	ТОРИДИП 20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13609/01/02
27.	ФЛУОКСЕТИНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Кіміка Сінтетіка, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13610/01/01
28.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Кіміка Сінтетіка, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13611/01/01

**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.	АККУПРО®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; назву допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.	за рецептом	не підлягає	UA/1570/01/01
2.	АККУПРО®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання» до	за рецептом	не підлягає	UA/1570/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог ІСНQ1А; назву допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.			
3.	АККУПРО®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; назву допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.	за рецептом	не підлягає	UA/1570/01/03
4.	АККУПРО®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 28 (7x4) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови	за рецептом	не підлягає	UA/1570/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зберігання» до вимог ІСНQ1А; назву допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.			
5.	АЦИКЛОВІР	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Кіміка Сінтетіка, С.А.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення у відповідність до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/ Rev 2 умов зберігання у Методах контролю якості	-	не підлягає	UA/9693/01/01
6.	ВАЗОНАТ®	капсули по 250 мг № 40 (10x4), № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; Розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог Настанови 42 – 3.3:2004	за рецептом	не підлягає	№UA/9434/01/01
7.	ВІНПОЦЕТИН-ФАРМАК	концентрат для розчину для інфузій 0,5 % по 2 мл в ампулах № 10 в пачці з картону; № 10 (5x2) у блістерах в пачці з картону	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	за рецептом	не підлягає	UA/0507/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" відповідно до референтного препарату			
8.	ВІТРУМ® ФОРАЙЗ	таблетки, вкриті оболонкою № 30, № 60 у флаконах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого готового лікарського засобу; заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного та вторинного пакування); зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/0786/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії; приведення умов зберігання лікарського засобу до Керівництва ЄС СРМР/QWP/122/02; приведення назв діючих речовин у відповідність до оригінальної документації виробника			
9.	ГАСТРОЦЕПІН®	таблетки по 25 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блистерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Еллас А.Е.	Греція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення написання адреси місцезнаходження виробника готового лікарського засобу відповідно до оновленого сертифікату GMP; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; уточнення назви допоміжної речовини	за рецептом	не підлягає	UA/0581/01/01
10.	ГУТТАЛАКС®ПІ КОСУЛЬФАТ	краплі, 7,5 мг/мл по 15 мл або 30 мл у флаконі № 1	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Іstituto de Анжелі С.р.л.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення написання адреси	без рецепта	не підлягає	UA/0832/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місцезнаходження виробника відповідно до оновленого сертифікату НВП(GMP); зміна у термінах придатності готового лікарського засобу (доповнено терміном придатності після відкриття флакону); зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Діти", "Спосіб застосування та дози" відповідно до короткої характеристики препарату та висновку консультативно-експертної групи "Вікові аспекти застосування ЛЗ (Педіатрія)"; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.; розділ «Умови зберігання» в методах контролю готового лікарського засобу приведено у відповідність до реєстраційних матеріалів виробника			
11.	ДЕЛАГІЛ	таблетки по 250	Ай-Сі-Ен	Польща	Алкалоїда	Угорщина	перереєстрація у	за	не підлягає	UA/0327/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 30 (10x3) у блистерах	Польфа Жешув АТ		Кемікал Компані ЗАТ		зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї); приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07 р.; уточнення коду АТС (виправлення технічної помилки) відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ	рецептом		
12.	ЕЛОКСАТИН®	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 10 мл або по	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Авентіс Фарма Дагенхем, Велика Британія;	Велика Британія/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного	за рецептом (тільки для застосуван	не підлягає	UA/9385/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 мл у флаконах № 1			Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина		посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Фармакологічні властивості. Фармакодинаміка. Фармакокінетика, "Спосіб застосування та дози" (уточнення умов застосування та дозування) відповідно до оновленої короткої характеристики препарату; приведення умов зберігання готового лікарського засобу до вимог Керівництва ICH Q1A (R2) Stability Testing Of New Drug Substances And Products	ня в стаціонарі фахівцями з онкології)		
13.	ЕНАЛОЗИД® 12,5	таблетки № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістері у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; збільшення терміну придатності АФІ; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна тексту маркування упаковок лікарського	за рецептом	не підлягає	UA/0702/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; додавання постачальника пакувальних матеріалів або комплектуючих; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна умов зберігання АФІ; введення додаткового пакування; зміна в методах випробувань ГЛЗ			
14.	ЗИПРЕКСА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (7x4) у блістерах	Ліллі С. А.	Іспанія	Виробництво готової лікарської форми: Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко (США) Виробництво за повним циклом: Ліллі С. А., Іспанія	Пуерто-Ріко (США)/ Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення адреси виробника; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у відповідність до оригінальних матеріалів виробника; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.; в методах контролю	за рецептом	не підлягає	UA/7871/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу зазначення функцій виробників			
15.	ЗИПРЕКСА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг № 28 (7x4) у блістерах	Ліллі С. А.	Іспанія	Виробництво готової лікарської форми: Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко (США) Виробництво за повним циклом: Ліллі С. А., Іспанія	Пуерто-Ріко (США)/ Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення адреси виробника; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у відповідність до оригінальних матеріалів виробника; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007 р.; в методах контролю готового лікарського засобу зазначення функцій виробників	за рецептом	не підлягає	UA/7871/01/02
16.	КАЛІЙ-НОРМІН	таблетки пролонгованої дії по 1 г № 30 (10x3) у блістерах	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	Алкалоїда Кемікал Компані ЗАТ	Угорщина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; 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	за рецептом	не підлягає	UA/0553/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до матеріалів реєстраційного доосьє (Консультативно-експертна група "Ендокринологія та обмін речовин. Лікарські засоби") та короткої характеристики лікарського засобу			
17.	КАРВЕДІГАМА ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 6,25 мг, № 30 (10x3) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення виробника до реєстраційних матеріалів; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення терміну придатності до документації фірми-виробника (було: 2 роки; стало: 3 роки)	за рецептом	не підлягає	UA/6445/01/01
18.	КАРВЕДІГАМА ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг, № 30 (10x3) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення виробника до реєстраційних	за рецептом	не підлягає	UA/6445/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення терміну придатності до документації фірми-виробника (було: 2 роки; стало: 3 роки)			
19.	КАРВЕДІГАМА ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення виробника до реєстраційних матеріалів; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення терміну придатності до документації фірми-виробника (було: 2 роки; стало: 3 роки)	за рецептом	не підлягає	UA/6445/01/03
20.	МІТОМІЦИН-С КІУВА	порошок для розчину для ін'єкцій по 10 мг у флаконах № 1, № 5	Нордік Фарма с.р.о.	Чеська Республіка	Виробництво та контроль в процесі виробництва, контроль якості продукту in bulk, первинне та вторинне пакування: Кіова Хакко Кірин Ко., Лтд., Японія; вторинне пакування: СВУС Фарма,	Японія/ Чеська Республіка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення умов зберігання	за рецептом	не підлягає	UA/8970/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					а.с., Чеська Республіка; випуск серії: Нордік Фарма с.р.о., Чеська Республіка					
21.	МІТОМІЦИН-С КІОВА	порошок для розчину для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1, № 5	Нордік Фарма с.р.о.	Чеська Республіка	Виробництво та контроль в процесі виробництва, контроль якості продукту in bulk, первинне та вторинне пакування: Кіова Хакко Кірин Ко., Лтд., Японія; вторинне пакування: СВУС Фарма, а.с., Чеська Республіка; випуск серії: Нордік Фарма с.р.о., Чеська Республіка	Японія/ Чеська Республіка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення умов зберігання	за рецептом	не підлягає	UA/8970/01/03
22.	ПІНОСОЛ®	краплі назальні, по 10 мл у флаконі № 1	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до матеріалів	без рецепта	підлягає	UA/6369/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реєстраційного досьє (Консультативно-експертна група "Отоларингологія. Лікарські засоби") та короткої характеристики лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; зазначення назв діючих речовин латиною			
23.	ПМС-УРСОДІОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 50 та № 100 у флаконі	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності	за рецептом	не підлягає	UA/9555/01/01
24.	ПМС-	таблетки, вкриті	Фармасайнс	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	перереєстрація у	за	не підлягає	UA/9555/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	УРСОДІОЛ	оболонкою, по 500 мг № 50 та № 100 у флаконі	Інк.				зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності	рецептом		
25.	ТАВЕГІЛ	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 10	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна методу випробувань ГЛЗ; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" відповідно до	за рецептом	не підлягає	UA/1238/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів реєстраційного досьє			
26.	ТРОБІЦИН	порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій по 2 г у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулі № 1	Пфайзер Інк.	США	виробництво за повним циклом для розчинника, контроль та випуск серії для кінцевого продукту: Пфайзер Менюфектуринг Бельгія НВ, Бельгія виробництво, пакування, контроль та випуск серії для порошку: Панфарма, Франція	Бельгія/Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання до Керівництва ICH Q1A (R2) Stability Testing Of New Drug Substances And Products; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" відповідно до матеріалів реєстраційного досьє (Консультативно-експертні групи "Дерматовенерологія. Лікарські засоби", "Вікові аспекти застосування лікарських засобів. Педіатрія") та короткої характеристики лікарського засобу; приведення назви	за рецептом	не підлягає	UA/9763/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарської форми препарату у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006; зазначення функцій виробників готового лікарського засобу відповідно до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє			
27.	УРЕГІТ®	таблетки по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; уточнення адреси виробництва відповідно до сертифікату GMP; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/0179/01/01
28.	ФЛУКОНАЗОЛ-АПОТЕКС	таблетки по 50 мг № 10 у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	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	за рецептом	не підлягає	UA/4156/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; приведення адреси виробників у відповідність до реєстраційних матеріалів; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у відповідність до оригінальних документів виробника			
29.	ФЛУКОНАЗОЛ-АПОТЕКС	таблетки по 100 мг № 10 у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	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 референтного	за рецептом	не підлягає	UA/4156/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; приведення адреси виробників у відповідність до реєстраційних матеріалів; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у відповідність до оригінальних документів виробника			
30.	ФЛУКОНАЗОЛ-АПОТЕКС	таблетки по 50 мг in bulk по 15 кг у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви лікарського засобу (було - Апо-Флуконазол); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; приведення адреси виробників у відповідність до реєстраційних матеріалів; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у	-	не підлягає	UA/0746/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до оригінальних документів виробника			
31.	ФЛУКОНАЗОЛ-АПОТЕКС	таблетки по 100 мг in bulk по 15 кг у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви лікарського засобу (було - Апо-Флуконазол); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни в специфікації та методах контролю готового лікарського засобу; приведення адреси виробників у відповідність до реєстраційних матеріалів; умови зберігання готового лікарського засобу приведено у відповідність до оригінальних документів виробника	-	не підлягає	UA/0746/01/02
32.	ХУМІРА®	розчин для ін'єкцій, 40 мг/0,8 мл у попередньо наповнених однодозових шприцах № 1, № 2 у комплекті з серветками	ЕббВі Біофармасью тікалз ГмбХ	Швейцарія	лікарська форма, первинне пакування: Ветер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; вторинне пакування: Ветер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ,	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ	за рецептом	не підлягає	UA/13612/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина; тестування: Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; випуск серії: Еббві Біотекнолоджі ГмбХ, Німеччина		України № 339 від 19.06.07. р.; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Протипоказання», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій», «Особливості застосування», «Особливі літнього віку», «Застосування у період вагітності та годування груддю», «Спосіб застосування та دوزи», "Діти", «Побічні реакції», «Виробник»			

**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 в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2551/01/01
2.	L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®	таблетки по 50 мкг № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2551/01/02
3.	L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®	таблетки по 100 мкг № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/2551/01/03
4.	АБРОЛ®	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	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
		флаконах № 1					матеріалів: зміни розділу «Опис»			
5.	АБРОЛ®	сіроп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни розділу «Опис»	<i>без рецепта</i>		UA/9928/02/02
6.	АМІКСИН®	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину	-		UA/1088/01/01
7.	АМЛОДИПІН	таблетки по 5 мг № 30 (10x3), № 1000 (10x100) у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/1427/01/01
8.	АМЛОДИПІН	таблетки по 10 мг № 30 (10x3), № 900 (10x90) у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна	<i>за рецептом</i>		UA/1427/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							параметрів допустимих меж готового лікарського засобу			
9.	АНГІРАМ	таблетки по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11995/01/01
10.	АНГІРАМ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження	за рецептом	-	UA/11995/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
11.	АНГІРАМ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11995/01/03
12.	АНТИСТРУМІ	таблетки по 1 мг	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за		UA/3223/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	Н-ДАРНИЦЯ	№ 50 (10x5), № 100 (10x10) у контурних чарункових упаковках	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	<i>рецептом</i>		
13.	АНТИТРОМБ	мазь 1 % по 30 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>без рецепта</i>		UA/7941/01/01
14.	АРОКСИКАМ	таблетки по 7,5 мг № 10 (10x1) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕЛОКСИКАМ ПФАЙЗЕР®); зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/11516/01/01
15.	АРОКСИКАМ	таблетки по 15 мг	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	<i>за рецептом</i>		UA/11516/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10 (10x1) у блістерах			(Юніт III)		матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕЛОКСИКАМ ПФАЙЗЕР®); зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
16.	АРТІБЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 60 у поліпропіленовій банці № 1 у коробці	БРЮФАРМЕК СПОРТ с.п.р.л.	Бельгія	відповідальний за випуск серії: БРЮФАРМЕКС ПОРТ с.п.р.л., Бельгія виробництво: ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В., Бельгія	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЕПАБЕЛЬ)	без рецепта		UA/7936/01/01
17.	АСЕНТРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (7x4) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва, відповідальної за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування	за рецептом		UA/8770/01/01
18.	АСЕНТРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/8770/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		100 мг № 28 (7x4) у блістерах					введення додаткової ділянки виробництва, відповідальної за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування			
19.	АСІТАЛОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 28 (7x4) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ПРЕЦИТРА); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11661/01/01
20.	АСІТАЛОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 14 (7x2) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/11661/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ПРЕЦИТРА); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
21.	АСКОФЕН-ЕКСТРА	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>без рецепта</i>		UA/7541/01/01
22.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	<i>без рецепта</i>		UA/5708/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
23.	АЦИК®	таблетки по 200 мг № 25 (5x5) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9433/01/01
24.	АЦИК®	таблетки по 400 мг № 35 (5x7) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи	за рецептом		UA/9433/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
25.	АЦИКЛОВІР	таблетки по 0,2 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистері у пацці	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (відповідно до референтного препарату) (введення змін протягом 3-ох місяців після	за рецептом		UA/6895/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
26.	БАЛЬЗАМІЧНИЙ ЛІНІМЕНТ (ЗА ВИШНЕВСЬКИМ)	лінімент по 40 г у банках, по 40 г у тубах, по 40 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта	-	UA/6659/01/01
27.	БЕНЛІСТА™	порошок для розчину для інфузій (80 мг/мл) по 120 мг у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Хоспіра Інк., США; виробник для пакування та випуску серії: ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А., Італія	США/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13267/01/01
28.	БЕНЛІСТА™	порошок для розчину для інфузій (80 мг/мл) по 400 мг у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Хоспіра Інк., США; виробник для пакування та випуску серії: ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А., Італія	США/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13267/01/02
29.	БЕРЕЗИ БРУНЬКИ	бруньки по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	без рецепта		UA/8273/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
30.	БЕРОДУАЛ®	розчин для інгаляцій по 20 мл або 40 мл у флаконі з крапельницею № 1	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Іstituto de Анжелі С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Протипоказання", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/10751/01/01
31.	БРОНСПРЕЙ	спрей для ротової порожнини по 15 мл з дозуючим насосом та розпилювачем у	Квізда Фарма ГмбХ	Австрія	Квізда Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - вилучення активних речовин зі складу	без рецепта		UA/11922/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1					лікарського засобу			
32.	ВАЛЕРІАНА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/5387/01/01
33.	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 10, № 50 у блістерах; № 50 у контейнерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/8994/01/01
34.	ВАЛЕРІАНИ КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ	кореневища з коренями по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/5387/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
35.	ВАЛІДОЛ-ЛУБНИФАРМ	таблетки по 60 мг № 6, № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/4697/01/01
36.	ВЕНТОЛІН™ ЕВОХАЛЕР™	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу по 200 доз у балонах № 1	ГлаксоСмітКлайн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Веллком С.А., Іспанія; ГлаксоВеллком Продакшн, Франція	Іспанія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2563/01/01
37.	ВІТАКСОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/10507/02/01
38.	ГІДРОКОРТИ ЗОН - ПОС	мазь очна, 10 мг/г по 2,5 г у тубах № 1	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР від нового (альтернативного) виробника; супутня зміна: введення нового (альтернативного)	за рецептом		UA/6522/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							етапу виробництва готового лікарського засобу з додаванням початкового етапу стерилізації субстанції сухим жаром			
39.	ГІДРОКОРТИ ЗОН - ПОС	мазь очна, 25 мг/г по 2,5 г у тубах № 1	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР від нового (альтернативного) виробника; супутня зміна: введення нового (альтернативного) етапу виробництва готового лікарського засобу з додаванням початкового етапу стерилізації субстанції сухим жаром	за рецептом		UA/6522/01/02
40.	ГЛЕВО	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 5 (5x1)	Гленмарк Фармасьютикал алз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикал з Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки в тексті нанесеному шрифтом Брайля	за рецептом		UA/8751/02/01
41.	ГЛЕВО	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1)	Гленмарк Фармасьютикал алз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикал з Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	за рецептом		UA/8751/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки в тексті нанесеному шрифтом Брайля			
42.	ДЕКАТИЛЕН [™]	таблетки для розсмоктування № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Ацино Фарма АГ, Швейцарія; додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості: Унтерзухунгсінститут Хеппелер, Німеччина	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна штампів для маркування лікарського засобу; зміна показника "Внешний вид". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/6633/01/01
43.	ДЕЛЬТАЛІЦИН	порошок ліофілізований для приготування крапель назальних по 0,0003 г в ампулах № 5, № 10 разом з дозуючою піпеткою у пачці з картону	ТОВ "Дельтаран-Україна"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11125/01/01
44.	ДЕПАКІН	сироп, 57,64 мг/1 мл по 150 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Юнітер Ліквід Мануфекчурінг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3817/01/01
45.	ДЖАЙДЕС®	внутрішньоматк	Байер Оу	Фінляндія	Байер Оу	Фінляндія	внесення змін до	за		UA/13283/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ова система з левоноргестрелом по 13,5 мг для введення, запаяна в окремому блістері, № 1 в картонній пачці					реєстраційних матеріалів: надання оновленого сертифікату відповідності Eur. Ph. від діючого виробника Байер Фарма АГ для діючої речовини Левоноргестрел	<i>рецептом</i>		
46.	ДИКЛОСАН	гель по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>без рецепта</i>	-	UA/5712/01/01
47.	ДИЛТІАЗЕМ	таблетки по 60 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>за рецептом</i>		UA/6554/01/01
48.	ДИФЛАЗОН®	капсули по 50 мг № 7 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого	<i>за рецептом</i>		UA/2527/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)			
49.	ДИФЛАЗОН®	капсули по 100 мг № 28 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2527/01/02
50.	ДИФЛАЗОН®	капсули по 150 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом - № 2, № 4; без рецепта - № 1		UA/2527/01/03
51.	ДИФЛАЗОН®	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у флаконах № 1	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2527/02/01
52.	ДИФЛЮЗОЛ®	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11674/01/01
53.	ДІКЛОТОЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10), № 28 (14x2) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/12364/01/01
54.	ДОКСИБЕНЕ	капсули м'які по 100 мг № 10 (10x1) у	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/3033/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					подання оновлених сертифікатів відповідності Європейській фармакопеї щодо губчатої енцефалопатії від затвердженого виробника та від діючого виробника желатину для капсул; подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для АФІ доксицикліну гіклату від діючого виробника зі зміною назви власника			
55.	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки по 0,04 г № 10 у блистерах, № 20 (10x2) у блистерах в пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/0834/01/01
56.	ДУБА КОРА	кора по 50 г, 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з	без рецепта		UA/8278/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
57.	ЕЛЕУТЕРОКО К	екстракт рідкий для перорального застосування, спиртовий по 50 мл у флаконах № 1; по 20 кг у бутлях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/4566/01/01
58.	ЕЛОКОМ®	лосьйон 0,1% по 30 мл у флаконах-крапельницях № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау С.А., Іспанія; Шерінг-Плау Канада Інк., Канада	Іспанія/ Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників відповідальних за повний цикл виробництва; зміна місцезнаходження заявника; введення додаткової виробничої дільниці для готового лікарського засобу, як наслідок поява додаткової упаковки; зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення	за рецептом		UA/6293/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додатковий виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування); якісні зміни складу первинної упаковки; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
59.	ЕЛОКОМ®	крем 0,1 % по 15 г або 30 г у тубах № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н. В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника до діючого сертифікату GMP; зміна місцезнаходження заявника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	за рецептом		UA/6293/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
60.	ЕМЕСЕТРОН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 0,2 % по 2 мл або по 4 мл в ампулах № 5, № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового розміру серії препарату для пакування по 4 мл в ампулах	за рецептом		UA/4118/01/01
61.	ЕНАЛОЗИД® 25	таблетки № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нової упаковки; зміна у маркуванні на первинній та вторинній упаковці; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/5568/01/01
62.	ЕНДОТЕЛОН	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 150 мг №	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія, Франція; Санофі-Авентіс	Франція/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії	без рецепта		UA/5469/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 (10x2) у блістерах			С.п.А., Італія		готового лікарського засобу для виробника (Санофі-Авентіс С.п.А., Італія)			
63.	ЕНТЕРОЖЕРМІНА®	суспензія для перорального застосування по 5 мл у флаконах № 10, № 20 (10x2)	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	ЛАБОРАТОРІЇ ЮНІТЕР, Франція або Санофі-Авентіс С.п.А., Італія	Франція/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЕНТЕРОЖЕРМІНА) (термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/4234/01/01
64.	ЕСПЕРАЛЬ	таблетки по 500 мг № 20 у флаконах № 1 у коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Софаримекс - Індустрія Кіміка е Фармасаутіка, С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника ГЛЗ, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5332/01/01
65.	ЕССОБЕЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10328/01/01
66.	ЕССОБЕЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10328/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
67.	ЕТОЛ ФОРТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 4, № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій ГЛЗ; зміна розміру серії ГЛЗ; зміна в методах випробувань ГЛЗ; зміна оболонки для покриття таблеток; зміни в процесі виробництва ГЛЗ	за рецептом		UA/3962/01/01
68.	ЕТОНІЙ	мазь 1 % по 15 г у банках № 1 або тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта	-	UA/6734/01/01
69.	ЕХІНАЦЕЯ - ЛУБНИФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/6079/01/01
70.	ЖЕВТАНА®	концентрат для	ТОВ "Санofi-	Україна	Авентіс Фарма	Великобрит	внесення змін до	за		UA/11582/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для інфузій, 60 мг у 1,5 мл по 1,5 мл у флаконах № 1 в комплекті з розчинником (етанол 96 % - 13 % (в/в), вода для ін'єкцій) по 4,5 мл у флаконах № 1	Авентіс Україна"		Дагенхем, Великобританія; Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина	анія/ Німеччина	реєстраційних матеріалів: зміни в специфікацію для контролю проміжного продукту DIMEST; зміна періоду повторних випробувань (запропоновано: 36 місяців); введення альтернативної ділянки для контролю якості "МБЧ" АФІ; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; введення додаткової ділянки виробництва, яка відповідає за першу стадію виробництва А та другу стадію виробництва В; доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування	рецептом		
71.	ЖЕНЬШЕНЬ	настойка для перорального застосування по 50 мл у флаконах № 1, по 17 кг у бутлях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про	без рецепта		UA/5394/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
72.	ЗВІРОБОЮ ТРАВА	трава по 50 г, 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/8280/01/01
73.	ЗЕВЕСИН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10, № 30 у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12692/01/01
74.	ЗЕВЕСИН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10, № 30 у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12692/01/02
75.	ЗЕНТЕЛ™	таблетки по 400 мг № 1 у блістері	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоСмітКляйн Південна Африка (Пту)	Південна Африка	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/10241/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Лтд		зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу			
76.	ЗОВІРАКС™	ліофілізат для розчину для інфузій по 250 мг у флаконах № 5	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна типу матеріалу проміжної упаковки, в якій розташовують флакони з ліофілізатом	за рецептом		UA/8281/01/01
77.	ЗОПІКЛОН	таблетки по 7,5 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блистерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	за рецептом		UA/6301/01/01
78.	ІБЕРОГАСТ®	краплі оральні по 20 мл, 50 мл, 100 мл у флаконах № 1	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Штайгервальд Арцнайміттельверк ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	без рецепта		UA/6302/01/01
79.	ІНДОПРЕС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30	Публічне акціонерне товариство "Науково-	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у	за рецептом		UA/2153/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3) у блістері	виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		специфікація, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; введення додаткових постачальників фольги алюмінієвої та плівки полівінілхлоридної без зміни якісного та кількісного складу			
80.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	виробництво препарату in bulk: Неолфарма Інк., США; Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; випуск серії, пакування, маркування, контроль якості при випуску: Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	США/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ; зміни в процесі виробництва діючої речовини	за рецептом		UA/3752/01/01
81.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	виробництво препарату in bulk: Неолфарма Інк., США; Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; випуск серії, пакування, маркування, контроль якості	США/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ; зміни в процесі виробництва діючої речовини	за рецептом		UA/3752/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					при випуску: Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція					
82.	ІХТІОЛ	мазь 20 % по 25 г у тубах № 1, у банках № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/5472/01/01
83.	КАЛЕНДУЛИ КВІТКИ	квітки по 25 г, по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/8282/01/01
84.	КАЛЬЦІУМФ ОЛІНАТ "ЕБЕВЕ"	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 3 мл (30 мг), або по 5 мл (50 мг), або по 10 мл (100 мг) в ампулах № 5	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до	за рецептом		UA/1637/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							оригінальних документів - висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
85.	КАЛЬЦІУМФ ОЛІНАТ "ЕБЕВЕ"	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 10 мл (100 мг) або по 20 мл (200 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до оригінальних документів - висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1638/01/01
86.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/6048/01/01
87.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ СТАБІЛІЗОВ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом	-	UA/4900/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	АНИЙ	або по 10 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці					найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження			
88.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 6 у блістерах; по 12 таблеток у блістері; № 60 (12x5) або № 120 (12x10) у блістерах в пачці; № 30 або № 50 у контейнері полімерному № 1 у пачці або без пачки	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5095/01/01
89.	КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 30 (30x1), № 60 (30x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл.,	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1153 від 27.12.2013 щодо написання виробників в процесі	<i>за рецептом</i>		UA/3048/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					м. Бориспіль		внесення змін (було - ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків)			
90.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11834/01/01
91.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	за рецептом	-	UA/11834/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
92.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів	за рецептом	-	UA/11834/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
93.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 10x3 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	за рецептом		UA/12146/01/01
94.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 10x3 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю	за рецептом		UA/12146/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє			
95.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10x3 у блистерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	за рецептом		UA/12146/01/03
96.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг № 100 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	за рецептом		UA/12146/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
97.	КЕРАСАЛ	мазь по 50 г у тубах № 1 у картонній коробці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Шпіріг Фарма АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини	без рецепта		UA/9755/01/01
98.	КЛАБЕЛ® 500	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 14 (7x2) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"	за рецептом		UA/7034/01/01
99.	КЛАРИТ 250	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 14 (7x2) у блістерах	ТОВ "Інвестфарма ком"	Україна, м. Одеса	Інд-Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання",	за рецептом		UA/10480/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
100.	КЛАРИТ ДС 125	гранули для приготування 50 мл оральної суспензії (125 мг/5 мл) у флаконах № 1	ТОВ "Інвестфармаком"	Україна	Інд Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10480/03/01
101.	КЛАРИТ ОД	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 7 у блістерах	ТОВ "Інвестфармаком"	Україна	Інд-Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10480/02/01
102.	ЛОПРАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 20 (10x2), № 6 (6x1) у блістерах	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна форми або розміру контейнера чи закупорювального засобу (первинної упаковки)	за рецептом		UA/ 8191/02/01
103.	ЛОРАТАДИН	таблетки по 0,01 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/5404/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					зміна розміру серії готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
104.	ЛЮТЕІНА	таблетки вагінальні по 50 мг № 30 (15x2) у блистерах у коробці	ТОВ "Адамед"	Польща	ТОВ "Адамед", Польща; Паб'яницький фармацевтичний завод Польфа А.Т., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового, збільшеного розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5244/01/01
105.	МАКРОЗИД 500	таблетки по 500 мг № 100 (10x10) у блистерах	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6535/01/01
106.	МАКРОЗИД 500	таблетки по 500 мг in bulk № 500 у пластикових банках	Маклеодс Фармасьютик алс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	-		UA/6536/01/01
107.	МЕНОВАЗИН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні	без рецепта		UA/8824/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
108.	МЕТОНАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ "Фармацевтична компанія "САЛЮТАРИС"	Україна	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання дільниці ПАТ "Фармак", Україна відповідальної за контроль	-		UA/10438/01/01
109.	МЕТРОДЕНТ®	гель зубний, полуничний аромат по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	без рецепта		UA/7954/01/01
110.	МЕТРОДЕНТ®	гель зубний, ананасовий аромат по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	без рецепта		UA/7953/01/01
111.	МЕТРОДЕНТ®	гель зубний, оригінальний по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/7951/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"			
112.	МЕТРОДЕНТ®	гель зубний, лимонний аромат по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саенсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	<i>без рецепта</i>		UA/7952/01/01
113.	МЕТРОНІДАЗ ОЛ - НОВОФАРМ	розчин для інфузій, 5 мг/мл, по 100 мл, 200 мл у пляшках скляних № 1, по 100 мл, 200 мл у пляшках	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового типу пляшок скляних місткістю 100 мл та 250 мл, пробок гумових та ковпачків алюмінієвих. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/5519/01/01
114.	НАЛБУФІН-ФАРМЕКС	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 або по 2 мл у попередньо	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп", Україна; ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення матеріалів	<i>за рецептом</i>		UA/11606/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		заповнених шприцах у комплекті з голками № 1 (1x1), № 5 (5x1) у блістері у пацці; по 1 або по 2 мл в ампулах № 5x1, № 5x2 у пацці			"Здоров`я народу", Україна		реєстраційного досьє на медичний виріб шприц по 2 мл та внесення додаткового виробника первинної упаковки для шприця по 1 мл та на голки у комплекті з шприцами на 2 мл та 1 мл; зміни у маркуванні упаковок			
115.	НІСТАТИНОВ А МАЗЬ	мазь, 100000 ОД/г по 15 г у тубах № 1 у пацці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	за рецептом	-	UA/8829/01/01
116.	НІТРОГЛІЦЕРИН	таблетки сублінгвальні по 0,5 мг № 40 в пробірці	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: актуалізація (приведення до вимог Європейської Фармакопеї) специфікацій на допоміжні речовини; зміни в методах випробування активної субстанції та допоміжної речовини	без рецепта		UA/10377/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
117.	НІФЕДИПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3)	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3337/01/01
118.	НОВАЛГІН	таблетки № 6 у блістерах, № 12x1 у блістерах упачці, № 12x1 у блістерах у пачці з кишенькою для зберігання, № 120 (12x10) у блістерах у пачці, № 30 у контейнерах у пачці або без пачки	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки лікарського засобу по 12 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пачці (пакувальна лінія САМ)	№ 30, № 120 - за рецептом, № 6, № 12 - без рецепта		UA/5082/01/01
119.	ОКСОЛІН	мазь 0,25 % по 10 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/8112/01/01
120.	ОЛІЯ НАСІННЯ ГАРБУЗА	олія по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з	без рецепта		UA/7818/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
121.	ОТРИВІН 3 МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ	спрей назальний, дозований 0,1 % по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення у відповідність до вимог Європейської фармакопеї специфікації на допоміжну речовину готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5416/01/01
122.	ПАРАЛЕН® ЕКСТРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 12, № 24 (12x2) у блистері у картонній коробці	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР для АФІ від нового виробника. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/11455/01/01
123.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 150 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій	за рецептом		UA/2630/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
124.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 50 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2630/01/02
125.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований	Шерінг-Плау Сентрал Іст	Швейцарія	виробник «in bulk» та	Ірландія/ Сінгапур/	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2630/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		для розчину для ін'єкцій, 80 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	АГ		первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Бельгія	матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
126.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 100 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій;	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмБХ, Сінгапур (філія Сінгапур);	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського	за рецептом		UA/2630/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		засобу			
127.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 120 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2630/01/05
128.	ПІКОЛАКС®	краплі оральні 0,75 % по 15 мл, 30 мл у флаконах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у методах	без рецепта		UA/1522/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
129.	ПОДОРОЖНИКА СІК	рідина оральна по 100 мл у флаконах скляних № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/4624/01/01
130.	ПОЛІДЕКСА З ФЕНІЛЕФРИНОМ	спрей назальний, розчин по 15 мл у флаконах з розпилювачем № 1	Лабораторії Бушара Рекордаті	Франція	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: новий сертифікат відповідності від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2831/01/01
131.	ПРИСИПКА ДИТЯЧА	порошок по 50 г у банках	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/3599/01/01
132.	ПРИЧЕПИ	трава по 50 г у	ПАТ	Україна,	ПАТ	Україна,	внесення змін до	без		UA/8286/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ТРАВА	пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках	"Лубнифарм"	Полтавська обл., м. Лубни	"Лубнифарм"	Полтавська обл., м. Лубни	реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>рецепта</i>		
133.	ПРОЛІА™	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм № 1 у блистері в картонній коробці або по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком № 1 у блистері або без блистера, поміщеному в картонну коробку; по 1 мл розчину в	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; виробник для пакування та випуску серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання упаковки в процесі внесення змін	<i>за рецептом</i>		UA/12077/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		скляному флаконі в картонній коробці								
134.	ПУСТИРНИК А НАСТОЙКА	настойка для внутрішнього застосування по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 (ВАТ на ПАТ)	без рецепта		UA/7318/01/01
135.	РАВЕЛ® SR	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 1,5 мг № 20, № 30, № 60, № 90 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказах МОЗ України № 503 від 23.06.2010 та № 596 від 21.07.2010 щодо реєстраційної процедури стосовно зміни терміну зберігання в процесі перереєстрації - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви препарату; зміна специфікації готового лікарського	за рецептом		UA/3628/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; зміна терміну зберігання (з 2-х до 5-ти років) (було - з 2-х до 3-х років); зміна умов зберігання готового продукту; уточнення лікарської форми			
136.	РЕЛІФ® ПРО	супозиторії ректальні № 10 (5x2) у стрипах	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина; Іstituto de Анджелі, Італія	Італія/ Німеччина/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	за рецептом		UA/10318/02/01
137.	РЕННІ® 3 АПЕЛЬСИНО ВИМ СМАКОМ	таблетки жувальні № 12 (6x2), № 12 (12x1), № 24 (12x2), № 24 (6x4) у блістерах	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Дельфарм Гайард	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	без рецепта		UA/7799/01/01
138.	РЕПАРИЛ®-ГЕЛЬ Н	гель по 40 г у тубі № 1	Мадаус ГмбХ	Німеччина	випуск серії: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, наповнення та пакування: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробнича	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій на АФІ	без рецепта		UA/7224/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					дільниця (фактична адреса виробництва): МАДАУС ГмБХ, Німеччина					
139.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/01
140.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/02
141.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014 щодо назви препарату в процесі внесення	за рецептом		UA/11743/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x6) у блістерах					змін (було - РОКСЕРА®)			
142.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 20 (10x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/04
143.	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 (БАТ на ПАТ)	без рецепта		UA/8288/01/01
144.	РОТОКАН	екстракт рідкий по 55 мл, 110 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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	без рецепта		UA/4607/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-VI			
145.	САНОРИН	краплі назальні, 1 мг/мл по 10 мл у флаконі скляному в коробці № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна первинної упаковки флакону. Термін введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/2455/03/01
146.	СИНТОМІЦИН	лінімент 5 % по 25 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/4683/01/01
147.	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	мазь 33,3 % по 25 г у банках, по 40 г у тубах, по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/7192/01/01
148.	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 300 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	за рецептом		UA/6759/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
149.	СТРЕПТОЦИД	лінімент 5% по 30 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/4611/01/01
150.	СУЛЬФАДИМ ЕТОКСИН	таблетки по 0,5 г № 10, № 20 (10x2), № 100 (10x10) у стрипах; № 10, № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6030/01/01
151.	СУТЕНТ	капсули по 12,5 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового CEP (R1-CEP 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового CEP (R1-CEP 2004-247-Rev 00) for	за рецептом		UA/7785/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника</p>			
152.	СУТЕНТ	капсули по 25 мг № 28 (7x4) у блистерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for</p>	за рецептом		UA/7785/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника</p>			
153.	СУТЕНТ	капсули по 50 мг № 28 (7x4) у блистерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for</p>	за рецептом		UA/7785/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника</p>			
154.	СУТЕНТ	капсули по 37,5 мг № 28 (7x4) у блистерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for</p>	за рецептом		UA/7785/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника			
155.	ТАНАКАН®	розчин для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі № 1 з дозатором	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій діючої речовини	за рецептом		UA/9843/01/01
156.	ТАНАКАН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій діючої речовини; зміна у методах випробування діючої речовини	без рецепта		UA/9822/01/01
157.	ТАНАКАН®	розчин для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі № 1 з дозатором	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання"	за рецептом	-	UA/9843/01/01
158.	ТАФЛОТАН®	краплі очні, 15	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до	за		UA/10158/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мгк/мл по 2,5 мл у флаконах № 1					реєстраційних матеріалів: зміни у р. МБЧ у зв'язку з оновленням мастер-файлу на діючу речовину; зміна місцезнаходження головного офіса виробника діючої речовини (у зв'язку з перенесенням)	рецептом		
159.	ТЕРАФЛЮ ЛАР	спрей для ротової порожнини по 30 мл у флаконі із захисним ковпачком та насадкою-розпилювачем № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції без зміни місця виробництва. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/7506/01/01
160.	ТИМОЛОЛ-ДАРНИЦЯ	краплі очні, розчин 2,5 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 у пачці	ПрАТ "Фармацевтич на фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. Введення змін	за рецептом		UA/1226/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 6 місяців після затвердження			
161.	ТИМОЛОЛ-ДАРНИЦЯ	краплі очні, розчин 5 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 у паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/1226/01/02
162.	ТІОТРИАЗОЛІН	краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1 у комплекті з кришкою-крапельницею у паці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви виробника в процесі внесення змін	за рецептом		UA/8446/01/01
163.	ТОНОРМА®	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у контурних чарункових	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського	за рецептом		UA/0516/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковках					засобу			
164.	ТОРАДІВ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах в картонній пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви заявника/виробника в процесі внесення змін	за рецептом		UA/11604/01/01
165.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 50 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/05
166.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/02
167.	ТОРАСЕМІД	таблетки по 10	Сандоз	Словенія	Салютас Фарма	Німеччина/	внесення змін до	за	не підлягає	UA/9619/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	САНДОЗ®	мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Фармасьютіка лз д.д.		ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Польща	реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	<i>рецептом</i>		
168.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 20 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9619/01/04
169.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9619/01/06
170.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 200 мг № 20 (10x2),	Сандоз Фармасьютіка	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9619/01/07

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 100 (10x10) у блистерах	лз д.д.				матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)			
171.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 2,5 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блистерах	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/01
172.	ТРОСАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці з картону	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва	за рецептом	-	UA/11737/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
173.	ТРОСАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці з картону	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11737/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
174.	ТРОСАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці з картону	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11737/01/03
175.	ФЛАПРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні	за рецептом		UA/12982/01/01

№ 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", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)			
176.	ФЛАПРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блистерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні	за рецептом		UA/12982/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)			
177.	ФЛАПРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)	за рецептом		UA/12982/01/03
178.	ФЛУКОНАЗОЛ-	капсули по 150 мг № 1 (1x1)у	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних	№ 1 (1x1): без		UA/8449/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ФАРМАСАЙН С	блістерах; № 50 у флаконі					матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	<i>рецепта; № 50: за рецептом</i>		
179.	ФЛУОМІЗИН	таблетки вагінальні по 10 мг № 2, № 6 у білестерах	Мединова Лтд.	Швейцарія	Мединова Лтд.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо написання форми власності заявника в процесі внесення змін (було - Мединова АГ)	<i>без рецепта</i>		UA/1852/01/01
180.	ФОЗИКАРД Н	таблетки по 20 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у білестерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс АТ, Ісландія; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Ісландія/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ від діючого виробника та від нового виробника	<i>за рецептом</i>		UA/5608/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
181.	ФОТИЛ®	краплі очні по 5 мл у поліетиленовом у флаконі-крапельниці № 1 в коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2384/01/01
182.	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: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2384/01/02
183.	ФРОМІЛІД®	гранули для приготування 60 мл (250 мг/5 мл) суспензії для орального застосування у флаконах № 1 та 1 шприцем	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5026/01/02
184.	ФТАЛАЗОЛ	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/5442/01/01
185.	ХИТЕН	таблетки по 4 мг	Ауробіндо	Індія	Ауробіндо	Індія	внесення змін до	за	-	UA/11822/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 30 (10x3) у блистерах з 1 саше силікагелю в пакеті у пачці	Фарма Лтд		Фарма Лімітед (Юніт III)		реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ОРДИЛАТ); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	<i>рецептом</i>		
186.	ХІТЕН	таблетки по 8 мг № 30 (10x3) у блистерах з 1 саше силікагелю в пакеті у пачці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо	<i>за рецептом</i>	-	UA/11822/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було -ОРДИЛАТ); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
187.	ЦИТЕРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	Алкалоїд АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД-Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в 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	за рецептом		UA/1079/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобами та інші види взаємодій"			
188.	ЦИТЕРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 у блістерах	Алкалоїд АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД-Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в 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"	за рецептом		UA/1079/01/02
189.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки № 6x20 у блістерах у пачці (лінія Klockner); № 6x20, № 12x5 у блістерах у пачці (лінія MediSeal); № 6 у блістерах (лінія «BLIPACK» або лінія Klockner);	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до специфікації та методів контролю якості на діючу речовину кислоту ацетилсаліцилову у відповідність до вимог монографії	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20, № 12x10, № 30, № 50 - за рецептом		UA/5094/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 12 у блистерах (лінія Klockner або лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія Noack), № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці					діючої Eur. Ph			
190.	ШАВЛІІ ЛИСТЯ	листя по 40 г або по 50 г в пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	без рецепта		UA/8566/01/01