

**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.	АМІСПІРОН® ІС	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 0,08 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, Одеська обл., м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, Одеська обл., м. Одеса	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13800/01/01
2.	АРИФАМ® 1,5 МГ/10 МГ	таблетки з модифікованим вивільненням, по 1,5 мг/10 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13798/01/01
3.	АРИФАМ® 1,5 МГ/5 МГ	таблетки з модифікованим вивільненням, по 1,5 мг/5 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13799/01/01
4.	АТРАКУРІУМ-НОВО	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2,5 мл або по 5 мл у флаконах № 5	Фізична особа - підприємець Губенко Сергій Анатолійович	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13801/01/01
5.	ГРИПОЦИТРОН-БРОНХО	сироп, 1,5 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у флаконах № 1 (фасування із	ТОВ "Харківське фармацевтичне	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13794/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		форми "in bulk" виробництва ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна)	підприємство "Здоров'я народу"							
6.	ЕСКУЗАН N	краплі оральні по 20 мл або по 60 мл у флаконах № 1	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Фарма Вернігероде ГмбХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13802/01/01
7.	КОМБІСО	таблетки по 5 мг/6,25 мг № 30 (10х3), № 100 (10х1) у блістерах	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.т.	Чеська Республіка	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.т.	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13792/01/01
8.	КОМБІСО	таблетки по 10 мг/6,25 мг № 30 (10х3), № 100 (10х1) у блістерах	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.т.	Чеська Республіка	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.т.	Чеська Республіка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13793/01/01
9.	ПАКЛІТАКСЕЛ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Мак Кем Продактс (Індія) Пвт. Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13803/01/01
10.	ПАНТОПРАЗОЛ НАТРІЮ СЕСКВІДРАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних та стерильних лікарських форм	Гетеро Драгз Лімітед	Індія	Гетеро Драгз Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13791/01/01
11.	РАВІСОЛ®	маса подрібнена (субстанція) із суміші лікарської рослинної сировини у мішках паперових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13804/01/01
12.	РАСТЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаї ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13805/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах								
13.	РЕМАВІР	капсули по 100 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	АТ "Олайнфарм"	Латвія	АТ "Олайнфарм"	Латвія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/3777/03/01
14.	СОЛІДАГОРЕН	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі з крапельницею № 1	Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13795/01/01
15.	ТАНФЛЕКС	розчин для ротової порожнини 0,15 % по 120 мл у флаконах № 1	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаі ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	АБДІ ІБРАХІМ Ілач Санаі ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/13797/01/01
16.	ТРИСОЛЬ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках, по 200 мл або по 400 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/13806/01/01
17.	ЦЕФОТАКСИМ НАТРІЮ	порошок (субстанція) у алюмінієвих балонах для виробництва стерильних лікарських форм	КШФК Чжунно Фармасьютіка л (Шицзячжуан ь) Ко., Лтд.	Китай	КШФК Чжунно Фармасьютікал (Шицзячжуан ь) Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13796/01/01
18.	ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	Кайпін Джен'юін Байокемікал Фармас'ютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/13807/01/01

**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.	АРИМІДЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 28 (14x2) у блістерах	АстраЗенека ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник лікарського засобу "in bulk": АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; Виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія	США/ Велика Британія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до оновленої короткої характеристики препарату та висновку КЕГ "Онкологія. Лікарські засоби"); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339	за рецептом	не підлягає	UA/2417/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							від 19.06.2007; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; уточнення розділу «Опис» у відповідність до матеріалів фірми – виробника			
2.	ВІРОТЕК ІНТИМ	розчин для зовнішнього застосування 0,02 % по 50 г або 100 г у флаконах № 1	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Фармацевтична фабрика КП "Луганська обласна "Фармація"	Україна, м. Луганськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення умов зберігання у відповідність до вимог «Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004»; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта	підлягає	UA/9773/01/01
3.	ГІДРОГЕЛЬ МЕТИЛКРЕМНІ ЄВОЇ КИСЛОТИ	гель (субстанція) у мішках і подвійних поліетиленових пакетах для	ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ"	Україна, м. Київ	ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	-	не підлягає	UA/2341/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва нестерильних лікарських форм					реєстраційного посвідчення; приведення написання складу субстанції у відповідність до вимог оригінальної документації фірми-виробника; розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог Настанови 42 – 3.3:2004			
4.	ДОКСИБЕНЕ	капсули м'які по 100 мг № 10 (10x1) у блістерах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Дозвіл на випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового	за рецептом	не підлягає	UA/3033/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості; заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; назви допоміжних речовин приведено у відповідність до матеріалів виробника; розділ «Склад», а саме зазначення діючої речовини, приведено у відповідність до матеріалів виробника; уточнення в розділі «Опис», а саме редакційна інтерпретація викладки опису вмісту капсули та самої касули			
5.	ЗАДАКСІН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій	СайКлон Фармасютікал	Гонконг	Патеон Італія С.п.А.	Італія	перереєстрація у зв'язку із	за рецептом	не підлягає	UA/1389/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 1,6 мг у флаконах № 2 у комплекті з розчинником по 1 мл в ампулах № 2	с Інтернешнл Лтд.				закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення лікарської форми відповідно до вимог наказу № 500 від 20.07.2006 р.; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
6.	ЗЕЛДОКС®	капсули тверді по 40 мг № 28 (14x2) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Виробництво та контроль якості: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія	Німеччина/ Ірландія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення складу допоміжних речовин відповідно до вимог наказу МОЗ України №426 від 26.08.05 року; назву лікарської форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006 р. та оригінальних матеріалів виробника;	за рецептом	не підлягає	UA/2595/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки № 30, № 14)			
7.	ЗЕЛДОКС®	капсули тверді по 60 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Виробництво та контроль якості: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія	Німеччина/ Ірландія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення складу допоміжних речовин відповідно до вимог наказу МОЗ України №426 від 26.08.05 року; назву лікарської форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006 р. та оригінальних матеріалів виробника; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності	за рецептом	не підлягає	UA/2595/01/02
8.	ЗЕЛДОКС®	капсули тверді по по	Пфайзер Інк.	США	Виробництво,	Німеччина/	перереєстрація у	за рецептом	не підлягає	UA/2595/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		80 мг № 28 (14x2) у блістерах			пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Виробництво та контроль якості: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія	Ірландія	зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення складу допоміжних речовин відповідно до вимог наказу МОЗ України №426 від 26.08.05 року; назву лікарської форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006 р. та оригінальних матеріалів виробника; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки № 30, № 14)			
9.	ЗІРТЕК®	краплі оральні 1 % по 10 мл у флаконах № 1	ЮСБ Фаршим С.А.	Швейцарія	Ейсіка Фармасьютікалз С.Р.Л	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна в умовах зберігання	без рецепта	підлягає	UA/1577/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>готового лікарського засобу; зміна у термінах придатності готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до короткої характеристики препарату та висновку консультативно-експертної групи "Вікові аспекти застосування лікарських засобів. Педіатрія"; "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до короткої характеристики препарату та висновку консультативно-експертної групи "Отоларингологія . Офтальмологія. Лікарські засоби"; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07.</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
10.	ИОДОКСИД®	супозиторії вагінальні по 200 мг № 10 (5x2) у блістерах	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" відповідно до референтного препарату; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від нового виробника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення	без рецепта	підлягає	UA/1047/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назви виду упаковки у відповідність до Наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.			
11.	КАНАМІЦИНУ СУЛЬФАТ КИСЛИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм.	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Бенксі Хайда Фармасьютікал Ко. Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину	-	<i>не підлягає</i>	UA/0338/01/01
12.	КАПСИОЛ	розчин на шкірний, спиртовий по 100 мл або по 200 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна коду АТХ; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/1046/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							АФІ або діючу речовину; вилучення виробничої дільниці; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини; приведення написання розділу «Склад» до вимог загальної статті «Екстракти» діючого видання ДФУ			
13.	КЛІМАПІН®	настойка по 100 мл у флаконі № 1, по 100 мл у банці № 1	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна коду АТХ; зміни внесені до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Фармакотерапевтична група. Код АТХ" (відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ); зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у	без рецепта	підлягає	UA/9641/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікація на АФІ або діючу речовину; приведення розділу «Склад» методів контролю якості готового лікарського засобу у відповідність до вимог загальної монографії «Екстракти» ДФУ; приведення декларування умов зберігання готового лікарського засобу у відповідність до вимог керівництва CPMP/QWP/609/96/Rev 2			
14.	КУБІЦИН	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 350 мг у флаконах № 1	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво та первинне пакування: ОСО Біофармасьютик алс Мануфактурінг ЛЛС, США; Вторинне пакування: Каталент ЮК Пекеджинг Лімітед, Великобританія; Випуск серії: Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина	США/ Великобританія/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення перекладу адреси виробника відповідального за пакування ГЛЗ	за рецептом	не підлягає	UA/9886/01/01
15.	КУБІЦИН	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 500 мг у	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво та первинне пакування: ОСО	США/ Великобританія/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	за рецептом	не підлягає	UA/9886/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1			Біофармасьютик алс Мануфактурінг ЛЛС, США; Хоспіра Інк., США; Вторинне пакування: Каталент ЮК Пекеджинг Лімітед, Великобританія; Випуск серії: Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина		реєстраційного посвідчення; уточнення перекладу адреси виробника відповідального за пакування ГЛЗ			
16.	ЛУЦЕНТІС	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 0,23 мл у флаконах № 1 у комплекті зі шприцем та двома голками	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення умов зберігання готового лікарського засобу до вимог Керівництва ICH Q1A (R2) Stability Testing Of New Drug Substances And Products	за рецептом	не підлягає	UA/9924/01/01
17.	МАГНІЮ СУЛЬФАТ	розчин для ін'єкцій 25 % по 5 мл або 10 мл в ампулах № 10	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних	за рецептом	не підлягає	UA/9904/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07 р.; введення додаткового, збільшеного розміру серії (для нової ділянки виробництва); введення додаткової ділянки виробництва ЛЗ, а саме: ділянки по виробництву лікарських засобів у формі розчинів для ін'єкцій та крапель у полімерному пакуванні, без зміни місцезнаходження, зі зміною в процесі виробництва ЛЗ, а саме введенні асептичних умов з використанням стерилізуючої фільтрації; заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування); зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу (інші зміни)			
18.	ПІВОНІЇ НАСТОЙКА	настойка по 100 мл у флаконах або банках	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна коду АТХ; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Фармакотерапевтична група"; приведення назви діючої речовини до вимог загальної монографії «Екстракти», ДФУ; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови з якості ЛЗ «Випробування стабільності», Настанова 42-3.3:2004 розділ «Умови зберігання» у Методах контролю якості	без рецепта	підлягає	UA/1517/01/01
19.	ПОЛІПЛАТИЛЕН®	концентрат для розчину для інфузій, 1,47 мг/мл по 100 мл або по 250 мл у флаконах № 1	ТОВ "Платос-Фарма"	Україна, м. Київ	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення;	за рецептом	не підлягає	UA/1774/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.06 р.; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини			
20.	РЕГУЛАКС® ПІКОСУЛЬФАТ КРАПЛІ	краплі оральні, розчин, 7,5 мг/мл по 20 мл у флаконах-крапельницях № 1	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Німеччина	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; назву лікарської форми готового лікарського засобу приведено у відповідність до вимог Наказу МОЗ України №500 від 20.07.2006 р.; розділ «Склад» (зазначення діючої речовини) приведено у відповідність до оригінальних матеріалів виробника; зміна у методах випробування готового	без рецепта	підлягає	UA/2363/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу			
21.	ТИРОГЕН® 0,9 МГ	порошок для приготування розчину (0,9 мг/мл) для ін'єкцій по 1,1 мг у флаконах № 2	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Джензайм Лімітед, Велика Британія; первинна упаковка: Хоспіра Інк., США; виробництво нерозфасованої продукції: Джензайм Корпорейшн, США	Велика Британія/США	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси виробника; зміна найменування виробника готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Фармакологічні властивості", "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Особливості застосування" відповідно до оновленої короткої характеристики препарату та висновку КЕГ "Ендокринологія. Лікарські засоби"; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до	за рецептом	не підлягає	UA/9743/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07; приведення умов зберігання готового лікарського засобу до вимог Керівництва ICH Q1A (R2) Stability Testing Of New Drug Substances And Products; зазначення функцій виробників готового лікарського засобу; видалення напису "flip off" з ковпачка алюмінієвого			
22.	ТРИСОЛЬ	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у флаконах	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах	за рецептом	не підлягає	UA/1117/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу; введення додаткового виробника АФІ – Калію хлорид			
23.	ФЛОКСІУМ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна торговельної назви лікарського засобу (затверджено: Флоксіум); зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до референтного препарату; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у методах випробування	за рецептом	не підлягає	UA/1315/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допоміжної речовини; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007р.; зміна в методах випробувань готового лікарського засобу			
24.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з лимонним смаком по 4 г у саше № 4, № 5, № 6, № 10, № 20	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Алпекс Фарма СА, Швейцарія/ Сава Хелскеа Лтд, Індія	Швейцарія/ Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; оновлений сертифікат відповідності від діючого виробника	без рецепта	підлягає	UA/10214/01/01
25.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з малиновим смаком по 4 г у саше № 4, № 5, № 6, № 10, № 20	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Алпекс Фарма СА, Швейцарія/ Сава Хелскеа Лтд, Індія	Швейцарія/ Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж	без рецепта	підлягає	UA/10215/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; оновлений сертифікат відповідності від діючого виробника			
26.	ХЛОРГЕКСИД ИН-КР	розчин для зовнішнього застосування 0,05 % по 100 мл у контейнерах № 1	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання лікарського засобу до Настанови 42-3.3:2004 МОЗ України з якості «Лікарські засоби. Випробування	без рецепта	підлягає	UA/9766/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							стабільності»; доповнення назви діючої речовини в розділі «Склад» МКЯ лікарського засобу значенням концентрації розчину			
27.	ЦИПРОЗОЛ	розчин для інфузій, 200 мг/100 мл + розчин для інфузій, 500 мг/100 мл (комбі-упаковка: розчин для інфузій (ципрофлуксацину), 200 мг/100 мл по 100 мл у флаконах + розчин для інфузій (орнідазолу), 500 мг/100 мл по 100 мл у флаконах) в упаковці	РОТЕК ЛТД	Велика Британія	АЛКОН ПАРЕНТЕРАЛС (ІНДІЯ) ЛТД	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до інформації аналогічних препаратів; приведення у відповідність до вимог Настанови 2003 СРМР/QWP/609/96/Rev 2 умов зберігання у Методах контролю якості; приведення назв	за рецептом	не підлягає	UA/9792/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.			

**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.	АЗИТРО САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 6 (6x1) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробник кінцевого продукту: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; виробник продукції in bulk: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; альтернативний виробник (виробництво за повним циклом): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія	Німеччина/ Туреччина/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у шапці Інструкції до медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/11332/01/01
2.	АЗИТРО САНДОЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 3 (3x1) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	виробник кінцевого продукту: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; виробник продукції in bulk: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; альтернативний виробник	Німеччина/ Туреччина/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у шапці Інструкції до медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/11332/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					(виробництво за повним циклом): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія					
3.	АЗОПТ®	краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях «Дроп-Тейнер®» № 1 у коробці	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд	Велика Британія	Алкон-Куврьюр	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/2300/01/01
4.	АКНЕТІН®	капсули по 8 мг № 30 (10x3) у блістерах	«Ядран» Галенська Лабораторія д.д.	Хорватія	СМБ Технолоджи СА	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за <i>рецептом</i>		UA/10316/01/01
5.	АКНЕТІН®	капсули по 16 мг № 30 (10x3) у блістерах	«Ядран» Галенська Лабораторія д.д.	Хорватія	СМБ Технолоджи СА	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за <i>рецептом</i>		UA/10316/01/02
6.	АЛЛОТОН™	розчин нашкірний по 100 мл у флаконах з розпилювачем № 1	ТОВ "УНІВЕРСАЛ БНЕ АГЕНТСТВО "ПРО- ФАРМА"	Україна, м. Київ	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	без <i>рецепта</i>		UA/9080/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							“Про акціонерні товариства” від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
7.	АЛЬЦИЗОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1 у пачках; № 10 (1x10) у пачках у коробках	Алембик Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11196/01/01
8.	АЛЬЦИЗОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 1 у пачках; № 10 (1x10) у пачках у коробках	Алембик Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11196/01/02
9.	АМАРИЛ®	таблетки по 4 мг № 30 (15x2) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/7389/01/03
10.	АНГЛЕКС-ЗДОРОВ'Я	розчин для полоскання ротової порожнини по 120 мл у флаконах скляних або полімерних № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової ділянки виробництва (всі стадії виробництва,	без рецепта		UA/10126/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					всі стадії виробництва, контроль якості: ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, м. Харків		контроль якості); введення додаткової дільниці виробництва (для первинного та вторинного пакування); додавання дільниці, на якій здійснюється контроль/випробування серії; зміна розміру серії для додаткової ділянки			
11.	АПРОЛАТ	краплі очні та вушні, суспензія по 5 мл у тубах № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/12085/01/01
12.	АСТИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістері у коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2741/01/01
13.	АСТИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістері у коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2741/01/02
14.	АТОТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) в блістерах, № 30, № 60, № 100	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва діючої речовини;	за рецептом		UA/13184/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у банках					збільшення терміну переконтролю ДР (до 60 місяців); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування та у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину			
15.	АТОТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) в блістерах, № 30, № 60, № 100 у банках	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва діючої речовини; збільшення терміну переконтролю ДР (до 60 місяців);	за рецептом		UA/13184/01/02

№ 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; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування та у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину			
16.	АТОТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) в блістерах, № 30, № 60, № 100 у банках	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва діючої речовини; збільшення терміну переконтролю ДР (до 60 місяців); зміна у методах випробування готового лікарського засобу;	за рецептом		UA/13184/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування та у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину			
17.	АТОТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, № 30 (10x3), № 60 (10x6) в блістерах, № 30, № 60, № 100 у банках	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва діючої речовини; збільшення терміну переконтролю ДР (до 60 місяців); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях,	за рецептом		UA/13184/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							під час виробництва готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування та у параметрах специфікацій на АФІ або діючу речовину			
18.	АЦИКЛОВІР-АСТРАФАРМ	таблетки по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Астрафарм"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	ТОВ "Астрафарм"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного	за рецептом		UA/7833/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
19.	АЦЦ® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ	порошок для приготування розчину для перорального застосування, 200 мг/3 г по 3 г у пакетиках № 20 у коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	відповідальний за випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, тестування, пакування: Ліндофарм ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, тестування, пакування: Замбон Світзеланд Лтд, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	лікарського засобу внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування вторинних упаковок лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/6568/02/02
20.	БАКТРИМ®	суспензія для перорального застосування, 200 мг/40 мг у 5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості: Сенексі САС, Франція; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Франція/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника ГЛЗ, відповідального за випуск серії; зміна назви виробника, без зміни місця виробництва, а також відображення в реєстраційних матеріалах інформації щодо виробника, який здійснює виробництво нерозфасованої продукції (Термін введення змін - протягом 120 днів після	<i>за рецептом</i>		UA/6569/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
21.	БЕТАМЕТАЗОН	крем, 0,64 мг/г по 15 г у тубах № 1 у паці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	затвердження) внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4321/01/01
22.	БІКАЛУТАМІД-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 28 (7x4), № 30 (10x3) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10546/01/02
23.	БІКАЛУТАМІД-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (7x4), № 30 (10x3) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробничої дільниці (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10546/01/01
24.	БРАЙДАН®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл або по 5 мл у флаконах № 10 у картонній коробці	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Н.В. Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія) Лтд., Ірландія	Нідерланди/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини	за рецептом		UA/10458/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
25.	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 10 мл, 20 мл у флаконах, 20 мл у флаконах-крапельницях	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу в розділі "Упаковка"	без рецепта		UA/8012/01/01
26.	БРИТОМАР	таблетки пролонгованої дії по 5 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2) у блістерах у коробці	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	за рецептом		UA/10403/01/01
27.	БРИТОМАР	таблетки пролонгованої дії по 10 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2) у блістерах у коробці	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника	за рецептом		UA/10403/01/02
28.	БУПІВАКАЇН АГЕТАН	розчин для ін'єкцій 0,5% по 20 мл у флаконах № 10	Лабораторія Агетан	Франція	Виробник, відповідальний за контроль, випуск серії: Лабораторія Агетан, Франція; Виробник, відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: Дельфарм Турс, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення виробника, відповідального за виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування; приведення місцезнаходження виробника у відповідність до Висновку щодо підтвердження виробництва вимогам GMP	за рецептом		UA/2835/01/01
29.	БУПІВАКАЇН АГЕТАН	розчин для ін'єкцій 0,25% по 20 мл у	Лабораторія Агетан	Франція	Виробник, відповідальний за	Франція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2834/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 10			контроль, випуск серії: Лабораторія Агетан, Франція; Виробник, відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: Дельфарм Турс, Франція		матеріалів: введення виробника, відповідального за виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування; приведення місцезнаходження виробника у відповідність до Висновку щодо підтвердження виробництва вимогам GMP			
30.	ВАЗОНІТ	таблетки ретард, вкриті оболонкою, по 600 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія (відповідальний за випуск серії)	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/8138/01/01
31.	ВАЛСАРТАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - НОРТИВАН®); зміна в маркуванні упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10836/01/01
32.	ВАЛСАРТАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було -	за рецептом		UA/10836/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Ріхтер", Угорщина		НОРТИВАН®); зміна в маркуванні упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
33.	ВАЛСАРТАН-РІХТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг № 30 (10x3) у блістерах у коробці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща; додаткове місце випуску серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Польща/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - НОРТИВАН®); зміна в маркуванні упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/10836/01/03
34.	ВІТАМІН С 500 МГ СУНИЧНИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12 у блістерах; № 12 (12x1), № 120 (12x10) у блістерах у пачці; № 30, № 50 у контейнерах полімерних у пачці або без пачки	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу з відповідними змінами в р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ	без рецепта		UA/7713/01/01
35.	ВОТРИЄНТ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 30 у флаконах № 1 зі стикером у коробці, № 30 у флаконах № 1 у коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком	Велика Британія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення альтернативного виробника вихідної сировини	за рецептом		UA/12035/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					С.А., Іспанія					
36.	ВОТРИЄНТ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 30 у флаконах № 1 зі стикером у коробці, № 30 у флаконах № 1 у коробці	ГлаксоСмітКл яйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Велика Британія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення альтернативного виробника вихідної сировини	за <i>рецептом</i>		UA/12035/01/02
37.	ГЕКСАВІТ	драже № 50 у контейнерах № 1	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна найменування виробників діючої речовини - кислоти аскорбінової (вітаміну С)	<i>без рецепта</i>		UA/5225/01/01
38.	ГЕКСАВІТ	драже in bulk по 1 кг в подвійних пакетах із плівки поліетиленової	ПАТ "Вітаміни"	Україна	ПАТ "Вітаміни"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового	-		UA/3131/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна найменування виробників діючої речовини - кислоти аскорбінової (вітаміну С)			
39.	ГЛІЦЕРОЛ ЄВРО	супозиторії ректальні по 1000 мг № 6 (6x1), № 12 (6x2) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Лабораториес Басі Індастріа Фармасьютіка С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІЦЕРОЛ НОСТА); введення додаткової упаковки; зміна заявника	без рецепта		UA/12050/01/01
40.	ГЛІЦЕРОЛ ЄВРО	супозиторії ректальні по 2000 мг № 6 (6x1), № 12 (6x2) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Лабораториес Басі Індастріа Фармасьютіка С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІЦЕРОЛ НОСТА); введення додаткової упаковки; зміна заявника	без рецепта		UA/12050/01/02
41.	ГЛІЦИСЕД®	таблетки по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу.	без рецепта		UA/0585/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
42.	ГРАНДАЗОЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/2,5 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшці № 1 в пачці з картону; по 100 мл або по 200 мл у контейнері № 1 в пачці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/11535/02/01
43.	ДЕРМАЗИН	крем 1 % по 50 г у тубах № 1 у коробці	Сандоз Фармасьютика лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до висновку (GMP) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/8997/01/01
44.	ДИКЛОБЕРЛ® 50	супозиторії по 50 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блистерах у коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміна найменування заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після	за рецептом		UA/9701/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
45.	ДІАМАКС®	капсули по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	ТОВ "Фармакс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесено нового виробника АФІ з наданням матеріалів мастер-файла на діючу речовину	за рецептом		UA/11090/01/01
46.	ДОКТОР МОМ®	сироп по 100 мл у флаконах зі скла № 1 у коробці, по 100 мл або по 150 мл у флаконах з поліетилену № 1 разом з мірною склянкою в коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м.Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	без рецепта		UA/2408/02/01
47.	ДУОВІР-Н	таблетки вкриті плівковою оболонкою, 150 мг/300 мг/200 мг № 60 у контейнерах	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості у специфікації	за рецептом		UA/13487/01/01
48.	ДУОТРАВ®	краплі очні по 2,5 мл у флаконах-крапельницях № 1 у проміжній упаковці, що вкладається у коробку	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд.	Велика Британія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції",	за рецептом		UA/6292/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
49.	ДУОФІЛМ	розчин нашкірний по 15 мл у флаконі із кришкою та приєднаним до неї пензликом № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Стіфел Лабораторіс (Ірландія) ЛТД.	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6634/01/01
50.	ЕВКАБАЛ® СИРОП	сироп, 3 г/15 г в 100 г по 100 мл у флаконах № 1 в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Фарма Вернігероде ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування та зміна у маркуванні упаковок.	без рецепта		UA/5754/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
51.	ЕКВОРАЛ®	капсули м'які по 25 мг № 50 (10x5) у блістерах	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/7471/02/01
52.	ЕКВОРАЛ®	капсули м'які по 50 мг № 50 (10x5) у блістерах	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання",	за рецептом		UA/7471/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
53.	ЕКВОРАЛ®	капсули м'які по 100 мг № 50 (10x5) у блістерах	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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", "Взаємодія з іншими лікарськими	за рецептом		UA/7471/02/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
54.	ЕРІУС®	сироп, 0,5 мг/мл по 60 мл, 120 мл у флаконах № 1 разом з мірною ложечкою або дозуючим шприцом	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки	без рецепта		UA/5827/02/01
55.	ЕСКУВІТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 20 (10x2), № 40 (10x4) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна; ПАТ "Галичфарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/3298/01/01
56.	ЗЕМПЛАР	капсули м'які по 1 мкг № 28 (7x4) в блістерах	ЕббВі Біофармасью тікалз ГмБХ	Швейцарія	Каталент Фарма Солюшинз ЛЛС, США; Аесіка Квінборо Лтд, Великобританія	США/ Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/12432/02/01
57.	ЗЕМПЛАР	капсули м'які по 2 мкг № 28 (7x4) в блістерах	ЕббВі Біофармасью тікалз ГмБХ	Швейцарія	Каталент Фарма Солюшинз ЛЛС, США; Аесіка Квінборо Лтд, Великобританія	США/ Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/12432/02/02
58.	ІМУНОФЛАЗІД®	сироп по 30 мл, або по 50 мл, або по 60	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна	Комунальне підприємство	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/5510/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл, або по 125 мл у флаконах № 1 зі скла або пластику з дозуючою ємністю			"Луганська обласна "Фармація", фармацевтична фабрика		виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу для 50 мл та 125 мл			
59.	ІРИНОТЕКАН "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл (40 мг), 5 мл (100 мг), 7,5 мл (150 мг), 15 мл (300 мг), 25 мл (500 мг) у флаконах	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в маркуванні упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/10828/01/01
60.	КАЛУМІД	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг № 30 у блістерах у пачці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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"	за рецептом		UA/2632/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
61.	КАЛУМІД	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах у пачці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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/2632/01/01

№ 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", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
62.	КАРБАЛЕКС 400 МГ	таблетки по 400 мг № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/6914/02/02
63.	КАРДИПРИЛ 10	капсули по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютікалс Лтд.	Індія	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	за рецептом		UA/5200/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами". "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
64.	КАРДИПРИЛ 2,5	капсули по 2,5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	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	за рецептом		UA/5200/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами". "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
65.	КАРДИПРИЛ 5	капсули по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ананта Медікеар Лтд.	Сполучене Королівство	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	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	<i>за рецептом</i>		UA/5200/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або роботі з іншими механізмами". "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
66.	КАСАРК® Н	таблетки по 16 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блистерах у пачці (фасування із in bulk фірми-виробника "Сінмедик Лабораторіз", Індія)	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12322/01/01
67.	КАСАРК® HD	таблетки по 32 мг/25 мг № 30 (10x3) у блистерах (фасування із in bulk фірми-виробника "Сінмедик Лабораторіз", Індія)	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/12309/01/01
68.	КЛАТІНОЛ®	комбінований набір для перорального	Органосин Лайф	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія;	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/5974/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		застосування № 42 (6x7): (таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 2+ таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 2 + капсули по 30 мг № 2) у стрипах № 7 у картонній пачці; № 42 (6x7): (таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 2 + таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 2 + капсули по 30 мг № 2) у блістерах № 7 у картонній пачці	Саєнсиз Пвт. Лтд.		Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія		матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки			
69.	КЛАЦИД®	гранули для оральної суспензії, 125 мг/5 мл по 60 мл або 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою або мірним шприцом	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччи на	Аббві С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2920/04/01
70.	КЛАЦИД®	гранули для оральної суспензії, 250 мг/5 мл по 60 мл або 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою або мірним шприцом	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччи на	Аббві С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2920/04/02
71.	КЛОВЕЙТ®	крем, 0,5 мг/г по 25 г у тубах № 1 у коробці	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти	за рецептом		UA/3512/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження)			
72.	КЛОТРИМАЗОЛ	мазь 1 % по 20 г у тубах № 1 в пачці з картону	Органосин Лайф Саснсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної та вторинної упаковки	<i>без рецепта</i>		UA/8794/01/01
73.	КО-ІРБЕСАН	таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг/12,5 мг № 28 (14x2), № 90 (10x9) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна виробника АФІ; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковок ЛЗ; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у термінах придатності готового лікарського засобу (затверджено: 2 роки; запропоновано: 3 роки); зміна в	<i>за рецептом</i>		UA/11583/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							умовах зберігання готового лікарського засобу; введення додаткового виробника АФІ з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину; введення нового виробника діючої речовини; зміна розміру серії; зміна складу допоміжних речовин			
74.	КО-ІРБЕСАН	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг/12,5 мг № 28 (14x2), № 90 (10x9) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна виробника АФІ; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковок ЛЗ; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у термінах придатності	за рецептом		UA/11583/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу (затверджено: 2 роки; запропоновано: 3 роки); зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; введення додаткового виробника АФІ з наданням матеріалів реєстраційного досяє (мастер-файла) на діючу речовину; введення нового виробника діючої речовини; зміна розміру серії; зміна складу допоміжних речовин			
75.	КОНВУЛЕКС 150 МГ	капсули по 150 мг № 100 (10x10), № 100 (20x5) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6670/01/01
76.	КОНВУЛЕКС 300 МГ	капсули по 300 мг № 100 (20x5) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6670/01/02
77.	КОНВУЛЕКС	таблетки, вкриті	ТОВ	Україна,	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до	за		UA/6671/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	300 МГ РЕТАРД	плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 50 у контейнерах	"ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	м. Київ			реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>рецептом</i>		
78.	КОНВУЛЕКС 500 МГ	капсули по 500 мг № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження.	<i>за рецептом</i>		UA/6670/01/03
79.	КОНВУЛЕКС 500 МГ РЕТАРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг № 50 у контейнерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження.	<i>за рецептом</i>		UA/6671/01/02
80.	КОРВАЗАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг у блістерах № 30 (10x3) в пацці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/1371/01/01
81.	КОРВАЗАН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг у блістерах № 30 (10x3) в пацці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	<i>за рецептом</i>		UA/1371/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
82.	КСАНТИНОЛУ НИКОТИНАТ	таблетки по 150 мг № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/4963/02/01
83.	ЛАТИКОРТ	мазь 0,1 % по 15 г у тубах в картонній коробці	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2877/02/01
84.	ЛАТИКОРТ	крем 0,1% по 15 г у тубах в картонній коробці	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2877/01/01
85.	ЛЕКОПТИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 50 (25x2) у блістерах у	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Виробництво in bulk, пакування, випуск серії; пакування: Лек	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/10246/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці			фармацевтична компанія д.д., Словенія		медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
86.	ЛЕКОПТИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг № 50 (10x5) у блистерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Виробництво <i>in bulk</i> , пакування, випуск серії; пакування: Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та	за рецептом		UA/10246/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>доза", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)</p>			
87.	ЛІЗИНОПРИЛ-РАТІОФАРМ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістері	ратіофарм Гмб	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</p>	<i>за рецептом</i>		UA/1572/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
88.	ЛОРДЕС	сироп 2,5 мг/5 мл по 150 мл у флаконах № 1 разом із пластиковою мірною ложкою в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання після першого відкриття	без рецепта		UA/11552/01/01
89.	ЛЮКСФЕН®	краплі очні, розчин, 2 мг/мл по 5 мл у пляшках № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬОТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	АБ "Санітас"	Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. "Місцезнаходження" та в маркуванні на вторинній упаковці ЛЗ (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11660/01/01
90.	МЕРТЕНІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах в упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	виробництво, контроль якості та випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво, контроль якості та випуск серії: ЗАТ "ГЕДЕОН РІХТЕР - РУС" Російська Федерація	Угорщина/ Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості	за рецептом		UA/11705/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
91.	МЕРТЕНІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блистерах в упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	виробництво, контроль якості та випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво, контроль якості та випуск серії: ЗАТ "ГЕДЕОН РІХТЕР - РУС" Російська Федерація	Угорщина/ Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій",	за рецептом		UA/11705/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
92.	МЕРТЕНІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах в упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	виробництво, контроль якості та випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво, контроль якості та випуск серії: ЗАТ "ГЕДЕОН РІХТЕР - РУС" Російська Федерація	Угорщина/ Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного	за рецептом		UA/11705/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
93.	МЕРТЕНІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блистерах в упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	виробництво, контроль якості та випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво, контроль якості та випуск серії: ЗАТ "ГЕДЕОН РІХТЕР - РУС" Російська Федерація	Угорщина/ Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11705/01/04
94.	МІГРАНОЛ	таблетки, вкриті	Фармасайнс	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до	за		UA/3655/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 25 мг № 10 (10x1) у блістерах	Інк.				реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	<i>рецептом</i>		
95.	МІГРАНОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1) у блістерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у	<i>за рецептом</i>		UA/3655/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділ "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
96.	МІГРАНОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 6 (6x1) у блістерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування",	за рецептом		UA/3655/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
97.	НЕЙРОМУЛЬТИ ВІТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; виробник відповідальний за випуск продукту: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/5926/01/01
98.	НО-ШПА®	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 25 (5x5)	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу.	за рецептом		UA/0391/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
99.	НО-ШПА® ФОРТЕ	таблетки по 80 мг № 20 (10x2) у блістерах, № 24 (24x1) у блістерах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/8879/01/01
100.	НО-ШПАЛГІН®	таблетки № 12 (6x2) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/7879/01/01
101.	ОЗУРДЕКС™	імплантат для інтравітреального введення, 700 мкг в аплікаторі № 1	Аллерган Фармасьютіка лз Айерленд	Ірландія	Аллерган Фармасьютікалз Айерленд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", «Фармакологічні властивості», «Протипоказання», «Особливі заходи безпеки», «Особливості	<i>за рецептом</i>		UA/12292/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування», «Спосіб застосування та дози», «Діти», «Побічні реакції»			
102.	ОКСИКОРТ®	мазь по 10 г у тубах № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2880/01/01
103.	ОКСОЛІНОВА МАЗЬ	мазь 0,25 % по 10 г у контейнерах, у тубах у пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., місто Житомир; Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н., с. Станишівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу; зміна місця проведення контролю якості ГЛЗ	без рецепта		UA/7730/01/01
104.	ОЛФЕН™ ТРАНСДЕРМАЛБНИЙ ПЛАСТИР	пластир трансдермальний по 140 мг/12 годин на 140 см ² у пакетах № 2, № 5, № 10	Мефа ЛЛС	Швейцарія	Тейка Фармасьютикал Ко., Лтд., Японія; Виробник, який відповідає за контроль та випуск серії: Мефа ЛЛС, Швейцарія	Японія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності ГЛЗ (з 3-х років до 30-ти місяців)	без рецепта		UA/5930/01/01
105.	ОМНАДРЕН® 250	розчин олійний для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5204/01/01
106.	ОМНІПАК	розчин для ін'єкцій, 350 мг йоду/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл, або по 500 мл у	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового	за рецептом		UA/2688/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліпропіленових флаконах № 10 у картонній коробці					лікарського засобу (вилучення упаковки певного розміру); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)			
107.	ОМНІПАК	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл по 50 мл або по 100 мл у поліпропіленових флаконах № 10 у картонній коробці	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки певного розміру); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2688/01/03
108.	ОФЛОКСАЦИН	таблетки по 200 мг № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6	за рецептом		UA/0838/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження			
109.	ПАБАЛ	розчин для ін'єкцій, 100 мкг/мл по 1 мл в ампулах № 5 в упаковці	Феррінг ГмБХ	Німеччина	виробництво, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості: Джубилент ХоллистерСтиер Дженерал Партнершип, Канада; виробництво, відповідальний за первинне пакування, контроль якості та випуск серії: Феррінг ГмБХ, Німеччина; відповідальний за вторинне пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Канада/ Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника ГЛЗ; введення додаткового виробника, що відповідає за вторинне пакування; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; незначні зміни розмірів первинної упаковки; зміна розміру серії; введення додаткового виробника, відповідального за випуск серії, включаючи контроль/випробув	за рецептом		UA/8834/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ання серії; додання тексту маркування для виробника Ферінг ГмБХ, Німеччина			
110.	ПАКЛІТАКСЕЛ-ТЕВА	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг) або по 16,7 мл (100 мг) або по 50 мл (300 мг) у флаконах № 1 в картонній пачці	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахемі Б.В., Нідерланди; АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Нідерланди/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/7777/01/01
111.	ПАНКРЕАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 50 (10x5), № 20 (20x1) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна в специфікації вхідного контролю АФІ); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини (заміна виробника АФІ); зміна у складі (допоміжних речовинах)	без рецепта		UA/7381/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчатої енцефалопатії; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій АФІ			
112.	ПАНКРЕАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні in bulk № 1000 у пакеті у контейнері	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна в специфікації вхідного контролю	-		UA/11222/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							АФІ); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини (заміна виробника АФІ); зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчастої енцефалопатії; зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій АФІ			
113.	ПАНКРЕАТИН-ФАРМЕКС	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах (фасування з форми	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у	за рецептом		UA/11255/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		in bulk фірми-виробника ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна)					відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї); зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна виробника, що використовується у виробничому процесі АФІ або діючої речовини; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (інші допоміжні речовини) - будь-яка нова допоміжна речовина, що включає використання матеріалів людського або тваринного походження, для яких вимагається			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							оцінка даних з вірусної безпеки або ризику передачі збудників губчатої енцефалопатії; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна умов зберігання АФІ, для нового виробника			
114.	ПОЛОКАРД	таблетки кишковорозчинні по 75 мг № 50 (10x5) у блістерах в картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМ А" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5687/01/01
115.	ПОЛОКАРД	таблетки кишковорозчинні по 150 мг № 50 (10x5) у блістерах в картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМ А" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5687/01/02
116.	ПРОТАМІНУ СУЛЬФАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках, вкладених в контейнери для виробництва стерильних лікарських форм	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна, м. Київ	Алпс Фармацевтікал Інд. Ко. Лтд.	Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: збільшення періоду повторного випробування (з 3-х до 4-х років)	-		UA/1059/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
117.	П'ЯТИРЧАТКА® ІС	таблетки № 10 (10x1) у блістерах у пачці	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, Одеська обл., м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна, Одеська обл., м. Одеса	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання адреси заявника /відповідно до наказу МОЗ України № 1066 від 09.12.2013/	за <i>рецептом</i>		UA/8698/01/01
118.	РИНЗА® ХОТСИП 3 ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках № 5, № 10, № 25 у коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	№ 5, № 10 - без <i>рецепта</i> , № 25 - за <i>рецептом</i>		UA/4336/01/01
119.	РИНЗА® ХОТСИП 3 ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках № 5, № 10, № 25 у коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	№ 5, № 10 - без <i>рецепта</i> , № 25 - за <i>рецептом</i>		UA/4337/01/01
120.	РИНЗА® ХОТСИП 3 ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ ЧОРНОЇ СМОРОДИНИ	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках № 5, № 10, № 25 у коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	№ 5, № 10 - без <i>рецепта</i> , № 25 - за <i>рецептом</i>		UA/4338/01/01
121.	РИССЕТ®	розчин оральний, 1 мг/мл по 30 мл або по 100 мл у	Тева Фармацевтікал Індастріз	Ізраїль	Меркле ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за <i>рецептом</i>		UA/13379/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1 із адаптером і дозуючим пристроєм у коробці	Лтд.				виправлення технічних помилок у методах контролю якості в розділі «Вид і розмір упаковки» для упаковки по 100 мл у флаконі та в інструкції для медичного застосування у розділах: "Термін придатності"; "Упаковка"; "Спосіб застосування та дози" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
122.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 20 (10x2) у блістерах у коробці	Ротафарм Лімітед	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін дог реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом		UA/12944/01/01
123.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 20 (10x2) у блістерах у коробці	Ротафарм Лімітед	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін дог реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом		UA/12944/01/02
124.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 мг	Ротафарм Лімітед	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін дог реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/12944/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 20 (10x2) у блистерах у коробці					збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)			
125.	РОСТАЛЕПТ-РОТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 20 (10x2) у блистерах у коробці	Ротафарм Лімітед	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін дог реєстраційних матеріалів: збільшення терміну придатності готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом		UA/12944/01/04
126.	СЕЛЛСЕПТ®	капсули по 250 мг № 100 (10x10) у блистерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції: Рош С.п.А., Італія; Пакування: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості: Рош С.п.А., Італія; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості (приведення у відповідність матеріалів реєстраційного досьє з документацією виробника); зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додавання	за рецептом		UA/6612/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника, відповідального за випуск серії) - включаючи контроль/випробування серії (приведення матеріалів реєстраційного досьє до матеріалів виробника); вилучення виробничої дільниці, що здійснює первинне та вторинне пакування ЛЗ (Термін введення змін - протягом 120 днів після затвердження)			
127.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 400 мг № 60 (10x6) у блістерах у коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник "in bulk": АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/04
128.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед,	Великобританія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/2535/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		50 мг № 60 (10x6) у блістерах у коробці			Великобританія; виробник "in bulk": АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія		виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування			
129.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 200 мг № 60 (10x6) у блістерах у коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник "in bulk": АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Великобританія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/02
130.	СЕРОКВЕЛЬ XR	таблетки пролонгованої дії по 300 мг № 60 (10x6) у блістерах у коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія; виробник "in bulk": АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США; виробник, відповідальний за	Великобританія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/2535/02/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування та випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія					
131.	СИНЕКОД	сироп, 1,5 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у флаконі № 1 з кришкою та мірною склянкою	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд. Ведення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/5260/01/01
132.	СОНАПАКС® 10 МГ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 60 (30x2) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	<i>за рецептом</i>		UA/4499/01/01
133.	СОНАПАКС® 25 МГ	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 60 (20x3) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	<i>за рецептом</i>		UA/4499/01/03
134.	СОРЦЕФ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у перфорованих блістерах у коробці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СОРЦЕФ)	<i>за рецептом</i>		UA/11157/02/01
135.	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	розчин для зовнішнього застосування 70 % по 100 мл у флаконах	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для	<i>за рецептом</i>		UA/13561/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування			
136.	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/13561/01/02
137.	СТИМОЛ®	розчин оральний, 1 г/10 мл по 10 мл у пакетику № 18 в коробці	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6937/01/01
138.	СУДОКРЕМ	крем для зовнішнього застосування по 10 г, або 15 г у поліпропіленовій баночці № 1 в блістері-кард; по 60 г, або 125 г, або 250 г у поліпропіленовій баночці з контролем першого відкриття	Форест Тосара Лімітед	Ірландія	Форест Тосара Лімітед	Ірландія	з внесення змін до реєстраційних матеріалів: міна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4451/01/01
139.	СУЛЬФАДИМЕТ ОКСИН	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ТОВ "Агрофарм"	Україна, Київська обл., м. Ірпінь	ТОВ "Агрофарм"	Україна, Київська обл., м. Ірпінь	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки певного розміру) з	за рецептом		UA/3362/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідними змінами в р. «Упаковка» та уточнення мови маркування			
140.	СУМАМЕД®	капсули по 250 мг № 6	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини щодо губчатої енцефалопатії від пропонуваного альтернативного виробника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); звуження допустимих меж готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового	за рецептом		UA/2396/03/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна за розділом "Опис". Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
141.	ТАЗАЛОК™	краплі оральні, розчин по 50 мл або 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "УНІВЕРСАЛ ЇНЕ АГЕНТСТВО "ПРО-ФАРМА"	Україна, м. Київ	ПАТ "Лубнифарм", Україна, Полтавська обл., м. Лубни; Др. Густав Кляйн ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина	Україна/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/8499/01/01
142.	ТОМОСКАН®	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл, або по 500 мл у флаконах №1 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH, Німеччина)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання р. "Якісний та кількісний склад лікарського засобу. Допоміжні речовини" / відповідно до наказу МОЗ України № 400 від	за рецептом		UA/13681/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							16.06.2014/			
143.	ТОМОСКАН®	розчин для ін'єкцій, 370 мг йоду/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконах № 1 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH, Німеччина)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання р. "Якісний та кількісний склад лікарського засобу. Допоміжні речовини" /відповідно до наказу МОЗ України № 400 від 16.06.2014/	<i>за рецептом</i>		UA/13681/01/02
144.	ТРОМБО АСС 100 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, кишковорозчинні, по 100 мг № 30 (10x3), № 100 (20x5) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>		UA/5373/01/01
145.	ТРОМБО АСС 50 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, кишковорозчинні, по 50 мг № 30 (10x3), № 100 (20x5) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>		UA/5373/01/02
146.	ТРОМБО АСС 75 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, кишковорозчинні по 75 мг № 30 (10x3), № 100 (20x5) у	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти	<i>без рецепта</i>		UA/5373/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					місяців після затвердження)			
147.	ТРУВАДА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг/300 мг № 30 у флаконах	Гілеад Сайєнсиз Інк.	США	Гілеад Сайєнсиз Лтд, Ірландія (випуск серій, первинна та вторинна упаковка, контроль якості); Такеда ГмбХ, Німеччина (виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль якості); Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ, Німеччина (первинна та вторинна упаковка); Мілмаунт Хелскеа Лтд., Ірландія (вторинна упаковка)	Ірландія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; введення додаткової дільниці для вторинного пакування ГЛЗ	за рецептом		UA/8375/01/01
148.	УПСАРИН УПСА 500 МГ	таблетки шипучі по 500 мг № 16 (4x4) у стріпах у картонній коробці	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	без рецепта		UA/2308/01/01
149.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 2,5 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у білєстерах у коробці	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	виробництво нерозфасованої продукції: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Меркле	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за вторинне	за рецептом		UA/4378/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка		пакування ЛЗ; введення додаткового виробника, відповідального за первинне пакування ЛЗ; винесення у реєстраційні документи виробника, відповідального за виробництво in-bulk; вилучення альтернативних ділень АФІ; зміна розміру та перфорації блістера (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
150.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 10 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	виробництво нерозфасованої продукції: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Меркле ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за вторинне пакування ЛЗ; введення додаткового виробника, відповідального за первинне пакування ЛЗ; винесення у реєстраційні документи	за рецептом		UA/4378/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Республіка		виробника, відповідального за виробництво in-bulk; вилучення альтернативних ділень АФІ; зміна розміру та перфорації блістера (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
151.	ФЕЛОДИП	таблетки з модифікованим вивільненням по 5 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у коробці	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	<i>виробництво нерозфасованої продукції:</i> Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; <i>первинна та вторинна упаковка:</i> Меркле ГмбХ, Німеччина; <i>первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії:</i> Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за вторинне пакування ЛЗ; введення додаткового виробника, відповідального за первинне пакування ЛЗ; винесення у реєстраційні документи виробника, відповідального за виробництво in-bulk; вилучення альтернативних ділень АФІ; зміна розміру та перфорації блістера (Термін введення змін -	за рецептом		UA/4378/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 6-ти місяців після затвердження)			
152.	ФЕРРЕТАБ КОМП.	капсули № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5891/01/01
153.	ФЛІКСОТИД™ НЕБУЛИ™	суспензія для інгаляцій, 2 мг/2 мл по 2 мл у небулах, № 10 (5x2)	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Австралія Пту Лтд.	Австралія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації при випуску та методах контролю	за рецептом		UA/7512/01/01
154.	ФЛІКСОТИД™ НЕБУЛИ™	суспензія для інгаляцій, 0,5 мг/2 мл по 2 мл у небулах № 10 (5x2)	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Австралія Пту Лтд.	Австралія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у специфікації при випуску та методах контролю	за рецептом		UA/7512/01/02
155.	ФЛУЦИНАР®	гель 0,025 % по 15 г у тубах № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2878/01/01
156.	ФЛУЦИНАР® N	мазь по 15 г у тубах № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/2879/01/01
157.	ФОЛАЦИН	таблетки по 5 мг №	"Ядран"	Хорватія	"Ядран" Галенська	Хорватія	внесення змін до	за		UA/3244/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 (10x3) у блістерах	Галенська Лабораторія Д.Д.		Лабораторія д.д.		реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	<i>рецептом</i>		
158.	ФОРМІДРОН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 50 мл у флаконах, по 50 мл у флаконі № 1 в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/8411/01/01
159.	ФОРСАЖ	таблетки жувальні по 25 мг № 1, № 4 (2x2) у блістері в картонній коробці	Актавіс груп АТ	Ісландія	Дженефарм С.А., Греція; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Греція/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/12154/01/01
160.	ФОРСАЖ	таблетки жувальні по 50 мг № 1, № 4 (2x2) у блістері в картонній коробці	Актавіс груп АТ	Ісландія	Дженефарм С.А., Греція; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Греція/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/12154/01/02
161.	ФОРСАЖ	таблетки жувальні по 100 мг № 1, № 4 (2x2) у блістері в картонній коробці	Актавіс груп АТ	Ісландія	Дженефарм С.А., Греція; Марксанс Фарма Лтд, Індія	Греція/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/12154/01/03
162.	ХАРТМАНА РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл, 250 мл,	Закрите акціонерне	Україна	Закрите акціонерне	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/1056/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		400 мл, 500 мл у пляшках	товариство "Інфузія"		товариство "Інфузія"		виправлення технічних помилок у методах контролю якості лікарського засобу			
163.	ХОЛІСАЛ	гель для ротової порожнини по 10 г у тубі № 1	ТОВ "ВАЛЕАНТ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛЗ"	Україна, м. Київ	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/7298/01/01
164.	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 5	Алемб'юк Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/4628/01/01
165.	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах in bulk № 100	Алемб'юк Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	-		UA/4629/01/01
166.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г № 1, № 10	Алемб'юк Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6158/01/01
167.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г in bulk № 100	Алемб'юк Фармас'ютіке лс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах	-		UA/6159/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування готового лікарського засобу			
168.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г у флаконах № 1, № 10	Алембик Фармас'ютикелс Лімітед	Індія	Зейсс Фармас'ютикелс Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11230/01/01
169.	ЦИКЛОФЕРОН®	лінімент 5 % по 5 мл або по 30 мл у тубах № 1 у пачці; по 30 мл у тубах № 1 та аплікаторами № 5 у пачці	ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "ПОЛІСАН"	Російська Федерація	ТОВ "Науково-технологічна фармацевтична фірма "ПОЛІСАН"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/7671/03/01
170.	ЦИНАРІКС	таблетки, вкриті оболонкою, по 55 мг № 24 (12x2), № 60 (12x5) у блістерах	Фармацевтіше Фабрік МОНТАВІТ ГмбХ	Австрія	Фармацевтіше Фабрік МОНТАВІТ ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4186/01/01
171.	ЯРИНА® ПЛЮС	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (21+7) у блістерах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ, Німеччина; Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікаціях на момент випуску та на термін придатності лікарського засобу	за рецептом		UA/12155/01/01