

**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.	ГВАЙФЕНЕЗИН	порошок (субстанція) у подвійних пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	Трансо-Фарм Хандельс ГмбХ	Німеччина	Севен Стар Фармасьютикал Компані, Лтд.	Тайвань	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14039/01/01
2.	ДАРАМ®	краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях № 1	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14040/01/01
3.	ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ	порошок (субстанція) в мішках поліетиленових для виробництва стерильних і нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Саурав Кемікалс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14041/01/01
4.	ЕНІСАМІУМ ЙОДИД	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14042/01/01
5.	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14043/01/01
6.	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 200 мг in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14044/01/01
7.	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 400 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14043/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
8.	ЄВРОФАСТ	блістерах у коробці капсули желатинові м'які по 400 мг in bulk № 1000 у банках	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14044/01/02
9.	КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ	газ по 40 л у балонах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Виробничо-комерційна фірма "СЕНС ЛТД"	Україна, Вінницька обл., Вінницький район, с. Якушинці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Виробничо-комерційна фірма "СЕНС ЛТД"	Україна, Вінницька обл., Вінницький район, с. Якушинці	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14045/01/01
10.	ЛЕВО	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у пляшках № 1	РОТЕК ЛТД	Велика Британія	КУПЕР ЕС.ЕЙ.	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14046/01/01
11.	МІАКСИЛ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14047/01/01
12.	ПАНКРЕАТИН	порошок стандартизований (субстанція) у подвійних мішках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	Біозим Гезельшафт фюр Ензимтехнологі мБХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14048/01/01
13.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 2,5 мг/12,5мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії)	Канада	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14049/01/01
14.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 5 мг/25мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого	Канада	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14049/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					продукту, дозвіл на випуск серії)					
15.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 10 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії)	Канада	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14050/01/01
16.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 2,5 мг/12,5мг in bulk № 20 000 у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії)	Канада	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14051/01/01
17.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 5 мг/25мг in bulk № 20 000 у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії)	Канада	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14051/01/02
18.	ПРЕВЕНКОР ПЛЮС	таблетки по 10 мг/12,5 мг in bulk № 20 000 у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк. (дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка; виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії)	Канада	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14052/01/01
19.	РІЗАМІГРЕН	таблетки по 5 мг № 1 (1x1), № 3 (3x1) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14053/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
20.	РІЗАМІГРЕН	таблетки по 10 мг № 1 (1x1), № 3 (3x1) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14053/01/02

**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.	АНЗИБЕЛ	пастилки № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення написання адреси виробника; приведення назв допоміжних речовин до матеріалів фірми-виробника; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини; зміна розміру серії ГЛЗ	<i>без рецепта</i>		UA/10263/01/01
2.	АНЗИБЕЛ	пастилки зі смаком ментолу № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення;	<i>без рецепта</i>		UA/10264/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>уточнення написання адреси виробника; приведення назв допоміжних речовин до матеріалів фірми-виробника; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини; зміна розміру серії ГЛЗ</p>			
3.	АНЗИБЕЛ	пастилки зі смаком меду та лимона № 10, № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення написання адреси виробника; приведення назв допоміжних речовин до матеріалів фірми-виробника; приведення умов зберігання у відповідність	<i>без рецепта</i>		UA/10265/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини; зміна розміру серії ГЛЗ			
4.	АРЕКЛОК®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістері	АТ "Гріндекс"	Латвія	Всі стадії виробничого процесу, окрім випуску серії: Коцак Фарма Ілац ве Кімія Санай А.С., Туреччина; Виробник, який відповідає за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія	Туреччина/ Латвія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна умов зберігання готового лікарського засобу; зміна у термінах придатності готового лікарського засобу: (збільшення	за рецептом	не підлягає	UA/10398/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							терміну придатності готового лікарського засобу з 4 до 5 років)			
5.	БІСЕПТОЛ	суспензія оральна, 200 мг/40 мг/5 мл по 80 мл у флаконах № 1 з міркою з поділками	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; уточнення назви виробника відповідно до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої	за рецептом	не підлягає	UA/9311/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							практики (GMP); приведення назви лікарської форми до Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення умов зберігання у відповідність до матеріалів фірми виробника			
6.	ВІНПОЦЕТИН-ДАРНИЦЯ	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2), № 10 (10x1) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання"	за рецептом	не підлягає	UA/2576/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>(уточнення показань) відповідно до референтного препарату; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікації нефармакопейної АФІ або діючої речовини для приведення у відповідність до вимог Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї) -</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							АФІ або діюча речовина			
7.	ВІРОЛЕКС	таблетки по 200 мг № 20 (10x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07 р.	за рецептом	не підлягає	UA/2526/01/01
8.	ГІДРОКСИЕТ ИЛКРОХМАЛ Ь 130/0,4	порошок (субстанція) в алюмінієво-пластикових композитних мембранних мішках для виробництва стерильних лікарських форм	Вухан ХУСТ Лайф Сайенс енд Технолоджі Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Вухан ХУСТ Лайф Сайенс енд Технолоджі Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна місцезнаходження виробника (вноситься додатково адреса	-	не підлягає	UA/9954/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничої дільниці)			
9.	ГІДРОКСИЕТ ИЛКРОХМАЛ Б 200/0,5	порошок (субстанція) в алюмінієво-пластикових композитних мембранних мішках для виробництва стерильних лікарських форм	Вухан ХУСТ Лайф Сайенс енд Технолоджи Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Вухан ХУСТ Лайф Сайенс енд Технолоджи Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна місцезнаходження виробника (вноситься додатково адреса виробничої дільниці)	-	не підлягає	UA/9955/01/01
10.	ГІДРОСВЕН	капсули по 200 мг № 60 (10x6), № 90 (10x9) у блістерах	Фаес Фарма, С.А.	Іспанія	Фаес Фарма, С.А.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; уточнення якісного складу допоміжних речовин (зазначення складу капсули)	за рецептом	не підлягає	UA/10930/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до вимог наказу МОЗ України №426 від 26.08.05 року; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ICHQ1A; Випробування стабільності			
11.	ГРИПОЦИТР ОН ФОРТЕ	порошок для орального розчину по 4,0 г в пакетах № 10	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; 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	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/1470/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; (зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Діти" відповідно до аналогічних за складом препаратів та висновку КЕГ "Ревматологія. Лікарські засоби"; наведення повного складу ароматизатору відповідно до матеріалів фірми-виробника			
12.	КАРСИЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 22,5 мг № 80 (10x8) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; Дозвіл на випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу;	без рецепта	підлягає	UA/2773/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>приведення у відповідність до вимог Настанова 2003 СРМР/QWP/609/96/Rev 2 умов зберігання у Методах контролю якості; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення назви діючої речовини до вимог загальної монографії «Екстракти», ЄФ.; уточнення функцій виробників</p>			
13.	КЛОПІКСОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	<p>перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07 р.4 зміни до інструкції для</p>	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/2205/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування, вилучення сили дії ЛЗ по 25 мг № 100			
14.	КЛОПІКСОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07 р.; зміни до інструкції для медичного застосування, вилучення сили дії ЛЗ по 25 мг № 100	за рецептом	не підлягає	UA/2205/01/02
15.	КЛОПІКСОЛ ДЕПО	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського	за рецептом	не підлягає	UA/2278/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.06 р.; уточнення розділу «Склад» методів контролю якості готового лікарського засобу згідно оновленої документації виробника			
16.	КЛОПІКСОЛ-АКУФАЗ	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення адреси виробника до висновку щодо підтвердження відповідності виробництва вимогам GMP; приведення назви лікарської форми препарату у	за рецептом	не підлягає	UA/2206/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006.; вилучення назви газу, яким заповнюється вільний простір ампули з переліку допоміжних речовин			
17.	КОКАРНІТ	ліофілізат для розчину для ін'єкцій в ампулах № 3 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 3 у контурній чарунковій упаковці	«УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД»	Велика Британія	Е.І.П.І.Ко.	Єгипет	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви виробника активної субстанції; зміна скороченої назви заявника на повну; зміна юридичної адреси заявника; зміна виробника активної субстанції для розчинника ГЛЗ; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу;	за рецептом	не підлягає	UA/8392/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>приведення назви лікарської форми до Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006;</p> <p>приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007;</p> <p>приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва CPMP/QWP/609/96/Rev 2</p>			
18.	ЛІВІАЛ®	таблетки по 2,5 мг № 28 (28x1) у блістерах	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	за повним циклом: Н.В. Органон	Нідерланди	<p>перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення;</p> <p>приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ICHQ1A;</p> <p>Випробування стабільності;</p> <p>приведення місцезнаходження виробника у відповідність до сертифікату GMP; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника (включаючи за необхідності місце проведення контролю якості)</p>	за рецептом	не підлягає	UA/2280/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або постачальника АФІ або діючої речовини			
19.	МУТАФЛОР	капсули гастрорезистентні тверді № 20 (10x2) в блістерах	Ардейфарм ГмбХ	Німеччина	Ардейфарм ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; змінено код АТХ відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляд	за рецептом	не підлягає	UA/10280/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							у, як зазначено в описі системи фармаконагляд у (інші зміни до системи фармаконагляд у, які не впливають на функціонування системи фармаконагляд у)			
20.	НОКСПРЕЙ - БЕБІ	спрей назальний, 0,025 % по 15 мл у контейнері № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство "СПЕРКО УКРАЇНА"	Україна, м. Вінниця	Спільне українсько-іспанське підприємство "СПЕРКО УКРАЇНА"	Україна, м. Вінниця	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; 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	не підлягає	UA/1703/01/02
21.	НОЛІПРЕЛ® БІ-ФОРТЕ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 у контейнерах № 1	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	за рецептом	не підлягає	UA/10248/01/01
22.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м.	ПАТ "Галичфарм"	Україна,	перереєстрація	за рецептом	не	UA/0901/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 200 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах		Львів		м. Львів	у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" (уточнення показань), а також до розділів "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування), "Діти" (Не застосовують) відповідно до референтного препарату; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у методах випробування допоміжної речовини		підлягає	
23.	ПІРАЦЕТАМ	таблетки, вкриті оболонкою, по	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	перереєстрація у зв'язку із	-	не підлягає	UA/9520/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		200 мг in bulk : по 15 кг у подвійних поліетиленових мішках № 2					закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у методах випробування допоміжної речовини			
24.	САРОТЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 100 у контейнері	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (вилучення упаковки); зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; назву	за рецептом	не підлягає	UA/2207/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарської форми приведено у відповідність до вимог наказу №500 МОЗ України від 20.07.2006р. та оригінальних матеріалів виробника; приведення розділу «Умови зберігання» до вимог ІСНQ1А; Випробування стабільності			
25.	ТАФЛОТАН®	краплі очні, 15 мкг/мл по 0,3 мл у тубик-крапельницях № 30 (10x3)	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2	за рецептом	не підлягає	UA/9952/01/01
26.	ТОБРАДЕКС®	краплі очні, суспензія по 5	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	перереєстрація у зв'язку із	за рецептом	не підлягає	UA/2448/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконі-крапельниці "Дроп-Тейнер®" № 1					закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; розділ «Умови зберігання» доповнено застережливим написом «Зберігати в місцях, недоступних для дітей»; назву лікарської форми приведено у відповідність до матеріалів виробника			
27.	ТОРАСЕМІД МІКРОНІЗОВ АНИЙ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових подвійних для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Хубей Біокоз Хейлен Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	-	<i>не підлягає</i>	UA/10597/01/01
28.	ТРЕНАКСА 250	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 12 (6x2) у стріпах	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/10181/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання готового препарату у відповідність до рекомендацій Керівництва CPMP/QWP/159/96/corr.			
29.	ТРЕНАКСА 500	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 12 (6x2) у стріпах	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна адреси заявника; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділу "Спосіб застосування та дози" відповідно до аналогічного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового	за рецептом	не підлягає	UA/10181/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; приведення умов зберігання готового препарату у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/159/96/сорг.			
30.	ФЛУЗАМЕД	капсули тверді по 150 мг № 1 у блістері	«УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД»	Велика Британія	Е.І.П.І.Ко.	Єгипет	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна скороченої назви заявника на повну; зміна юридичної адреси заявника; зміни в р. «Ідентифікація», «Кількісне визначення»; зміна складу допоміжних речовин; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", а також до розділів "Спосіб застосування та дози"	без рецепта	підлягає	UA/7924/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(уточнення дозування), "Діти" відповідно до референтного препарату; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу МОЗ № 339 від 19.06.2007; приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.; приведення у відповідність умови зберігання до вимог Настанова 2003 CPMP/QWP/609/96/Rev 2 у Методах контролю якості			
31.	ФЛЮАНКСО Л	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,5 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; приведення назви лікарської форми у відповідність до оригінальної	за рецептом	не підлягає	UA/10197/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							документації виробника			
32.	ФЛЮАНКСО Л	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; приведення назви лікарської форми у відповідність до оригінальної документації виробника	за рецептом	не підлягає	UA/10197/01/02
33.	ФЛЮАНКСО Л ДЕПО	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення адреси виробника до Висновку щодо підтвердження GMP Держлікслужби України; приведення назви лікарської форми препарату у відповідність до вимог наказу	за рецептом	не підлягає	UA/2209/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							МОЗ України № 500 від 20.07.2006			
34.	ФЛЮКОЛД®	таблетки № 4 (4x1), № 12 (4x3), № 200 (4x50) у стрипах	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" (уточнення і деталізація показань), а також до розділу "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозового режиму) відповідно до референтного препарату; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни якісного та кількісного складу допоміжних речовин; введення специфікації для терміну зберігання; введення специфікації для терміну	за рецептом	не підлягає	UA/7204/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>зберігання, введення показників: «Ідентифікація барвника», «Ідентифікація антимікробних консервантів», «Однорідність дозованих одиниць»; звуження лімітів за показником «Кількісне визначення» на момент випуску; доповнення показника «Супровідні домішки» нормуванням «4-амінофенол», вилучення з розділу «Опис» показника «діаметр таблетки» (контролюється в процесі виробництва), стилістичні правки в тексті розділу «Опис» (затверджено: «...имеющие насечку и помеченные «MSSK»; запропоновано: «с насечкой и надписью «MSSK») зміни у процесі виробництва готового лікарського</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу; введення нового виробника АФІ або діючої речовини; реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Переліку, затвердженого Наказом МОЗ України №339 від 19.06.2007 та зазначення Е-кодів			
35.	ЦЕРАКСОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блистерах	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом	не підлягає	UA/4464/03/01

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АБ'ЮФЕН	таблетки по 400 мг № 30 (15x2) у блістерах	Лабораторії БУШАРА РЕКОРДАТІ	Франція	Лабораторії БУШАРА РЕКОРДАТІ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Інструкції для медичного застосування у р. «Назва і місцезнаходження виробника»	<i>без рецепта</i>		UA/5702/01/01
2.	АЗО	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 3 (3x1) у блістерах	Тулп Лаб Прайвіт Лімітед	Індія	Тулп Лаб Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковки лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/3548/01/01
3.	АЛЕРСІС	розчин оральний, 0,5 мг/мл по 60 мл у флаконі № 1	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	<i>без рецепта</i>		UA/13643/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							технічних помилок в методах контролю якості			
4.	АМБРОКСОЛ-ВІШФА	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у банці або у флаконі разом з дозуючою склянкою або мірною ложкою в 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	<i>без рецепта</i>		UA/8134/01/01
5.	АМОКСИКЛАВ®	порошок для розчину для ін'єкцій, 500 мг/100 мг у флаконах № 5 у коробці	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Сандоз ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої ділянки ГЛЗ (альтернативна ділянка пакування та альтернативна ділянка випуску серії) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/7064/03/01
6.	АМОКСИКЛАВ®	порошок для	Сандоз	Словенія	Сандоз ГмБХ	Австрія	внесення змін	<i>за рецептом</i>		UA/7064/03/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій, 1000 мг/200 мг у флаконах № 5 у коробці	Фармасьютіка лз д.д.				до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої ділянки ГЛЗ (альтернативна ділянка пакування та альтернативна ділянка випуску серії) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
7.	АНАУРАН	краплі вушні по 25 мл у флаконі з кришкою-крапельницею № 1	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/11664/01/01
8.	АТГАМ / АТГАМ ЛІМФОЦИТАРНИЙ	концентрат для приготування розчину для інфузій	Пфайзер Інк.	США	Фармація і Апджон Компані	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		332/12-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ІМУНОГЛОБУЛІН, АНТИТИМОЦИТАРНИЙ ГЛОБУЛІН (КІНСЬКИЙ)	по 50 мг/мл по 5 мл в ампулах № 5					додавання постачальника пакувальних матеріалів			
9.	БАЛЬЗАМІЧНИЙ ЛІНІМЕНТ (ЗА ВИШНЕВСЬКИМ)	лінімент по 25 г у банках, у контейнерах; по 40 г 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/7709/01/01
10.	БЕНЕФІКС / VENEFIX® ФАКТОР КОАГУЛЯЦІЇ КРОВІ ЛЮДИНИ ІХ РЕКОМБІНАНТНИЙ (НОНАКОГ АЛЬФА)	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 МО, 500 МО, 1000 МО та по 2000 МО у флаконі № 1 у комплекті з розчинником по 5 мл у попередньо наповненому шприці та стерильним набором	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	Васт Фарма С.А., Іспанія; альтернативний виробник розчинника: Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина	Іспанія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення тексту р. "Маркування" АНД у відповідність до наказу МОЗ № 3 від 04.01.13 р.; введення додаткового маркування упаковок, а саме	за рецептом		873/12-300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							стикерів (для пластикових контейнерів та картонних коробок) для упаковок з маркуванням іноземною мовою (зі збереженням існуючого маркування)			
11.	БІКАРД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (15x2) в блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/12927/01/01
12.	БІКАРД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (15x2) в блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/12927/01/02
13.	БІЦИКЛОЛ	таблетки по 25 мг № 18 (9x2) у блістерах	Бейджінг Юніон Фармасьютіка	Китай	Бейджінг Юніон Фармасьютікал Фекторі	Китай	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/1736/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			л Фекторі				матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
14.	БУПІВАКАІН СПІНАЛ	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 4 мл в ампулах № 5, № 20, № 50	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення розміру серії ГЛЗ до 10 разів; зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення нових упаковок)	за рецептом		UA/13417/01/01
15.	ВАГІКЛІН	капсули вагінальні м'які № 7 (7x1) у блістерах	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	Марксанс Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/9629/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу			
16.	ВАНАТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг № 28 (14x2) у блістерах	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С. А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С. А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "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"	за рецептом		UA/12634/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного (ДІОВАН) лікарського засобу; зміни до існуючої системи фармаконагляду, як зазначено в описі системи фармаконагляду (зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд)			
17.	ВАНТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг № 28 (14x2) у блістерах	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С. А.	Польща	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С. А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування",	за рецептом		UA/12634/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного (ДІОВАН) лікарського засобу; зміни до існуючої системи фармаконагляду, як зазначено в описі системи фармаконагляду (зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд)			
18.	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у блістерах; № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ТОВ "Валартін Фарма"	Україна	ТОВ "Валартін Фарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна у методах	без рецепта		UA/12759/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування АФІ або діючої речовини			
19.	ГАЛСТЕНА®	краплі оральні по 20 або 50, або 100 мл у флаконах-крапельницях № 1 в картонній упаковці	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	Ріхард Біттнер АГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання виробника флаконів скляних та заміна виробника кришок, що нагвинчуються і пластикових крапельниць. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/1970/02/01
20.	ГЕПАСОЛ® НЕО 8%	розчин для інфузій по 500 мл у флаконах	"Хемофарм" АД	Сербія	"Хемофарм" АД	Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни найменування виробника діючої речовини L-лізину (у формі L-лізину моноацетату) з оновленням DMF; оновлення сертифікатів відповідності ЄФ	<i>за рецептом</i>		UA/3514/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							для діючих речовин, від діючого виробника			
21.	ГБІСКУСУ ЕКСТРАКТ СУХИЙ "UTIROSE"	порошок субстанція (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	НАТЮРЕКС СА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/10929/01/01
22.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг in bulk № 4320 (20x216) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: звуження допустимих меж у специфікації АФІ, за показником «Важкі метали»; зміна періоду повторного тестування для субстанції Глауцину гідроброміду (запропоновано: 36 місяців); зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміна у специфікації первинного пакування: фольги	-		UA/12631/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							алюмінієвої та ПВХ плівки			
23.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг in bulk № 4080 (20x204) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: звуження допустимих меж у специфікації АФІ, за показником «Важкі метали»; зміна періоду повторного тестування для субстанції Глауцину гідроброміду (запропоновано: 36 місяців); зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміна у специфікації первинного пакування: фольги алюмінієвої та ПВХ плівки	-		UA/12631/01/02
24.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 20 у блістерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; дільниця вторинного	Болгарія/ Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: звуження допустимих меж	без рецепта		UA/3119/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакування: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна; відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна		у специфікації АФІ, за показником «Важкі метали»; зміна періоду повторного тестування для субстанції Глауцину гідроброміду (запропоновано: 36 місяців); зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміна у специфікації первинного пакування: фольги алюмінієвої та ПВХ плівки			
25.	ГЛАУВЕНТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 20 у блистерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	дільниця виробництва: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; дільниця вторинного пакування: АТ "Болгарська роза - Севтополіс", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна; відповідальний за випуск серії: АТ	Болгарія/ Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: звуження допустимих меж у специфікації АФІ, за показником «Важкі метали»; зміна періоду повторного тестування для субстанції	<i>без рецепта</i>		UA/3119/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					"Софарма", Болгарія; ПАТ "Вітаміни", Україна		Глауцину гідроброміду (запропоновано: 36 місяців); зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміна у специфікації первинного пакування: фольги алюмінієвої та ПВХ плівки			
26.	ГЛЕНЦЕТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	Гленмарк Фармасьютик алз Лтд.	Індія	Гленмарк Джінерікс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходжен ня виробника, без зміни місця виробництва	<i>без рецепта</i>		UA/11243/01/01
27.	ГЛІНОВА	таблетки по 1 мг № 10 у блістерах	М.Біотек Лтд	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІМЕПІРИД)	<i>за рецептом</i>		UA/12719/01/01
28.	ГЛІНОВА	таблетки по 2 мг № 10 у блістерах	М.Біотек Лтд	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/12719/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІМЕПІРИД)			
29.	ГЛІНОВА	таблетки по 3 мг № 10 у блістерах	М.Біотек Лтд	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІМЕПІРИД)	за рецептом		UA/12719/01/03
30.	ГЛІНОВА	таблетки по 4 мг № 10 у блістерах	М.Біотек Лтд	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЛІМЕПІРИД)	за рецептом		UA/12719/01/04
31.	ДИКЛОСАН	гель по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5712/01/01
32.	ЕЗОЛОНГ®-20	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах у коробці	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/11328/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування у розділи "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" та "Показання"			
33.	ЕЗОЛОНГ®-40	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 40 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блистерах у коробці	Органосин Лайф Саєнсиз Pvt. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Діти", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" та "Показання"	за рецептом		UA/11328/01/02
34.	ЕНБРЕЛ / ENBREL®	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл (50	Пфайзер Ейч.Сі.Пі.	США	Берингер Інгельхайм Фарма	Німеччина/ Велика	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/13011/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг), по 0,5 мл (25 мг) у попередньо наповнених шприцах № 4 або по 1 мл (50 мг) у попередньо наповнених ручках № 4 у пластиковому контейнері	Корпорейшн		ГмбХ & Ко,КГ, Німеччина; Ваєт Фармачеутикалс, Велика Британія; Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Пфайзер Ірленд Фармачеутикалс, Ірландія	Британія/Ірландія	матеріалів: зміна назви виробника діючої речовини без зміни адреси місця виробництва; вилучення виробничої ділянки у зв'язку з відсутністю необхідності використання альтернативного виробника для функції зберігання клітин			
35.	ЕРБІТУКС/ERBITUX®	розчин для інфузій 5 мг/мл по 20 мл або 100 мл у флаконі № 1	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви одного з виробників, відповідального за виробництво концентрованої субстанції діючої речовини in bulk без зміни адреси виробника; подання оновленого	за рецептом		UA/13055/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від діючого виробника; реєстрація процесу культивування клітин для біореактора на 15000 л на виробництві Мерк Сероно С.А., Швейцарія (Merck Serono S.A., Succursale de Corsier-sur-Vevey, Switzerland) додатково до зареєстрованого процесу на 5000 л; зміни в процесі виробництва АФІ або діючої речовини			
36.	ЕРТИКАН	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл (40 мг) або по 5 мл (100 мг) у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходжен	за рецептом		UA/3096/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							ня виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси виробника у відповідність до Висновку GMP)			
37.	ЕФОКС® ЛОНГ	капсули пролонгованої дії по 50 мг № 30 (10x3) у блистерах	ЮСБ Фарма ГмбХ	Німеччина	Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна дільниці, що проводить діяльність з фармаконагляд у	за рецептом		UA/4653/01/01
38.	ЗЕПТОЛ	таблетки по 200 мг № 100 (10x10) у стрипах	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	САН Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного	за рецептом		UA/4870/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
39.	ІБУФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ МАЛИНА	суспензія для перорального застосування, 100	Медана Фарма Акціонерне	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/9215/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/5 мл по 100 мл у пластикових (ПЕТ) флаконах з мірною ложкою з поліетиленовим адаптером разом з шприцем-дозатором	Товариство				виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у р. «Умови зберігання»			
40.	ІЗОКЕТ®	розчин для інфузій 0,1 % по 10 мл в ампулах № 10 у пачці	ЮСБ Фарма ГмбХ	Німеччина	виробництво та пакування: Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна дільниці, що проводить діяльність з фармаконагляд у	за рецептом		UA/3055/02/01
41.	ІЗОКЕТ®	спрей дозований, 1,25 мг/дозу по 15 мл (300 доз) у флаконах № 1 у	ЮСБ Фарма ГмбХ	Німеччина	Ейсика Фармасьютикалз ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/3055/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд; зміна дільниці, що проводить діяльність з фармакогляд у			
42.	ІМУНОВІТ С™	таблетки, вкриті оболонкою № 30 (30x1) у блістерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у складі пакувальних матеріалів: додавання альтернативної товщини ПВХ (полівінілхлоридної плівки) – 250 мкм	без рецепта		UA/8684/01/01
43.	ІНДОВАЗИН®	гель по 45 г у тубах № 1	Балканфарма -Троян АТ	Болгарія	Балканфарма-Троян АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/0400/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника			
44.	ІНФАНРИКС ГЕКСА™ / INFANRIX НЕХА™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКА (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В	суспензія (DTPa-HBV-IPV) для ін'єкцій у попередньо наповненому одноразовому шприці у комплекті з двома голками та порошок ліофілізований (Hib) для ін'єкцій у флаконі, що змішуються перед використанням, № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	за рецептом		333/12-300200000
45.	КЛАРИТРОМІЦИН-ДАРНИЦЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 14 (7x2) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної	за рецептом		UA/0279/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назви лікарського засобу (було - КЛАМЕД®) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
46.	КЛАРИТРОМІЦИН-ДАРНИЦЯ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 14 (7x2) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КЛАМЕД®) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>за рецептом</i>		UA/0279/01/02
47.	КЛАЦИД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	Абботт Лабораторіс ГмбХ	Німеччина	Аббві С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 4 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/2920/03/01
48.	КСИЗАЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг	ЮСБ Фаршім С.А.	Швейцарія	виробник in bulk: ЮСБ Фаршім С.А., Швейцарія;	Швейцарія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/9127/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 7 (7x1), № 14(7x2), № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах			первинне та вторинне пакування, виробник відповідальний за випуск та контроль якості серії: Ейсіка Фармасьютикалз С.Р.Л., Італія		зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна дільниці, що проводить діяльність з фармаконагляду			
49.	ЛАЗИКС® НЕО	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	С.С. "Зентіва С.А."	Румунія	С.С. "Зентіва С.А."	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зменшення терміну придатності з 4 років на 3 роки в зв'язку з впровадженням загальної політики групи компаній Санофі щодо обмеження терміну придатності всіх продуктів і встановлення	за рецептом		UA/13555/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							його на рівні не більше 3-х років (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
50.	ЛІЗОРИЛ™	таблетки по 5 мг № 28 (14x2) у блістерах	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації готового лікарського засобу (в розділах «Стійкість до роздавлювання », «Фармацевтичні характеристики» (основні фізико-хімічні властивості))	за рецептом		UA/8162/01/02
51.	ЛІЗОРИЛ™	таблетки по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації готового лікарського	за рецептом		UA/8162/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (в розділах «Опис», «Стійкість до роздавлювання», «Фармацевтичні характеристики» (основні фізико-хімічні властивості))			
52.	ЛІЗОРИЛ™	таблетки по 20 мг № 28 (14x2) у блістерах	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у специфікації готового лікарського засобу (в розділах «Опис», «Стійкість до роздавлювання», «Фармацевтичні характеристики» (основні фізико-хімічні властивості))	за рецептом		UA/8162/01/04
53.	ЛІПОДЕМІН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/13501/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					виправлення технічних помилок в Методах контролю якості			
54.	ЛІПОДЕМІН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Актавіс Лтд	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в Методах контролю якості	за рецептом		UA/13501/01/02
55.	ЛІРА®	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 5x1, № 5x2 у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/13370/01/01
56.	ЛІРА®	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 5x1, № 5x2 у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського	за рецептом		UA/13370/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (введення додаткової упаковки) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
57.	ЛОЗАП®	таблетки, вкриті оболонкою, по 12,5 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9), № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3906/01/01
58.	ЛОЗАП®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9), № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/3906/01/03
59.	ЛОЗАП®	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9), № 30 (15x2), № 60 (15x4), № 90 (15x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Санека Фармасьютікалз"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової упаковки (Термін	за рецептом		UA/3906/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
60.	МЕГЛІФОРТ 1000	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг № 10 в блістерах	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕТФОРМІН)	за рецептом		UA/12645/01/03
61.	МЕГЛІФОРТ 500	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 в блістерах	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕТФОРМІН)	за рецептом		UA/12645/01/01
62.	МЕГЛІФОРТ 850	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг № 10 в блістерах	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	ІНДОКО РЕМЕДІЗ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕТФОРМІН)	за рецептом		UA/12645/01/02
63.	МЕТАКОС®	концентрат для розчину для інфузій, 4 мг/5 мл по 5 мл in bulk у флаконах № 400 (10x40) у коробці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Відповідальний за випуск серії, фізичні, хімічні та мікробіологічні випробування: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія;	Іспанія/Марокко	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в	-		UA/13888/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Відповідальний за виробництво та пакування: Сотема, Марокко		реєстраційном у посвідченні та наказі МОЗ України № 652 від 18.09.2014 щодо написання р. "Вид та розмір упаковки" /відповідно до наказу МОЗ України № 652 від 18.09.2014/			
64.	МІРТАСТАДІН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина	Німеччина/ Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва (на якій здійснюється контроль/випробування серії; на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів; дільниця для вторинного пакування; дільниця для первинного пакування);	за рецептом		UA/3907/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; додання нового сертифікату відповідності від нового виробника; введення період повторного випробування для альтернативного виробника діючої речовини міртазапіну			
65.	МІРТАСТАДІН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина	Німеччина/ Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дільниці виробництва (на якій здійснюється контроль/випробування серії; на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів; дільниця для	за рецептом		UA/3907/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вторинного пакування; дільниця для первинного пакування); зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; додання нового сертифікату відповідності від нового виробника; введення період повторного випробування для альтернативного виробника діючої речовини міртазапіну			
66.	МІРТАСТАДІН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 45 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина	Німеччина/ Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дільниці виробництва (на якій здійснюється контроль/випробування серії; на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного	за рецептом		UA/3907/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування, для нестерильних лікарських засобів; дільниця для вторинного пакування; дільниця для первинного пакування); зміна умов зберігання АФІ або діючої речовини; додання нового сертифікату відповідності від нового виробника; введення період повторного випробування для альтернативного виробника діючої речовини міртазапіну			
67.	МІСОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11263/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
68.	МІСОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11263/01/02
69.	НОВАРИНГ®	кільце вагінальне, 11,7 мг/2,7 мг у саше № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	за повним циклом: Н.В.Органон, Нідерланди; вторинне пакування та випуск серії: Органон (Ірландія) Лтд., Ірландія	Нідерланди/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючих речовин без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/9613/01/01
70.	НОСАЛЕН	краплі назальні, розчин, 6,5 мг/мл по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1, № 5	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	ТОВ "НІКО"	Україна, Донецька обл., м. Макіївка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; зміна адреси виробника, без зміни місця виробництва (термін введення – протягом 3 місяців після затвердження)	без рецепта		UA/13376/01/01
71.	НУРОФЕН®	капсули м'які по 200	Рекітт	Велика	Рекітт Бенкізер	Велика	внесення змін до	без рецепта		UA/13599/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЕКСПРЕС УЛЬТРАКАП	мг № 4, № 10 у блістерах	Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Британія	Хелскер Інтернешнл Лімітед	Британія	реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилку у Специфікації методів контролю якості лікарського засобу			
72.	ОКСИТАН	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл (50 мг), по 50 мл (100 мг) у флаконах № 1	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Онкологджи Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 705 від 06.10.2014 щодо упаковки та процедури в процесі внесення змін - зміна маркування первинної та вторинної упаковок з відповідними змiнами у р. Упаковка	-		UA/3247/01/01
73.	ОЛФЕН™-100 СР ДЕПОКАПС	капсули продовженої дії по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	Мефа ЛПС	Швейцарія	Ацино Фарма АГ, Швейцарія; <i>додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості:</i> Унтерзунгсінституту	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного	<i>за рецептом</i>		UA/5124/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					т Хелпелер, Німеччина		застосування у розділі: "Протипоказання", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Показання" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
74.	ОНКОДОКС - 10	ліофілізат для розчину для інфузій по 10 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси виробника у відповідність до Висновку GMP)	за рецептом		UA/12280/01/01
75.	ОНКОДОКС - 50	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси виробника у відповідність до Висновку GMP)	за рецептом		UA/12280/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
76.	ОТОФА	краплі вушні, розчин, 26 мг (20000 МО)/мл по 10 мл у флаконах № 1 з піпеткою у коробці	Лабораторії Бушара Рекордаті	Франція	Лабораторії Бушара Рекордаті	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника (приведення до GMP)	за рецептом		UA/2690/01/01
77.	ОТРИВІН ЕКСТРА	спрей назальний, дозований по 10 мл у флаконі з дозуючим пристроєм № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Інструкції для медичного застосування та маркуванні лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/13560/01/01
78.	ПАМІДРІЯ - 60	ліофілізат для розчину для інфузій по 60 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення	за рецептом		UA/11989/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							адреси виробника у відповідність до Висновку GMP)			
79.	ПАМІДРІЯ - 90	ліофілізат для розчину для інфузій по 90 мг у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення адреси виробника у відповідність до Висновку GMP)	за рецептом		UA/11989/01/02
80.	ПАНГРОЛ® 10000	капсули тверді з кишковорозчинними міні-таблетками № 20, № 50 у банках № 1	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", контроль серій: Апталіс Фарма С.р.Л., Італія; Кінцеве пакування: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; Нордмарк Арцнаймітель ГмбХ & Ко. КГ., Німеччина; Контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/6763/01/01
81.	ПАНГРОЛ® 25000	капсули тверді з кишковорозчинними міні-таблетками № 20, № 50 у банках № 1 у картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", контроль серій: Апталіс Фарма С.р.Л., Італія; Кінцеве пакування: Адванс Фарма	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без	без рецепта		UA/6763/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ГмбХ, Німеччина; Нордмарк Арцнаймітель ГмбХ & Ко. КГ., Німеччина; Контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина		зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
82.	ПАРАЦЕТАМОЛ - ВІШФА	сироп, 120 мг/5 мл по 60 мл або по 90 мл у банках з дозуючою скляночкою № 1 у пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтич на фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир; Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н., с. Станишівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва для всього виробничого процесу лікарського засобу; зміна місця проведення контролю якості ГЛЗ	<i>без рецепта</i>		UA/11525/01/01
83.	ПЕГАСІС/PEGAS YS® ПЕГ- ІНТЕРФЕРОН АЛЬФА-2А	розчин для ін'єкцій у попередньо наповнених шприцах по 135 мкг/0,5 мл або 180 мкг/0,5 мл № 1 та № 4; розчин для ін'єкцій попередньо наповнених ручках по 135 мкг/0,5 мл або 180 мкг/0,5 мл № 1	Ф.Хоффманн- Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Кетелент Белджем, Бельгія (попередньо наповнені ручки); Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Базель, Швейцарія (випуск серії); Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Кайсераугст, Швейцарія (вторинне пакування); Ф.	Бельгія/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		323/12- 300200000

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (випробування контролю якості); Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (попередньо наповнені шприци)					
84.	ПОТЕНЦІАЛЕ	таблетки, вкриті оболонкою по 100 мг № 1 (1x1), № 2 (2x1), № 2 (1x2), № 4 (2x2), № 4 (1x4) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; введення альтернативного виробника діючої речовини силденафілу цитрату	за рецептом		UA/6415/01/01
85.	ПОТЕНЦІАЛЕ	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 1 (1x1), № 2 (2x1), № 2 (1x2), № 4 (2x2), № 4 (1x4) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу;	за рецептом		UA/6415/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення альтернативного виробника діючої речовини силденафілу цитрату			
86.	ПРОПОФОЛ-ЛІПУРО 1%	емульсія для інфузій, 10 мг/мл по 20 мл в ампулах № 5; по 50 мл, 100 мл у флаконах № 10	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8172/01/01
87.	ПУЕРАРІЇ ЕКСТРАКТ СУХИЙ	порошок (субстанція) у вакуумних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Натюрекс СА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/11180/01/01
88.	РАМАГ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	повний цикл виробництва: Актавіс Лтд, Мальта; повний цикл виробництва: Актавіс АТ, Ісландія; повний цикл виробництва: Балканфарма - Дупниця АД, Болгарія	Мальта/ Ісландія/ Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації методів контролю якості	за рецептом		UA/13550/01/01
89.	РАМАГ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг	Мальта	повний цикл виробництва: Актавіс Лтд,	Мальта/ Ісландія/ Болгарія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/13550/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			Лімітед		Мальта; повний цикл виробництва: Актавіс АТ, Ісландія; повний цикл виробництва: Балканфарма - Дупниця АД, Болгарія		матеріалів: виправлення технічних помилок в специфікації методів контролю якості			
90.	РАМАГ Н	таблетки по 5 мг/25 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	повний цикл виробництва: Актавіс АТ, Ісландія; повний цикл виробництва: Актавіс Лтд, Мальта	Ісландія/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в розділі "Специфікація" методів контролю якості	за рецептом		UA/13524/01/02
91.	РАМАГ Н	таблетки по 2,5 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	повний цикл виробництва: Актавіс АТ, Ісландія; повний цикл виробництва: Актавіс Лтд, Мальта	Ісландія/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в розділі "Специфікація" методів контролю якості	за рецептом		UA/13524/01/01
92.	РИНОФЛУІМУЦИ Л	спрей назальний, розчин по 10 мл у флаконах № 1 з розпилювачем в пачці	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи,	без рецепта		UA/8559/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
93.	САДІФІТ	збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 3 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом; по 3 г у фільтр-пакетах в індивідуальному пакетику № 20 у пачці	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у методах контролю п."Кількісне визначення екстрактивних речовин, що витягуються водою"	<i>без рецепта</i>		UA/6114/01/01
94.	САЛЬБУТАМОЛ	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу по 200 доз у балонах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів	<i>за рецептом</i>		UA/2032/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу, зміна за розділом "Опис"			
95.	САНГВІТРІН	розчин для зовнішнього застосування 0,2% по 50 мл у флаконах	ЗАТ "Фармцентр ВІЛАР"	Російська Федерація	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., Житомирський р-н, с. Станишівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 730 від 17.10.2014 щодо реєстраційної процедури - <u>заміна дільниці виробництва ЛЗ (дільниця для первинного та вторинного пакування);</u> <u>заміна виробника, відповідального за випуск серії (включаючи контроль/випробування серії);</u> зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу (зміна типу контейнера	<i>без рецепта</i>		UA/2443/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							– первинної упаковки); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж для допоміжної речовини; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу; зміна розміру серії; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
96.	САНОРИН-АНАЛЕРГІН	краплі назальні/очні по 10 мл у флаконах № 1 в картонній коробці	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення специфікації для крапельниці SANO dropper natural (видалення параметру визначення	<i>без рецепта</i>		UA/6611/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							частин для лікарської форми-краплі назальні). Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
97.	СЕПТЕФРИЛ	таблетки по 0,2 мг № 10 у блістерах; № 10х1 у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додавання постачальників первинної упаковки фольги алюмінієвої та плівки полівінілхлоридної	<i>без рецепта</i>		UA/7930/01/01
98.	СЕЧОГІННИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 в пачці; по 50 г у пакетах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділ "Фармакотерапевтична група та до маркування, зміна коду АТС" згідно з класифікатором фармгруп і кодів АТС ВООЗ	<i>без рецепта</i>		UA/12957/01/01
99.	СІОФОР® 1000	таблетки, вкриті	Лабораторі	Італія	Кінцеве пакування,	Німеччина	внесення змін	<i>за рецептом</i>		UA/3734/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 1000 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4) у блістерах	ГУІДОТТІ С.п.А.		контроль та випуск серії БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина; Виробництво "in bulk", кінцеве пакування, контроль серій: Драгенофарм Апотекар Пюшл ГмбХ, Німеччина; Виробництво "in bulk" та контроль серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина		до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
100.	СОРЦЕФ	гранули для оральної суспензії 100 мг/5 мл по 32 г гранул (для 60 мл суспензії) або 53 г гранул (для 100 мл суспензії) у флаконі № 1 в комплекті з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є	Республік а Македонія	Алкалоїд - АД Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: винесення до методів контролю якості виробничої дільниці, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування лікарського засобу; зміна дільниці для вторинного пакування та для первинного	за рецептом		UA/11157/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пакування			
101.	СОРЦЕФ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2) у перфорованих блістерах у коробці	АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Алколоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: винесення до методів контролю якості виробничої дільниці, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування лікарського засобу; зміна дільниці для вторинного пакування та для первинного пакування	за рецептом		UA/11157/02/01
102.	СОРЦЕФ®	гранули по 32 г для 60 мл або по 53 г для 100 мл оральної суспензії, 100 мг/5 мл у флаконах № 1 у комплекті з пластмасовою мірною ложкою у коробці	Алколоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алколоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СОРЦЕФ)	за рецептом		UA/11157/01/01
103.	СТЕАТЕЛЬ	розчин для ін'єкцій, 1 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	ХЕЛП, С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/12945/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
104.	СТЕАТЕЛЬ	розчин оральний по 1 г/10 мл по 10 мл у флаконах № 10 у пачці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	ХЕЛП, С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	<i>без рецепта</i>		UA/12945/01/01
105.	ТАНІЗ®	капсули з модифікованим вивільненням, тверді по 0,4 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 90 (10x9), № 200 (10x20) у блистерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробник, відповідальний за виробництво «bulk», первинне і вторинне пакування та контроль якості: Сінтон БВ, Нідерланди; виробник, відповідальний за первинне і вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Нідерланди/ Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/5887/01/01
106.	ТИГАЦИЛ	порошок для розчину для інфузій	Пфайзер Ейч. Сі. Пі.	США	виробництво продукції in bulk,	Італія/ Велика	внесення змін до	<i>за рецептом</i>		UA/12347/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 50 мг у флаконах № 10	Корпорейшн		первинне пакування, контроль якості: Патеон Італія С.п.А., Італія; вторинне пакування та випуск серії: Ваєт Фармасаутикалс, Велика Британія; виробництво продукції in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Ваєт Ледерле С.р.Л., Італія; контроль якості: Пфайзер Ірленд Фармасаутикалс, Ірландія	Британія/Ірландія	реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості; вилучення виробника ГЛЗ; зміна назви виробника відповідального за всі етапи виробництва; зміна найменування виробника відповідального за випуск серії; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміна розміру серії (включаючи діапазон розміру серії) готового лікарського			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>засобу; затвердження нових функцій для вже затвердженої виробничої ділянки; додавання ділянки для проведення контролю серії/випробування; зміна виробника АФІ, включаючи, де необхідно, місце проведення контролю якості; реєстрація ділянки, відповідальної за тестування та випуск АФІ; зміна виробника АФІ; зміни в процесі виробництва ГЛЗ; зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна найменування виробника відповідального за проведення тесту стерильність; вилучення виробника АФІ (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
107.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11195/01/01
108.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового	за рецептом		UA/11195/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника			
109.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9), у блістерах у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11195/01/03
110.	ТОЛЕВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг № 30 (6x5), № 90 (6x15) у блістерах у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від нового виробника	за рецептом		UA/11195/01/04
111.	УТРОЖЕСТАН®	капсули по 200 мг № 14 (7x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА	Бельгія	виробництво нерозфасованої продукції: Капсуджель Пloedмель, Франція; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії:	Франція/ Іспанія/ Бельгія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або додавання виробника, відповідального за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії; зміна назви АФІ	за рецептом		UA/2651/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Сіндеа Фарма, СЛ, Іспанія; первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА, Бельгія		або діючої речовини; зміни у тесті маркування (додається уточнення для альтернативного виробника, відповідального за випуск серії, що проводить первинне та вторинне упакування, включаючи контроль та випробування серії); заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного та вторинного пакування)			
112.	УТРОЖЕСТАН®	капсули по 100 мг № 30 (15x2) у блістерах	Безен Хелскеа СА	Бельгія	виробництво нерозфасованої продукції: Капсуджель Плоермель, Франція; виробництво нерозфасованої	Франція/ Іспанія/ Бельгія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або додавання виробника, відповідального	за рецептом		UA/2651/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Сіндеа Фарма, СЛ, Іспанія; первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Безен Меньюфекчурінг Белджіум СА, Бельгія		за випуск серії - включаючи контроль/випробування серії; зміна назви АФІ або діючої речовини; зміни у тесті маркування (додається уточнення для альтернативного виробника, відповідального за випуск серії, що проводить первинне та вторинне упакування, включаючи контроль та випробування серії); заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для первинного та вторинного пакування)			
113.	ФАМОТИДИН	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Київмедпреп"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/8118/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			арат"				матеріалів: виправлення технічних помилок в розділі "Однорідність дозованих одиниць" (зміна розрахункової формули). Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
114.	ФЛЄБОДІА 600 МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 15 (15x1), № 30 (15x2) у блістерах	Лабораторія Іннотек Інтернасьйон аль	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна графічного зображення упаковки на текст маркування для первинної упаковки	<i>без рецепта</i>		UA/8590/01/01
115.	ФЛУІМУЦИЛ	таблетки шипучі для приготування розчину для перорального застосування по 600 мг № 10 (2x5) у блістерах	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон Свіццерланд Лтд	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в	<i>без рецепта</i>		UA/3083/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
116.	ФЛУІМУЦИЛ	гранули для приготування розчину для перорального застосування, 200 мг/1 г по 1 г у пакетах № 20	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон Свіццерланд Лтд	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/3083/02/02
117.	ФЛУІМУЦИЛ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 3 мл № 5 в ампулах	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в	<i>за рецептом</i>		UA/8504/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
118.	ФЛУІМУЦИЛ АНТИБІОТИК ІТ	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 3 у комплекті з розчинником по 4 мл в ампулах № 3	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/8503/01/01
119.	ФЛУТИНЕКС™	спрей назальний водний, дозований, 50 мкг/дозу по 120 доз у флаконах з дозуючим пристроєм № 1 у коробці	ТОВ "АСФАРМА - УКРАЇНА"	Україна	Дрогсан Ілачлари Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна в	за рецептом		UA/12254/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
120.	ХІТОЗАН-ГЕНТА	гель 0,1 % по 15 г у тубах № 1 у пачці; по 5 г у пакетах	ТОВ "Євразія"	Україна	ТОВ "Євразія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в маркуванні первинної упаковки лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/7305/01/01
121.	ХОНДРОЇТИНОВ А МАЗЬ	мазь 5 % по 25 г у тубах № 1 у пачках	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, Житомирська обл., місто Житомир, Корольовський район; 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	<i>без рецепта</i>		UA/6983/01/01
122.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для розчину для ін'єкцій, 0,5 г/0,5 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	<i>за рецептом</i>		UA/9805/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
123.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для розчину для ін'єкцій, 1 г/1 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9805/01/02
124.	ЦЕФОТАКСИМ-НОРТОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 730 від 17.10.2014 щодо реєстраційного номера в процесі внесення змін (було - UA/5266/01/01)	за рецептом		UA/5266/01/02
125.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки № 6x20 у блістерах у паці (лінія Клокнер); № 6x20, № 12x5 у блістерах у паці	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20, №	-	UA/5094/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(лінія MediSeal); № 6 у блистерах (лінія «BLIPACK» або лінія Klockner); № 12 у блистерах (лінія Klockner або лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія SAM); № 12x10 у блистерах (лінія Noack), № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці					інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Фармакологічні властивості", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози", "Передозування", "Побічні реакції" зміни відповідно до референтного препарату	12x10, № 30, № 50 - за рецептом		