

**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.	АБИФЛОКС®	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	ДЕМО С.А. Фармасьютика л Індастрі	Греція	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14416/02/01
2.	АБИФЛОКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14416/01/01
3.	АБИФЛОКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14416/01/02
4.	АМОКСИЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ (ПУРІМОКС ФАЙН)	порошок (субстанція) в поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Деретіл С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14460/01/01
5.	БЕНДАЗОЛ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВ "Дистриб'юторська компанія "Фарматек"	Україна	Секонд Фарма Ко., Лтд	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14443/01/01
6.	КАЛІЙ ЙОДИД	порошок або кристали (субстанція) в пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Г. Амфрей Лабораторіз	Індія	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14458/01/01
7.	МЕТАФІН® ІС	таблетки по 5 мг № 10 (10x1) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14448/01/01
8.	МЕТАФІН® ІС	таблетки по 10 мг № 10 (10x1) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14448/01/02
9.	МЕТАФІН® ІС	таблетки по 25 мг № 10 (10x1) у блістерах	Товариство з додатковою	Україна	Товариство з додатковою	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14448/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			відповідальністю "ІНТЕРХІМ"		відповідальністю "ІНТЕРХІМ"					
10.	ОКОДЕК	краплі очні, 0,2 мг/мл по 5 мл у флаконі у комплекті з кришкою-крапельницею № 1 або по 0,4 мл у контейнерах однодозових № 10	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/14450/01/01
11.	ПАПАВЕРИН У ГІДРОХЛОРИД	порошок кристалічний або кристали (субстанція) в подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Чжецзян Апелоа Канюй Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14457/01/01
12.	ПРЕДНІЗОЛОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна	Хеньань Ліхуа Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14467/01/01
13.	СВІТАНОЛ	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	Футейст Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	Футейст Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/14468/01/01
14.	ФІТОСЕДАН	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/14454/01/01

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АДВАНТА Н®	мазь 0,1 % по 15 г у тубах № 1	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Хелскер Мануфактурін г С.Р.Л.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату: до розділу "Показання"; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату відповідно до матеріалів реєстраційного досьє (Консультативно-експертна група "Вікові аспекти застосування лікарських засобів. Педіатрія") та	за рецептом	не підлягає	UA/0784/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							короткої характеристики лікарського засобу, як наслідок змінено Категорію відпуску лікарського засобу (затверджено: без рецепта; запропоновано: за рецептом)			
2.	АІРУ КОРЕНЕВ ИЦА	кореневища (субстанція) у мішках джутових для фармацевтичного застосування	Орхід Інтернешанал	Індія	Орхід Інтернешанал	Індія	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 параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; уточнення застосування субстанції відповідно до вимог діючого видання ДФУ	-	<i>не підлягає</i>	UA/9882/01/01
3.	АМПІЦИЛІ Н НАТРІЮ	порошок (субстанція) у потрійних	Ветфарма Енімал Хелз,	Іспанія	Біокім, С.А.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із	-	<i>не підлягає</i>	UA/10533/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	СТЕРИЛЬНИЙ	поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	С.Л.				закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна місцезнаходження виробника; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї			
4.	БЕНЗИЛПЕНИЦИЛІН У НАТРІЄВІЙ СІЛІ СТЕРИЛЬНА	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Харбін Фармасьютікал Груп Ко., Лтд. Дженерал Фарм Фекторі	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; уточнення інформації щодо використання субстанції відповідно до вимог діючого видання ДФУ	-	не підлягає	UA/3594/01/01
5.	БУФЕКСАМАК	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	Сіфавітор С.р.л.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	-	не підлягає	UA/3391/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		застосування					реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї; уточнення інформації щодо використання субстанції; приведення у відповідність до вимог Керівництва CPMP/QWP/609/96/Rev 2 умов зберігання діючої речовини			
6.	ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПАТ "ФАРМСТАН ДАРТ-БІОЛІК"	Україна	Хенан Ліхуа Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва CPMP/QWP/609/96/Rev 2; уточнення використання субстанції відповідно до вимог ДФУ; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж,	-	<i>не підлягає</i>	UA/10807/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини			
7.	ЕВКАЛІПТ У ЛИСТЯ	листя (субстанція) в тюках джутових для фармацевтичного застосування	Орхід Інтернешанал	Індія	Орхід Інтернешанал	Індія	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; уточнення застосування субстанції відповідно до вимог діючого видання ДФУ	-	не підлягає	UA/9830/01/01
8.	ЕКВАТОР	таблетки, 10 мг/5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	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	за рецептом	не підлягає	UA/3211/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дози" (редагування розділу) відповідно до аналогічного препарату; змінено код АТХ. До затвердження рекомендується інструкція для медичного застосування препарату з зміненим відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ			
9.	ЗАЛАІН ОВУЛІ	песарії по 0,3 г № 1 у блістерах	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	відповідальний за повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Троммсдорф ф ГмБх і Ко КГ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	Німеччина/ Угорщина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви заявника у зв'язку зі зміною власності без зміни місцезнаходження; зміна назви виробника у зв'язку зі зміною права власності без зміни місцезнаходження; вилучення виробничої дільниці; зміна коду АТХ - зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу	за рецептом	не підлягає	UA/1849/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакотерапевтична група" у зв'язу зі зміненою коду АТС відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; назву лікарської форми та вид упаковки приведено у відповідність до вимог наказу МОЗ України від 20.07.2006р. №500, і як наслідок, уточнення розділу «Опис» (було - супозиторій); назви допоміжних речовин приведено у відповідність до вимог наказу МОЗ України від 19.06.2007 р. №3390			
10.	КАРБОПЛАТИН МЕДАК	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 5 мл, 15 мл, 45 мл, 60 мл, 100	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпреп	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	за рецептом	не підлягає	UA/10829/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у флаконах № 1	арате мБХ		випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпреп арате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серій: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина		реєстраційного посвідчення; приведення назви лікарської форми до наказу МОЗ України від 20.07.2006 р. №500; зміни до існуючої системи фармаконагляду, як зазначено в описі системи фармаконагляду (інші зміни до системи фармаконагляду, які не впливають на функціонування системи фармаконагляду) ; зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
11.	ЛЕВАНА®	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення щодо застосування субстанції	-	не підлягає	UA/10775/01/01
12.	ЛІПОФЛАВОН	краплі очні, ліофілізат та розчинник для емульсії, у флаконах №1 у комплекті з розчинником по 1,5 мл (розчин натрію хлориду 9 мг/мл) у флаконі № 1	ПАТ "ФАРМСТАН ДАРТ-БІОЛІК"	Україна	ПАТ "ФАРМСТАН ДАРТ-БІОЛІК"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у параметрах специфікацій та/або	без рецепта	підлягає	UA/3053/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"; приведення назви лікарської форми до Наказу МОЗ України від 20.07.2006 р. № 500			
13.	ЛІПОФЛАВОН	ліофілізат для емульсії для ін'єкцій у флаконах або пляшках № 1	ПАТ "ФАРМСТАН ДАРТ-БІОЛІК"	Україна	ПАТ "ФАРМСТАН ДАРТ-БІОЛІК"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	за рецептом	не підлягає	UA/3581/01/01
14.	МІЛДРОН АТ® GX	таблетки по 500 мг № 30 (6x5), № 60 (6x10) в блістерах	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	АТ "Гріндекс"	Латвія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; змінено код АТХ відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ; зміни	за рецептом	не підлягає	UA/10815/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до короткої характеристики препарату та висновків консультативно-експертних груп "Кардіологія. Ревматологія. Лікарські засоби"; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" (уточнення дозування) відповідно до короткої характеристики препарату та висновків консультативно-експертних груп "Неврологія. Психіатрія. Лікарські засоби"; приведення назв допоміжних речовин до вимог Наказу МОЗ України від</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							19.06.2007 р. № 339; розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог керівництва CPMP/QWP/609/96/ Rev 2			
15.	НЕЙТРОМ АКС	розчин для ін'єкцій, 30 млн МО (300 мкг) у флаконі № 1	Біосідус С.А.	Аргентина	Біо Сідус С.А.	Аргентина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна торговельної назви лікарського засобу (було: Нейтромакс (колонієстимулюючий фактор гранулоцитарний рекомбінантний людини) (NEUTROMAX); вилучення сили дії; зміна адреси виробника; зміна заявника	за рецептом	не підлягає	UA/14438/01/01
16.	НІКОРЕТТ Е®	пластир трансдермальний, 15 мг/16 год № 7 у пакетах	МакНіл АБ	Швеція	ЛТС Ломан Терапі-Сістем АГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни	без рецепта	підлягає	UA/10524/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Спосіб застосування та дози" (доповнено комбіноване лікування), "Особливості застосування" відповідно до короткої характеристики препарату та висновка консультативно-експертної групи "Неврологія. Психіатрія. Хоспісна медицина. Лікарські засоби"			
17.	НИКОРЕТТ E®	пластир трансдермальний, 25 мг/16 год № 7 у пакетиках	МакНіл АБ	Швеція	ЛТС Ломан Терапі-Систем АГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Спосіб застосування та дози" (доповнено комбіноване лікування), "Особливості	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/10524/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування" відповідно до короткої характеристики препарату та висновка консультативно-експертної групи "Неврологія. Психіатрія. Хоспісна медицина. Лікарські засоби"			
18.	НИКОРЕТТ Е®	пластир трансдермальний, 10 мг/16 год № 7 у пакетиках	МакНіл АБ	Швеція	ЛТС Ломан Терапі-Сістем АГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділів "Спосіб застосування та дози" (доповнено комбіноване лікування), "Особливості застосування" відповідно до короткої характеристики препарату та висновка консультативно-експертної групи "Неврологія. Психіатрія. Хоспісна	без рецепта	підлягає	UA/10524/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медицина. Лікарські засоби"			
19.	НІСТАТИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500000 ОД № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" відповідно до матеріалів реєстраційного досьє	за рецептом	не підлягає	UA/3625/01/01
20.	НІСТАТИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500000 ОД in bulk: № 1000 у пакетах поліетиленових та по 1 кг таблеток у пакетах поліетиленових	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	-	не підлягає	UA/3626/01/01
21.	НОВОКАІНУ ОСНОВА	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ВАТ "Органіка"	Російська Федерація	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення застосування субстанції; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини	-	не підлягає	UA/1432/01/01
22.	ОСТЕОБІОС	краплі для перорального застосування по 30 мл у флаконах-	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	без рецепта	підлягає	UA/2649/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		крапельницях № 1					реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна найменування та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2			
23.	ПІВОНІІ НАСТОЙКА А	настойка по 100 мл у флаконах в пачці або без пачки	Комунальне підприємство "Луганська обласна Фармація"	Україна	Комунальне підприємство "Луганська обласна Фармація"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна коду АТХ (зміни внесені до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Фармакологічна група", змінено відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ код АТС); приведення написання складу діючої речовини до	без рецепта	підлягає	UA/1106/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог загальної монографії ДФУ «Екстракти»			
24.	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА А	настойка для орального застосування по 25 мл у флаконах або по 25 мл у флаконі в пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення умов зберігання у відповідність до вимог Настанови 42-3.3:2004 «Випробування стабільності»; уточнення назви лікарської форми; зміна коду АТХ	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/3425/01/01
25.	РЕВМОКСИБ	капсули по 200 мг, по 10 капсул у блістері, 1 блістеру в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна параметрів специфікацій	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/3808/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування допоміжної речовини; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; наведення повного складу оболонки капсул відповідно до матеріалів фірми-виробника			
26.	СЕНИ ЛИСТЯ	листя (субстанція) в мішках джутових або поліпропіленових для фармацевтичного застосування	Орхид Інтернешанал	Індія	Орхид Інтернешанал	Індія	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; уточнення застосування субстанції відповідно до вимог діючого видання ДФУ	-	<i>не підлягає</i>	UA/9872/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
27.	СТРЕПТО МІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах; у флаконах № 10 у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - оновлений сертифікат відповідності від діючого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом	не підлягає	UA/3790/01/01
28.	СТРЕПТО МІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах; у флаконах № 10 у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подання нового	за рецептом	не підлягає	UA/3790/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини (сертифікат відповідності Європейській фармакопеї) - оновлений сертифікат відповідності від діючого виробника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
29.	ТЕТРАЦИ КЛІНУ ГІДРОХЛ ОРИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг №20, №20 (20x1) у блістері	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення	за рецептом	не підлягає	UA/3520/01/01
30.	ТЕТРАЦИ КЛІНУ ГІДРОХЛ ОРИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk: по 1 кг таблеток у пакетах	Публічне акціонерне товариство "Науково-	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-	Україна	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії	-	не підлягає	UA/10869/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		реєстраційного посвідчення			
31.	ФОСФАЛ ЮГЕЛЬ	гель оральний (12,38 г 20% гелю/пакет) по 20 г у пакетах № 20	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Фарматис	Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; приведення розділу «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог настанови 2003/СРСР/QWP/609/96/ Rev 2; приведення назви лікарської форми у відповідність до вимог Наказу МОЗ України від 20.07.2006 № 500	<i>без рецепта</i>	<i>підлягає</i>	UA/4381/01/01
32.	ФУРОСЕ МІД	таблетки по 40 мг № 20 (10x2) у блістерах	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	перереєстрація у зв'язку із	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/3120/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	СОФАРМА						закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни внесено до інструкції для медичного застосування препарату до розділу "Показання" (уточнення показань) відповідно до референтного препарату			
33.	ЦЕФАВОРА	краплі оральні по 50 мл або по 100 мл у флаконі	Цефак КГ	Німеччина	Цефак КГ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта	підлягає	UA/10843/01/01

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЛЕРІК	таблетки по 10 мг № 7 (7x1), № 30 (30x1) у блістерах	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців	<i>без рецепта</i>		UA/7560/01/01
2.	АЛКАІН®	краплі очні 0,5 %, по 15 мл у флаконі-крапельниці "Дроп-Тейнер®" № 1	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості у розділі «Умови зберігання» методів контролю якості готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/10470/01/01
3.	АМІНОСОЛ® НЕО 10%	розчин для інфузій по 500 мл у флаконах	"Хемофарм" АД	Сербія	"Хемофарм" АД	Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або	<i>за рецептом</i>		UA/4102/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							допустимих меж готового лікарського засобу			
4.	АНГІЗАР	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3252/01/01
5.	АНГІЗАР	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3252/01/02
6.	АНГІЗАР ПЛЮС	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3163/01/01
7.	АСПРОВІТ	таблетки шипучі по 500 мг № 12 у пеналах, у стрипах	ТОВ Віталекс	Естонія	Віталекс Прінгі (ТОВ Віталекс)	Естонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна дільниці виробництва для всього виробничого процесу готового лікарського засобу (у зв'язку з переміщенням на нове місце); заміна дільниці	без рецепта		UA/4108/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного та вторинного пакування); заміна виробника відповідального за випуск серії (у зв'язку з переміщенням на нове місце); зміна місцезнаходження заявника у зв'язку з переміщенням виробничої ділянки на нове місце; зміна назви виробника АФІ, подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї №R2-SEP 1993-007-REV 04			
8.	БАІНВЕЛ Ь МАЗЬ ІНТЕНСИ В	мазь по 50 г, 75 г, 100 г у тубах № 1	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу (незначна	<i>без рецепта</i>		UA/9105/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна у затверджених методах випробування); зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна показника об'єму наповнення на показник масу наповнення мазі у тубі з відповідними змінами у специфікації, маркуванні; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж для допоміжної речовини			
9.	ВАЛЕРІА НИ ЕКСТРАК Т	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 50 у флаконах, № 50 у блістерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/8139/02/01
10.	ВЕНОСМІ Н®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою,	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	<i>без рецепта</i>		UA/9747/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах					матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
11.	ВІС-НОЛ®	капсули по 120 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін у текст маркування вторинної упаковки. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	<i>без рецепта</i>		UA/5192/01/01
12.	ГІПРИЛ-А ПЛЮС	таблетки № 30 (10x3) у блістерах в коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/6436/01/01
13.	ГІПРИЛ-А ПЛЮС	таблетки № 30 (10x3) у блістерах в коробці	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського	<i>за рецептом</i>		UA/6436/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу у р. "Методи контролю"			
14.	ГЛІАТИЛІН	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 3	Італфармако С.п.А.	Італія	Італфармако С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в тексті маркування вторинної упаковки	за рецептом		UA/2196/01/01
15.	ДИКЛАК® ЛІПОГЕЛЬ	гель 1 % по 50 г у тубах № 1	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці АФІ та віддалення додаткового показника "Визначення залишкових розчинників. Етиллактат", що виконувався на даній дільниці; супутня зміна: зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; приведення специфікації АФІ до вимог оновленої	без рецепта		UA/0981/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							монографії Ph. Eur.; оновлений сертифікат відповідності ЄФ для діючої речовини від діючого виробника, у зв'язку з оновленням монографії у ЄФ			
16.	ДИКЛОФЕНАК	гель для зовнішнього застосування 5% по 40 г або по 50 г у тубах	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	ТОВ "Фармтехнологія"	Республіка Білорусь	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: Показання, Протипоказання. Особливі застереження. Застосування у період вагітності або годування груддю. Діти. Спосіб застосування та дози. Передозування. Побічні реакції. Фармакотерапевтична група. Фармакологічні властивості, згідно з інформацією щодо медичного застосування Вольтарену, в тому числі з	без рецепта		UA/11340/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							урахуванням інформації з безпеки діючої речовини			
17.	ДИЦИНОН	таблетки по 250 мг № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/8466/02/01
18.	ДОМІДОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта		UA/2467/01/01
19.	ЕВКАЗОЛ ІН® АКВА	спрей назальний, 1 мг/г по 10 г у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3-х	без рецепта		UA/3664/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження			
20.	ЕНАЛАПР ИЛ-НЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки, 10 мг/12,5 мг № 20 (20x1), № 30 (30x1), № 40 (20x2), № 60 (30x2) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового цеху готового лікарського засобу (додатково до затвердженого цеху ГЛФ); супутня зміна: заміна або введення додаткової ділянки виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (ділянка для вторинного пакування) та (ділянка для первинного пакування)	за рецептом		UA/1350/01/01
21.	ЕНАЛАПР ИЛ-НЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки, 10 мг/12,5 мг № 20 (20x1), № 30 (30x1), № 40 (20x2), № 60 (30x2) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/1350/01/01
22.	ЕНАЛОЗИ Д® 12,5	таблетки № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістері	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/0702/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у пачці					матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
23.	ЕНАЛОЗИ Д® МОНО	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/1091/01/01
24.	ЕНАЛОЗИ Д® МОНО	таблетки по 10 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/1091/01/02
25.	ЕНГІСТОЛ	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 100 (5x20)	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової упаковки) з відповідними змінами у р. «Упаковка»	за рецептом		UA/2053/01/01
26.	ЕРЕСПАЛ	сироп, 200 мг/100 мл	ЛЄ	Франція	Лабораторії	Франція	внесення змін до	за рецептом		UA/3703/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	®	по 150 мл у флаконах № 1 у коробці	ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є		Серв'є Індастрі		реєстраційних матеріалів: зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу з відповідними змінами в інструкції для медичного застосування у розділах «Склад», «Фармацевтичні характеристики» (основні фізико-хімічні властивості). Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження.			
27.	ЕТОПОЗИ Д-ТЕВА	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл або 10 мл у флаконах № 1	Тева Фармацевтіка л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Фармахемі Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом		UA/7277/01/01
28.	ЕУФІЛІН	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних	за рецептом		UA/14278/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							помилка в методах контролю якості лікарського засобу у р. "Маркування"			
29.	ІБУПРОФЕН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10, № 50 (10x5), № 900 (10x90) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	<i>без рецепта</i>		UA/7108/01/01
30.	ІМУСТАТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1) у контурній чарунковій упаковці в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	<i>без рецепта</i>		UA/9052/01/01
31.	ІМУСТАТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 10 (10x1) у контурній чарунковій упаковці в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за	<i>без рецепта</i>		UA/9052/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
32.	ІНФЛАРАКС	мазь по 15 г, або по 25 г, або по 50 г у тубах № 1	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	фармаконагляд внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Термін введення змін рекомендовано скоротити до 3-х місяців	за рецептом		UA/10175/01/01
33.	КЕТОКОНАЗОЛ-ФІТОФАРМ	крем для зовнішнього застосування 2 % по 15 г або по 25 г у тубах № 1	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ або діючої речовини; доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування; введення виробника активної субстанції Кетоконазолу	без рецепта		UA/4126/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
34.	ЛАМІФЕН	таблетки по 250 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блістерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника діючої речовини з наданням матеріалів реєстраційного досьє (мастер-файла) на діючу речовину	за рецептом		UA/6136/01/01
35.	ЛІПРИЛ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в 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: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/6918/01/01
36.	ЛІПРИЛ	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в 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: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/6918/01/02
37.	ЛІПРИЛ	таблетки по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах, № 60, № 90 у контейнері в 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: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/6918/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			ний завод"		ний завод"		затвердження			
38.	ЛОТАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляду	за рецептом		UA/11210/01/01
39.	ЛОТАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (15x2) у блістерах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляду	за рецептом		UA/11210/01/02
40.	МАРВЕЛО Н®	таблетки № 21x1, № 21x3 у блістерах в саше	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Н.В.Органон, Нідерланди; Органон (Ірландія)	Нідерланди/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	за рецептом		UA/10176/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Лтд., Ірландія		технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу у р. "Специфікація на строк придатності" за показником "Кількісне визначення"			
41.	МІАКСИЛ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/14047/01/01
42.	МІКОФІН	таблетки по 250 мг № 4 (4x1), № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", також зміни у розділах: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти",	за рецептом	не підлягає	UA/5305/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії", "Виробник". Зміни відповідно до референтного препарату; зміна найменування виробника, без зміни місця виробництва; зміни у тексті маркування вторинної упаковки			
43.	НЕОКАРД ИЛ	капсули № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	<i>без рецепта</i>		UA/11357/01/01
44.	НЕО-ПЕНОТРА Н® ФОРТЕ	супозиторії вагінальні № 7	Ембіл Фармацевтіка л Ко. Лтд.	Туреччина	Ембіл Фармацевтіка л Ко. Лтд.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції у розділи: Показання (уточнення). Протипоказання. Спосіб	<i>за рецептом</i>		UA/5477/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування та дози. Побічні реакції. Застосування у період вагітності або годування груддю. Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Фармакологічні властивості.			
45.	НОЛЬПАЗ А® КОНТРОЛ	таблетки гастрорезистентні по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія; ТАД Фарма ГмбХ, Німеччина	Словенія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї на діючу речовину від вже затвердженого виробника	<i>без рецепта</i>		UA/12818/01/01
46.	НООФЕН ® 500	порошок для орального розчину, 500 мг/дозу по 2,5 г у пакетиках № 5	ТОВ "Олфа"	Україна	АТ "Олайнфарм"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення альтернативного виробника первинного пакування (ламінату) зі зміненим складом ламінату; зміни у складі пакувальних матеріалів:	<i>без рецепта</i>		UA/3773/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додавання альтернативної первинної упаковки; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу			
47.	ОКСАЛІП ЛАТИН "ЕБЕВЕ"	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 50 мг у флаконі № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	відповідальний за пакування та випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ, Австрія; відповідальний за виробництво in bulk: Онкотек Фарма Продукцйон ГмбХ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6314/01/01
48.	ОКСАЛІП ЛАТИН "ЕБЕВЕ"	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 100 мг у флаконі № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	відповідальний за пакування та випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ, Австрія; відповідальний	Австрія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6314/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					й за виробництво in bulk: Онкотек Фарма Продукцйон ГмбХ, Німеччина					
49.	ОКСАПІН ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг № 30 (10x3) у блістерах в упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/11096/01/01
50.	ОКСАТЕР А	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1	Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А.	Аргентина	Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А., вироблено Лабораторія ІМА С.А.І.С. , Аргентина	Аргентина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділі "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу	за рецептом		UA/5548/01/01
51.	ОКСАТЕР А	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 100 мг у флаконах № 1	Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А.	Аргентина	Лабораторія Тютюр С.А.С.І.Ф.І.А., вироблено Лабораторія	Аргентина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного	за рецептом		UA/5548/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					IMA S.A.I.C. , Аргентина		застосування у розділі "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
52.	ПАНТОКАЛЬЦИН®	таблетки по 500 мг № 50 (10x5) у блістерах	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/8940/01/02
53.	ПЕНТОКСИФІЛІН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 100 мг № 20 (20x1), № 30 (30x1), № 30 (10x3) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (введення додаткової	за рецептом		UA/5524/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки, зі зміною розміру упаковки); зміни у маркуванні первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
54.	ПІРАНТЕЛ	суспензія оральна, 250 мг/5 мл по 15 мл у флаконах або у банках № 1	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/6151/02/01
55.	ПІРАЦЕТ АМ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 400 мг № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування",	за рецептом		UA/3225/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Побічні реакції" згідно з інформацією щодо медичного застосування референтного лікарського засобу			
56.	ПІРАЦЕТ АМ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 400 мг № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/3225/01/02
57.	ПОЛІДЕК СА З ФЕНІЛЕФРИНОМ	спрей назальний, розчин по 15 мл у флаконах з розпилювачем № 1	Лабораторії Бушара Рекордаті	Франція	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/2831/01/01
58.	ПУЛЬМІК ОРТ	суспензія для розпилення, 0,25 мг/мл по 2,0 мл у контейнерах № 20 (5x4)	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до Висновку GMP) (Термін введення	за рецептом		UA/5552/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
59.	ПУЛЬМІК ОРТ	суспензія для розпилення, 0,50 мг/мл по 2,0 мл у контейнерах № 20 (5x4)	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до Висновку GMP) (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5552/01/02
60.	СТРЕПСІЛ С® 3 МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ	льодяники № 24 (12x2) у блістерах в коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості	без рецепта		UA/6401/01/01
61.	ТАБЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1,5 мг in bulk № 5400 (20x270) у блістерах у коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника вихідного продукту – технічного цитозина	-		UA/13201/01/01
62.	ТАБЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1,5 мг № 100 (20x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка або виробництво	Болгарія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нового виробника вихідного	без рецепта		UA/2537/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					за повним циклом: АТ "Софарма", Болгарія; вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ПАТ "Вітаміни", Україна		продукту – технічного цитозина			
63.	ТІОЦЕТА М®	розчин для ін'єкцій, по 5 мл або по 10 мл в ампулі, по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки в пачці; по 10 мл в ампулі, по 10 ампул в коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (інші зміни) - покриття блістера по 5 мл плівкою для захисту від фальсифікації, з відповідними змінами в р. "Упаковка". Введення змін протягом 6-х місяців після затвердження.			UA/0693/02/01
64.	ФЕНОТРО ПИЛ®	таблетки по 100 мг № 10, № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних	<i>без рецепта - № 10, за рецептом - № 30</i>		UA/8945/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уповноваженої особи, відповідальної за фармакогляд			
65.	ФРОМІЛІ Д®	гранули для оральної суспензії, 125 мг/5 мл по 60 мл у флаконах № 1 у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Передозування", "Побічні реакції" згідно з референтним препаратом (Термін введення змін - протягом 3-	за рецептом		UA/5026/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							х місяців після затвердження)			
66.	ФУРЕКСА ®	порошок для ін'єкцій або інфузій по 250 мг у флаконах № 5 у коробці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляду	за рецептом		UA/11910/01/01
67.	ФУРЕКСА ®	порошок для ін'єкцій або інфузій по 750 мг у флаконах № 5 у коробці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляду	за рецептом		UA/11910/01/02
68.	ФУРЕКСА ®	порошок для ін'єкцій або інфузій по 1500 мг у флаконах № 5 у	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/11910/01/03

№ 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 фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; зміни до існуючої системи фармаконагляду			
69.	ЦЕФАЗОЛ ІН-ДАРНИЦЯ	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах № 1 у пачці, № 5 (5x1) у контурній чарунковій упаковці у пачці, № 40 у коробці, по 0,5 г у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 у контурній чарунковій упаковці у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/6216/01/01
70.	ЦЕФАЗОЛ ІН-ДАРНИЦЯ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1 у пачці, № 5 (5x1) у контурній чарунковій упаковці у пачці, № 40 у коробці; по 1 г у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 10 мл в ампулах № 1 у контурній чарунковій	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних	за рецептом		UA/6216/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковці у пачці					уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд			
71.	ЦЕФОТАК СИМ-ДАРНИЦЯ	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах № 1, № 5, № 40; у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/6338/01/01
72.	ЦЕФОТАК СИМ-ДАРНИЦЯ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1, № 5, № 40; у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 10 мл в ампулах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд; супутня зміна: зміна в контактних даних уповноваженої особи, відповідальної за фармаконагляд	за рецептом		UA/6338/01/02