

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
15.02.13 № 128

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

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламу вання	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЛОЕ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ-ДАРНИЦЯ	екстракт рідкий для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 5x2 у контурних чарункових упаковках у пачці; № 10 у коробці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника	за <i>рецептом</i>		UA/6565/01/01
2.	АМАРИЛ®	таблетки по 2 мг № 30 (15x2) у блістерах	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Санофі-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від вже затвердженого виробника та зміни специфікації активної субстанції	за <i>рецептом</i>		UA/7389/01/01
3.	АМАРИЛ®	таблетки по 3 мг № 30 (15x2) у блістерах	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Санофі-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від вже затвердженого виробника та зміни специфікації активної субстанції	за <i>рецептом</i>		UA/7389/01/02
4.	АМАРИЛ®	таблетки по 4 мг № 30 (15x2) у блістерах	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Санофі-Авентіс С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення сертифіката	за <i>рецептом</i>		UA/7389/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від вже затвердженого виробника та зміни специфікації активної субстанції			
5.	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл або 2 мл в ампулах № 10 у пачці; № 10 (10x1), № 10 (5x2), № 5 (5x1) у блістерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	за рецептом		UA/6255/01/01
6.	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл або 2 мл in в ампулах № 100 у коробці з перегородками; № 10x10 у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12745/01/01
7.	АФЛАЗИН®	капсули по 200 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ «Універсальне агентство «Про-фарма»	Україна, м. Київ	ТОВ «Агрофарм», Україна, Київська обл., м. Ірпінь; ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна, Київська область, Києво-Святошинський р-н, с. Чайки Петропавлівської Борщагівки; ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА», Україна, Київська обл.,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням для додаткового виробника; зміна виробничої дільниці випуску серії і місяця проведення контролю якості ГЛЗ	без рецепта		UA/11171/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Києво-Святошинський р-н, с. Чайки					
8.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА-ДАРНИЦЯ	таблетки по 500 мг № 10 у контурних чарункових упаковках, № 10 (10x1) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/2992/01/02
9.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ - ДАРНИЦЯ	мазь, 250 мг/г по 30 г у тубах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/4488/01/01
10.	БЕТАГІС	таблетки по 16 мг № 10, № 30 (10x3), № 90 (18x5) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікації активної субстанції приведено у відповідність до вимог діючого видання Eur.Ph.; подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції	за рецептом		UA/5027/01/01
11.	БІОПАРОКС®	оромукозний та назальний спрей, 50 мг/10 мл по 10 мл у контейнері під тиском; по 1 алюмінієвому контейнеру під тиском з дозуючим клапаном та основною насадкою білого кольору, трьома	ЛС ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Егіс Фармацевтікал ПЛС, Угорщина	Франція/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни розміру серії активної субстанції; зміни в процесі виробництва активної субстанції; супутня зміна: додання розпорошеного екстракту кукурудзи (Solulys®) до середовища культури, що використовується на стадії ферментації під час виробництва діючої речовини, з метою поліпшення його	за рецептом		UA/7211/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		насадками для застосування (жовта, біла та прозора), помаранчево-прозорим чохлам для зберігання у білій поліетиленовій формі, в коробці з картону					властивостей			
12.	БРОНХОМАКС	таблетки, вкриті оболонкою, з модифікованим вивільненням по 80 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків; Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію додаткової дільниці виробництва ТОВ "Фармакс Груп", Україна для всього виробничого процесу ГЛЗ за винятком випуску серії з додатковим розміром серії препарату і упаковками; введення нового цеху з додатковим розміром серії для виробничої дільниці ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної для виробничої дільниці ТОВ "Фармакс Груп", Україна № 10x2, № 10x3 у блістерах в коробці (додатковий типорозмір блістеру та коробки)	за рецептом		UA/11271/02/01
13.	ВІНПОЦЕТИН	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5,	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними	за рецептом		UA/1272/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пачці			"Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків		змiнами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків			
14.	ВІНПОЦЕТИН	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл in bulk в ампулах № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12739/01/01
15.	ВІТАМІН А	капсули м'які по 100000 МО № 10, № 10x1, № 10x3, № 10x5, № 50x1 у блістерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення ребра жорсткості на блістер № 10	за рецептом		UA/0716/01/01
16.	ВІТАМІН А	капсули м'які по 33000 МО № 10, № 10x1, № 10x3, № 10x5, № 50x1 у блістерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення ребра жорсткості на блістер № 10	за рецептом		UA/0716/01/02
17.	ВІТАМІН Е	капсули м'які по 0,1 г № 10, № 10x1, № 10x3, № 10x5, № 50x1 у блістерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення ребра жорсткості на блістер № 10	без рецепта		UA/0717/01/01
18.	ВІЦЕБРОЛ	таблетки по 5 мг № 50 (10x5) у блістерах	Біофарм Лтд	Польща	Біофарм Лтд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни на макеті первинної упаковки	за рецептом		UA/3434/01/01
19.	ВРАТИЗОЛІН	крем, 30 мг/г по 3 г у тубі № 1	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/11478/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							уточнення в специфікації та методах контролю якості, за показником «Середня маса крему в тубі»			
20.	ГРАММИДИН® 3 АНЕСТЕТИКОМ НЕО	таблетки для смоктання № 18 (9x2) у блістері	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки; введення додаткового виробника активної субстанції	без рецепта		UA/11558/01/01
21.	ГРАММИДИН® НЕО	таблетки для смоктання № 18 (9x2) у блістері	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки; введення додаткового виробника активної субстанції	без рецепта		UA/11559/01/01
22.	ГРИПЕКС ХОТАКТИВ	порошок для орального розчину по 4 г у саше № 5, № 7, № 8, № 10	Юнілаб, ЛП	США	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТОВ ЮС Фармація, Польща виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Врафтон Лабораторіз Лімітед, Велика Британія	Польща/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; зміни в виробництві готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу (термін введення змін – протягом 6 місяців після затвердження)	без рецепта		UA/5737/01/01
23.	ГРИПОЦИТРОН ХОТ ОРАНЖ	порошок для орального	ТОВ "Фармацевтична	Україна	ТОВ "Фармацевтична	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/1470/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину по 4,0 г у пакетах № 5, № 10 у пакетах або у пакетах спарених № 5	компанія "Здоров'я"		компанія "Здоров'я"		уточнення в Специфікації на готовий лікарський засіб			
24.	ДЕНТОЛ 10,0 %	гель для ясен по 100 мг/г по 15 г у тубах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6287/01/01
25.	ДЕНТОЛ 7,5 %	гель для ясен по 75 мг/г по 15 г у тубах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6287/01/02
26.	ДЕПО-ПРОВЕРА®	суспензія для ін'єкцій, 150 мг/мл по 3,3 мл (500 мг) або по 6,7 мл (1000 мг) у флаконі № 1 в коробці з картону	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки для 150 мг/мл по 3,3 мл (500 мг) з новим графічним зображенням	за рецептом		UA/0499/01/01
27.	ДИГОКСИН	таблетки по 0,1 мг in bulk № 10000 у контейнерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення графічного зображення упаковки	-		UA/12140/01/01
28.	ДИКЛОФЕНАК	супозиторії по 50 мг № 10 (5x2)	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С. А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки (блістера)	за рецептом		UA/6360/01/01
29.	ДИКЛОФЕНАК	супозиторії по 100 мг № 10 (5x2)	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С. А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки (блістера)	за рецептом		UA/6360/01/02
30.	ДІАФЛУ	капсули по 50 мг № 10 (10x1) у блистерах в пачці з картону	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення на графічному зображенні вторинної упаковки	за рецептом		UA/12182/01/01
31.	ДІАФЛУ	капсули по 100	М. Біотек Лтд	Велика	АКУМС ДРАГС	Індія	внесення змін до	за		UA/12183/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 10 (10x1) у блістерах в пачці з картону		Британія	ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД		реєстраційних матеріалів: уточнення на графічному зображенні вторинної упаковки	рецептом		
32.	ДІАФЛУ	капсули по 150 мг № 1 у блістері в пачці з картону	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення на графічному зображенні вторинної упаковки	без рецепта		UA/12183/01/02
33.	ДОКЦЕФ	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1) у блістерах	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 2-х років)	за рецептом		UA/12609/01/02
34.	ЕНТЕРОСПАЗМІЛ	капсули № 15 (15x1) у блістерах	Альфа Вассерман Фарма	Франція	Лабораторія РОДАЕЛЬ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням	без рецепта		UA/11345/01/01
35.	ЕТАМЗИЛАТ-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 125 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/5717/01/01
36.	ЕТАНОЛ 96	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах	ПП "Кілафф"	Україна	ПП "Кілафф"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дизайну етикетки	за рецептом		UA/10875/01/01
37.	ЕФАВІРЕНЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 90 у контейнерах	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Страйдс Арколаб Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом		UA/11463/01/01
38.	ЕФАВІРЕНЗ	таблетки, вкриті	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Страйдс Арколаб Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/11463/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 600 мг № 30 у контейнерах					зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)			
39.	ЕФАВІРЕНЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг in bulk № 1000 у контейнерах	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Страйдс Арколаб Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	-		UA/11464/01/01
40.	ЕФАВІРЕНЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг in bulk № 1000 у контейнерах	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Страйдс Арколаб Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	-		UA/11464/01/02
41.	ЗИПРЕКСА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (7x4) у блістерах в картонній упаковці	Ліллі С.А.	Іспанія	Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко; Ліллі С.А., Іспанія	Пуерто-Ріко/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці, на якій проводився контроль активної субстанції	за рецептом		UA/7871/01/01
42.	ЗИПРЕКСА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 28 (7x4) у блістерах в картонній упаковці	Ліллі С.А.	Іспанія	Ліллі дель Карібе Інк., Пуерто-Ріко; Ліллі С.А., Іспанія	Пуерто-Ріко/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці, на якій проводився контроль активної субстанції	за рецептом		UA/7871/01/02
43.	ЗІННАТ™	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5509/02/02
44.	ЗІННАТ™	таблетки, вкриті	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК	Сполучене Королівство	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/5509/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 125 мг № 10 у блістерах		о	Лімітед		зміна специфікації готового лікарського засобу			
45.	ІНФЕЗОЛ® 100	розчин для інфузій по 250 мл або по 500 мл у флаконах № 10 у коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП)	Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення пакувальних матеріалів; уточнення в інструкції для медичного застосування у р. "Склад", "Основні фізико-хімічні властивості"	за рецептом		UA/0192/01/01
46.	КАМІСТАД® - ГЕЛЬ Н	гель по 10 г у тубі № 1	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; Хаупт Фарма Волфратсхаузен ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у графічному зображенні вторинної упаковки у написанні шрифтом Брайля	без рецепта		UA/6590/01/01
47.	КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 10x3, № 30x1, № 30x2 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків/ ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки, для виробничої дільниці ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (додаткового типорозміру блістеру та коробки) з відповідними змінами у розділі «Упаковка» МКЯ ЛЗ	за рецептом		UA/3048/01/01
48.	КЕТОРОЛАК-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 3 % по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 5x2, № 5x1 у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у написанні номеру зміни до методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/4961/01/01
49.	КИСЛОТА АСКОРБІНОВА (ВІТАМІН С) З ЦУКРОМ З АПЕЛЬСИНОВИМ СМАКОМ	таблетки по 0,025 г № 10 в етикетках	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування у розділі "Спосіб застосування та дози"	без рецепта		UA/4571/01/01
50.	КИСЛОТА	таблетки по	ПАТ "Київський	Україна	ПАТ "Київський	Україна	внесення змін до	без		UA/1529/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	АСКОРБІНОВА (ВІТАМІН С) З ЦУКРОМ З ЛИМОННИМ СМАКОМ	0,025 г № 10 в етикетках	вітамінний завод"		вітамінний завод"		реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування у розділі "Спосіб застосування та дози"	<i>рецепта</i>		
51.	КИСЛОТА АСКОРБІНОВА (ВІТАМІН С) З ЦУКРОМ З М'ЯТНИМ СМАКОМ	таблетки по 0,025 г № 10 в етикетках	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування у розділі "Спосіб застосування та дози"	<i>без рецепта</i>		UA/1527/01/01
52.	КИСЛОТА АСКОРБІНОВА (ВІТАМІН С) З ЦУКРОМ З ПОЛУНИЧНИМ СМАКОМ	таблетки по 0,025 г № 10 в етикетках	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування у розділі "Спосіб застосування та дози"	<i>без рецепта</i>		UA/1528/01/01
53.	КОРДАРОН®	розчин для ін'єкцій, 150 мг / 3 мл по 3 мл в ампулах № 6	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/3683/01/01
54.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 1 мл в ампулі № 10 в пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/0482/01/01
55.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 1 мл в ампулі № 10 в пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/0482/01/02
56.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено	<i>за рецептом</i>		UA/0482/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пацці			"Здоров`я", Україна, м. Харків		додаткових виробників ампул для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків			
57.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пацці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пацці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров`я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	за рецептом		UA/0482/01/02
58.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 1 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у пацці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12737/01/01
59.	КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 1 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у пацці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12737/01/02
60.	КСАЛАТАН®	краплі очні 0,005 % по 2,5 мл у флаконах № 1, № 3, № 3 (1x3) у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/11617/01/01
61.	КСЕЛОДА®	таблетки,	Ф.Хоффманн-Ля	Швейцарія	Продуктос Рош	Мексика/	внесення змін до	за		UA/5142/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг № 60 (10x6) у блістерах	Рош Лтд		С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Хоффманн-Ля Рош Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; пакування: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Швейцарія/США	реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу розділу «Зовнішній вигляд» та в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"	рецептом		
62.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг in bulk № 10 у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Хоффманн-Ля Рош Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; пакування: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Мексика/Швейцарія/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу розділу «Зовнішній вигляд» та в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"	-		UA/5143/01/01
63.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 120 (10x12) у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Хоффманн-Ля	Мексика/Швейцарія/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу розділу «Зовнішній вигляд» та в інструкції для медичного	за рецептом		UA/5142/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Рош Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; пакування: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика		застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"			
64.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 10 у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Хоффманн-Ля Рош Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; пакування: Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика	Мексика/ Швейцарія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу розділу «Зовнішній вигляд» та в інструкції для медичного застосування в розділі "Фармацевтичні характеристики"	-		UA/5143/01/02
65.	ЛЕВІТРА	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 1 у блістері	Байер Шерінг Фарма АГ	Німеччина	Байер Хелскер АГ, Німеччина; Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або	за рецептом		UA/0226/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							роботу з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
66.	ЛЕВІТРА	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 1 та № 4 у блістері	Байер Шерінг Фарма АГ	Німеччина	Байер Хелскер АГ, Німеччина; Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботу з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/0226/01/02
67.	ЛЕВІТРА	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 1, № 4 у блістерах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника з уточненням адреси; зміна назви виробника та зазначення фактичної адреси виробника відповідно до сертифікату GMP та ліцензії на виробництво, без зміни місця виробництва; зміни в інструкції для медичного застосування у р. : "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози",	за рецептом		UA/0226/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Побічні реакції", "Передозування", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботу з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходження"; зміна графічного зображення упаковки у зв'язку зі зміною назви виробника; вилучення виробничої дільниці з попередньою назвою виробника			
68.	МЕЗАТОН	розчин для ін'єкцій 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/0511/02/01
69.	МЕЗИМ® ФОРТЕ 10000	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП)	Німеччина	виробники, що виконують виробництво препарату in bulk: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Менаріні - Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; виробники, що виконують кінцеве пакування: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/7977/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					(МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Менаріні - Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; виробники, що виконують контроль серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; виробник, що виконує випуск серії: БЕРЛІН- ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина					
70.	МЕРІОНАЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 75 МО у флаконі з порошком та 1 ампулою разом з розчинником по 1 мл в картонній коробці; № 10 коробок у пацці	ІБСА Інститут Біохімік С.А.	Швейцарія	ІБСА Інститут Біохімік С.А.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/10964/01/01
71.	МЕРІОНАЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 150 МО у флаконі з порошком та 1 ампулою разом з розчинником по 1 мл в	ІБСА Інститут Біохімік С.А.	Швейцарія	ІБСА Інститут Біохімік С.А.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/10964/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці; № 10 коробок у пачці								
72.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РОНЕМ)	за рецептом		UA/12744/01/01
73.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РОНЕМ)	за рецептом		UA/12744/01/02
74.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РОНЕМ)	за рецептом		UA/12744/01/03
75.	МЕРОПЕНЕМ-КРЕДОФАРМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10 у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було - РОНЕМ)	за рецептом		UA/12744/01/04
76.	МЕТОКЛОПРАМІД -ЗДОРОВ'Я	таблетки по 10 мг № 10x1, № 10x2, № 10x5 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового розміру серії	за рецептом		UA/4973/02/01
77.	МИРОПРИСТОН	таблетки по 0,2 г № 1 (1x1), № 3 (3x1) у блістерах у пачці	ЗАТ "Обнінська хіміко-фармацевтична компанія"	Російська Федерація	ЗАТ "Обнінська хіміко-фармацевтична компанія"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Показання", "Спосіб застосування та дози"	за рецептом		UA/6102/01/01
78.	МУКОЛВАН	розчин для	ТОВ "Дослідний	Україна	ТОВ "Дослідний	Україна	внесення змін до	за		UA/0713/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5	завод "ГНЦЛС"		завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна		реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	рецептом		
79.	МУКОЛВАН	розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; в ампулах № 5 (5x1), № 10 (10x1), № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	за рецептом		UA/0713/01/01
80.	МУКОЛВАН	розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 2 мл in bulk в ампулах № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС",	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12742/01/01
81.	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках у пачці	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника діючої речовини	за рецептом		UA/8438/01/01
82.	НЕЙРОКСОН®	розчин для перорального застосування, 100 мг/мл по 45 мл у флаконах №1 разом з дозатором у пачці	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - НЕЙРОКСОН)	за рецептом		UA/12114/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
83.	НЕЙРОКСОН®	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5x2 у блістерах у пачці	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було: Нейроксон); зміна розділу МКЯ "Упаковка" – зміна ОМ пачки (лакове покриття, нанесення голограми, кольорове рішення): нанесення прозорої поліетиленової плівки на блістер; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки, з іншим дизайном	за рецептом		UA/12114/01/01
84.	НЕЙРОКСОН®	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 5x2 у блістерах у пачці	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	АТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було: Нейроксон); зміна розділу МКЯ "Упаковка" – зміна ОМ пачки (лакове покриття, нанесення голограми, кольорове рішення): зміна кольору кільця злому з білого на червоний (Panton 186C); нанесення прозорої поліетиленової плівки на блістер; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки, з іншим дизайном	за рецептом		UA/12114/01/02
85.	НЕМОЗОЛ™	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 20 мл у пластикових пляшках № 1	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/8169/02/01
86.	НЕМОЗОЛ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/8169/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		400 мг № 1, № 10: по 1 таблетці у блістері, по 10 коробок у груповій упаковці								
87.	НЕОКАРДИЛ	капсули № 10x3 у блістері	ТОВ «Універсальне агентство «Профарма»	Україна, м. Київ	ТОВ «Агрофарм», Україна, Київська обл., м. Ірпінь; ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна, Київська область, Києво-Святошинський р-н, с. Чайки Петропавлівської Борщагівки; ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА», Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням для додаткового виробника; зміна виробничої дільниці випуску серії і місяця проведення контролю якості ГЛЗ	без рецепта		UA/11357/01/01
88.	НІСТАТИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 000 ОД in bulk по 1 кг або № 1000 у пакетах поліетиленових	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника (термін введення змін - протягом 60 днів після затвердження)	-		UA/3626/01/01
89.	НІСТАТИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 000 ОД № 20 (10x2), № 20	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника (термін введення змін - протягом 60 днів після	за рецептом		UA/3625/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(20x1) у блістерах	"Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		хіміко-фармацевтичний завод"		затвердження)			
90.	НІТАЦИД®-ДАРНИЦЯ	мазь по 15 г у тубах № 1; по 500 г у банках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/4433/01/01
91.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника	за рецептом		UA/5267/01/01
92.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія/ Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника	за рецептом		UA/5267/01/03
93.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія/ Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника	за рецептом		UA/5267/01/02
94.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія/ Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника	-		UA/2232/01/01
95.	НОРАКСОН	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія/ Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника	-		UA/2232/01/02
96.	НОРАКСОН	порошок для приготування	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Неон Лабораторис Лімітед, Індія/	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-		UA/2232/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200			Венус Ремедіс Лімітед, Індія		зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміна заявника			
97.	НОХШАВЕРИН "ОЗ"	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12741/01/01
98.	ПІМАФУЦИН®	крем, 20 мг/г по 30 г у тубах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації при випуску та специфікації при зберіганні готового лікарського засобу та методів контролю якості за показником "Розмір часток"	без рецепта		UA/4370/02/01
99.	ПОЛГЕНТЕК	генератор радіонуклідів 2-120 ГБк порціями по 6 ГБк, або 8 ГБк, або 12 ГБк, або 15 ГБк у флаконі об'ємом 10 мл; по 1 флакону в упаковці разом з комплектом для елюювання (складається з двох упаковок, кожен з яких містить 8 флаконів з елюентом та 8	Національний центр ядерних досліджень	Польща	Національний центр ядерних досліджень	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника; зміна заявника; уточнення лікарської форми та зазначення активності препарату; зміна назви лікарського засобу (було - Полгентек 0,5-15 ГБк, генератор радіонуклідів); зміна графічного оформлення упаковки	у спеціалізованих медичних закладах		UA/3526/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вакуумних флаконів призначених для елюату) та з контейнером для транспортування								
100.	ПРОЗЕРИН	розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	за рецептом		UA/6253/01/01
101.	ПРОЗЕРИН	розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12738/01/01
102.	РОВАМІЦИН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1500 000 МО № 1 у флаконах	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни показників випробувань та допустимих меж у процесі виробництва лікарського засобу. Зміни будуть введені протягом 90 днів з дати затвердження	за рецептом		UA/6053/02/01
103.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для приготування суспензії для ін'єкцій по 30 мг у флаконах №	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Сандоз ГмбХ, Австрія; Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського	за рецептом		UA/1537/02/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		1 у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці № 1, одною голкою та одним адаптером у пачці					засобу; доповнення та заміна комплектуючих для вимірювання дози або введення лікарського засобу, які не є частиною первинної упаковки; зміна складу та об'єму розчинника для приготування суспензії; зміни в інструкції для медичного застосування р. "Склад ("Допоміжні речовини"), "Спосіб застосування та дози" "Основні фізико-хімічні властивості", "Упаковка"; зміна контейнера та кришки; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном			
104.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для приготування суспензії для ін'єкцій по 20 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці № 1, одною голкою та одним адаптером у пачці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Сандоз ГмбХ, Австрія; Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; доповнення та заміна комплектуючих для вимірювання дози або введення лікарського засобу, які не є частиною первинної упаковки; зміна складу та об'єму розчинника для приготування суспензії; зміни в інструкції для медичного застосування р. "Склад ("Допоміжні речовини"), "Спосіб застосування та дози" "Основні фізико-хімічні властивості", "Упаковка"; зміна контейнера та	за рецептом		UA/1537/02/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							кришки; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном			
105.	САНДОСТАТИН® ЛАР	мікросфери для приготування суспензії для ін'єкцій по 10 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці № 1, одною голкою та одним адаптером у пачці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Сандоз ГмбХ, Австрія; Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; доповнення та заміна комплектуючих для вимірювання дози або введення лікарського засобу, які не є частиною первинної упаковки; зміна складу та об'єму розчинника для приготування суспензії; зміни в інструкції для медичного застосування р. "Склад ("Допоміжні речовини"), "Спосіб застосування та дози" "Основні фізико-хімічні властивості", "Упаковка"; зміна контейнера та кришки; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом		UA/1537/02/01
106.	СОРБЕКС®	капсули по 0,25 г № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 200 (2x100) у блістерах у пачці	ТОВ «Універсальне агентство «Про-фарма»	Україна, м. Київ	ТОВ «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», Україна, Київська область, Києво-Святошинський р-н, с. Чайки Петропавлівської Борщагівки; ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА», Україна, Київська обл., Києво-	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням для додаткового виробника; зміна виробничої дільниці випуску серії і місяця проведення контролю якості ГЛЗ	без рецепта		UA/10156/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Святошинський р-н, с. Чайки					
107.	СТРЕПТОНИТОЛ®-ДАРНИЦЯ	мазь по 15 г у тубах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/4048/01/01
108.	СТРОФАНТИН-Г	розчин для ін'єкцій, 0,25 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	за рецептом		UA/0079/01/01
109.	СТРОФАНТИН-Г	розчин для ін'єкцій, 0,25 мг/мл по 1 мл in bulk в ампулах № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12736/01/01
110.	СУЛЬФАЦЕТАМІД НАТРІЮ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	Сінофарм Інтернешенел Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміни у методах випробування активної субстанції (термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/10285/01/01
111.	ТАМІПУЛ®	капсули № 10 у блістерах в пачці	ТОВ "Універсальне агентство "ПРО-фарма"	Україна	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до специфікації та методів контролю якості готового лікарського засобу	без рецепта		UA/8943/01/01
112.	ТАМСУЛОЗІН	капсули з	Публічне	Україна, м.	аналіз та випуск	Нідерланди/	внесення змін до	за		UA/11996/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		модифікованим вивільненням по 0,4 мг in bulk № 20000 у подвійних поліетиленових пакетах	акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Київ	серій: Сінтон БВ, Нідерланди/ виробництво та аналіз серій: Фамар С.А., Греція/ виробництво та аналіз серій: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина/ аналіз та випуск серій: Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія	Греція/ Німеччина/ Іспанія	реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції, які використовуються у виробничому процесі активної субстанції (від уже затвердженого виробника) (Термін введення змін - протягом 60-ти днів після затвердження)	рецептом		
113.	ТЕВЕТЕН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 14x1, № 14x2 у блістерах	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Хелскеа САС, Франція; Абботт Продактс ГмбХ, Німеччина	Франція /Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування поверхні таблеток; зміни в інструкції для медичного застосування готового лікарського засобу. Зміни будуть введені через 3 місяці після затвердження	за рецептом		UA/3640/01/01
114.	ТІАМІНУ ХЛОРИД-ДАРНИЦЯ (ВІТАМІН В1-ДАРНИЦЯ)	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці; № 10 (10x1), № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/5489/01/01
115.	ТОЗААР 50	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном вторинної упаковки	за рецептом		UA/12293/01/01
116.	ТОПАМАКС®	капсули по 25	ТОВ "Джонсон &	Російська	Янссен Орто ЛЛС,	США/ Італія	внесення змін до	за		UA/4144/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 28 у флаконах	Джонсон"	Федерація	США; Янссен-Сілаг С.п.А., Італія		реєстраційних матеріалів: перенесення виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ; зміна виробника ГЛЗ; перенесення виробничої дільниці первинного та вторинного пакування ГЛЗ; зміна специфікації та методів контролю (звуження допустимих меж)	рецептом		
117.	ТОПАМАКС®	капсули по 50 мг № 28 у флаконах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен Орто ЛЛС, США; Янссен-Сілаг С.п.А., Італія	США/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: перенесення виробничої дільниці випуску серії і місця проведення контролю якості ГЛЗ; зміна виробника ГЛЗ; перенесення виробничої дільниці первинного та вторинного пакування ГЛЗ; зміна специфікації та методів контролю (звуження допустимих меж)	за рецептом		UA/4144/01/03
118.	ТРОКСЕРУТИН-ДАРНИЦЯ	гель 20 мг/г по 30 г або 50 г у тубах № 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника	без рецепта		UA/4933/01/01
119.	ТРОПІКАМІД-ФАРМАК	краплі очні 0,5 % по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1199/01/01
120.	ТРОПІКАМІД-ФАРМАК	краплі очні 1 % по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника; зміна	за рецептом		UA/1199/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							графічного оформлення первинної та вторинної упаковок (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
121.	УЛЬТРАВІСТ 370	розчин для ін'єкцій та інфузій, 370 мг/мл по 50 мл, 100 мл у флаконах № 10, по 500 мл № 8 у флаконах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/1987/01/01
122.	УРОЛЕСАН®	сироп по 90 мл у банках № 1 у пачці; по 90 мл або по 180 мл у флаконах № 1 у пачці	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2727/01/01
123.	УРОЛЕСАН®	сироп in bulk по 90 мл у банках № 48 у коробках картонних, по 180 мл у флаконах № 30 у коробках картонних	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу	-		UA/9518/01/01
124.	ФЕНІСТИЛ	краплі, 1 мг/мл по 20 мл у флаконі з крапельницею № 1 у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	без рецепта		UA/9377/01/01
125.	ФЕНІСТИЛ ГЕЛЬ	гель 0,1 % по 30 г у тубі № 1 у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого	без рецепта		UA/0894/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
126.	ФТАЛАЗОЛ	таблетки по 0,5 г № 10, № 10x1 у блістерах	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ (Метод виготовлення) реєстраційного дос'є. Зміни у виробництві лікарського засобу, зі зміною розміру серії та типу обладнання, без зміни технології виробництва та адреси виробничого майданчика	без рецепта		UA/7925/01/01
127.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. розділи "Назва і місцезнаходження виробника", "Показання для застосування" (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9824/01/01
128.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. розділи "Назва і місцезнаходження виробника", "Показання для застосування" (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	без рецепта		UA/9825/01/01
129.	ХЛОРОПІРАМІНУ	розчин для	ТОВ "Дослідний	Україна, м.	ТОВ "Дослідний	Україна, м.	внесення змін до	за		UA/5290/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ГІДРОХЛОРИД	ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці; № 10 (10x1), № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах у пачці	завод "ГНЦЛС"	Харків	завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Харків	реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ (введено додаткових виробників ампул) для ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків	<i>рецептом</i>		
130.	ХЛОРОПІРАМІНУ ГІДРОХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-		UA/12740/01/01
131.	ХЛОРОФІЛІПТ	концентрат для розчину для ін'єкцій, спиртовий, 2,5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 в пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	<i>за рецептом</i>		UA/1556/04/01
132.	ЦЕЛАНІД	таблетки по 0,25 мг № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках; № 30 у банках полімерних	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції	<i>за рецептом</i>		UA/5533/01/01
133.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1	ТОВ "Науково-виробничий центр "Біоніка"	Україна	Жухай Юнайтед Лабораторіз (Жонгшан) Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	<i>за рецептом</i>		UA/117704/01/01
134.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г	ТОВ "Науково-виробничий центр "Біоніка"	Україна	Жухай Юнайтед Лабораторіз (Жонгшан) Ко.,	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного	-		UA/117705/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		in bulk № 600 (10x60)			Лтд.		зображення упаковки			
135.	ЦИНАРИЗИН "ОЗ"	таблетки по 25 мг № 50, № 50x1, № 10x5 у блістерах	ТОВ " Дослідний завод " ГНЦЛС "	Україна	ТОВ " Дослідний завод " ГНЦЛС ", Україна; ТОВ "Фармекс Груп", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої речовини та приведення специфікації та методів контролю на цинаризин у відповідність до вимог діючого видання Європейської Фармакопеї	за рецептом		UA/5292/01/01
136.	ЦИТРАМОН ЕКСТРА	таблетки № 10x1 у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника	без рецепта		UA/3984/01/01

Заст. начальника Управління лікарських засобів та медичної продукції – начальник відділу декларування цін на лікарські засоби

Я.Толкачова