

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
Від 02.11.2012 № 869

**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 випуску	Номер реєстраційного посвідчення
57.	L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10	АТ " Галичфарм"	Україна	АТ " Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікаціях та методах випробування активної субстанції; зміни в технології виробництва субстанції (зміна органічного розчинника)	за <i>рецептом</i>	UA/2131/01/01
58.	АВІОМАРИН	таблетки по 50 мг № 5 у блістері у коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника готового лікарського засобу; зміна графічного зображення пакування; передача прав іншому заявнику	без <i>рецепта</i>	UA/3405/01/01
59.	АКТИЛІЗЕ®	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 50 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікації та методах контролю якості	за <i>рецептом</i>	UA/2944/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
60.	АЛЗЕПІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, 5 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах у картонній коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (уточнення адреси виробника лікарського засобу)	за рецептом	UA/10701/01/01
61.	АЛЗЕПІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, 10 мг № 28 (14x2), № 56 (14x4) у блістерах у картонній коробці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (уточнення адреси виробника лікарського засобу)	за рецептом	UA/10701/01/02
62.	АЛІМТА	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1 у картонній пацці	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/4392/01/01
63.	АМІНАЗИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах в коробці; № 20 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нового цеху з новим розміром серії); реєстрація додаткової упаковки № 10x2, № 20 у блістерах у коробці	за рецептом	UA/1118/02/01
64.	АМІНОСТЕРИЛ Н-ГЕПА	розчин для інфузій по 500 мл у флаконах № 10	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ, Німеччина/ Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом	UA/0948/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
65.	АМОКСИКЛАВ® 2Х	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 500 мг/125 мг № 14 (7x2) у блістері	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/7064/01/01
66.	АМОКСИКЛАВ® 2Х	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 875 мг/125 мг № 14 (7x2) у блістері	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/7064/01/02
67.	АНАЛЬГІН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1) у коробках, № 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/3222/02/02
68.	АПРОЛАТ	краплі очні та вушні, суспензія по 5 мл у тубах № 1	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника стерильних алюмінієвих туб	за рецептом	UA/12085/01/01
69.	АРІС	порошок для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - РОПЕНЕМ)	за рецептом	UA/12235/01/01
70.	АРІС	порошок для розчину для інфузій по 1 г у флаконах № 1	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - РОПЕНЕМ)	за рецептом	UA/12235/01/02
71.	БЕТАДЕРМ®	мазь по 15 г у тубах	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового ГЕ сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї від нового виробника для допоміжної речовини	за рецептом	UA/3511/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
72.	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 10 мл у флаконах; по 20 мл у флаконах або флаконах-крапельницях	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна графічного зображення етикетки	<i>без рецепта</i>	UA/10614/01/01
73.	БРОМГЕКСИН 8 БЕРЛІН-ХЕМІ	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг № 25 у блістерах	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП)	Німеччина	<i>виробництво таблеток "in bulk", кінцеве пакування, контроль серії:</i> БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; <i>випуск серії:</i> БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, що виконує контроль серії; видалення виробника in bulk Хаупт Фарма Берлін ГмбХ, Німеччина; зміни в методах випробування активної субстанції; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; уточнення лікарської форми; зміна складу серії; зміна опису виробничого процесу – спрощена процедура нанесення покриття та зміна ліміту стійкості до роздавлювання; зміни в специфікації діючої речовини для виробника FDC Limited, Індія; зміна зовнішнього вигляду допоміжної речовини хіноліновий жовтий	<i>без рецепта</i>	UA/9663/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
74.	БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 4 мг № 10x1, № 10x5, № 10x10 у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання (було - 2 роки; стало - 3 роки)	за рецептом	UA/10493/01/02
75.	БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 2 мг № 25x4, № 25x10, № 25x50 у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання (було - 2 роки; стало - 3 роки)	за рецептом	UA/10493/01/01
76.	ВІКС АКТИВ СИМПТОМАКС	порошок для приготування орального розчину зі смаком лимона у саше № 5, № 10 в картонній пацці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз СА	Швейцарія	Рафтон Лабораторіз Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки (первинна та вторинна упаковки)	без рецепта	UA/10925/01/01
77.	ВІКС АКТИВ СИМПТОМАКС	порошок для приготування орального розчину зі смаком чорної смородини у саше № 5, № 10 в картонній пацці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз СА	Швейцарія	Рафтон Лабораторіз Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки (первинна та вторинна упаковки)	без рецепта	UA/10926/01/01
78.	ВІКС АКТИВ СИНЕКС	спрей назальний, 0,5 мг/мл по 15 мл у скляному флаконі зі спреї-насосом № 1 у картонній пацці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшенз СА	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки (первинна та вторинна упаковки)	без рецепта	UA/10927/01/01
79.	ГІДРОКОРТИЗОН У АЦЕТАТ	суспензія для ін'єкцій, 25 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАР Т-БІОЛІК"	Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна умов зберігання готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5626/01/01
80.	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: зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Склад")	за рецептом	UA/2196/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
81.	ГЛІТЕЙК	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулах № 1 у пачці	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування, в розділі "спосіб застосування та дози"	за рецептом	UA/12177/01/01
82.	ДАЛАЦИН ПІХВОВИЙ КРЕМ	крем вагінальний 2 % по 20 г у тубах № 1 разом з 3 аплікаторами в коробці	Пфайзер Інк.	США	Фармація і Апджон Компані	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/1903/03/01
83.	ДЕПО-МЕДРОЛ	суспензія для ін'єкцій, 40 мг/мл по 1 мл у флаконах № 1 в картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/10030/01/01
84.	ДИБАЗОЛ	таблетки по 20 мг у блістерах № 10	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна матеріалу первинної упаковки	без рецепта	UA/5506/01/01
85.	ДИЛТІАЗЕМ-РЕТАРД	таблетки, пролонгованої дії, по 90 мг № 12 (12x1), № 30 (6x5) у блістерах в пачці з картону	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки - пакування по 12 таблеток у блістері в пачці з картону (лінія Klockner CP-3/P-5)	за рецептом	UA/5075/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
86.	ДИНАСТАТ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 1, № 5 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 1, № 5	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; НПІЛ Фармасютікалз Лімітед, Великобританія; Фармація і Апджон Компані, США; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія; Актавіс Італія С.п.А. (виробник для розчинника), Італія	США/ Великобританія/ Бельгія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у р. «Опис»	за рецептом	UA/2525/01/01
87.	ДИНАСТАТ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 10	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; НПІЛ Фармасютікалз Лімітед, Великобританія; Фармація і Апджон Компані, США; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	США/ Великобританія/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у р. «Опис»	за рецептом	UA/2286/01/02
88.	ДОЛАР	таблетки № 10 (10x1), № 100 (10x10), № 4 (4x1), № 200 (4x50) у блістерах	ТОВ "Рейнбо-Лтд"	Україна	Ларк Лабораторіес Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки № 4, № 10	за рецептом	UA/4510/01/01
89.	ДОРЕЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОРЕЗ)	за рецептом	UA/11285/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
90.	ДОРЕЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОРЕЗ)	за рецептом	UA/11285/01/02
91.	ДОРЕЗ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах в пачці	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОРЕЗ)	за рецептом	UA/11285/01/03
92.	ДУОВІР	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг/300 мг № 60 у контейнері № 1	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника приведення у відповідність до "Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)	за рецептом	UA/8507/01/01
93.	ЕССЕНЦІАЛЄ® Н	розчин для внутрішньовенних ін'єкцій, 250 мг/5 мл по 5 мл в ампулах in bulk № 336 в транспортній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника та уточнення адреси виробника	-	UA/7720/01/01
94.	ЕФАВІР®	капсули по 200 мг № 30 у пластиковому контейнері	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника приведення у відповідність до "Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)	за рецептом	UA/9125/01/01
95.	ЗИДОВІР	розчин для перорального застосування, 50 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (уточнення адреси виробничих дільниць)	за рецептом	UA/0690/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
96.	ЗИДОВІР	капсули по 100 мг № 100 у пластиковому контейнері у картонній коробці	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника приведення у відповідність до "Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)	за рецептом	UA/0690/01/01
97.	ІЗО-МІК®	спрей сублінгвальний, дозований, 1,25 мг/дозу по 15 мл (300 доз) у флаконах у пачці з картоном	ТОВ "Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/2621/01/01
98.	ІНДОВЕНОЛ	гель по 40 г у тубі в пачці	ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника індометацину, що має сертифікат відповідності Європейській Фармакопеї	без рецепта	UA/2152/01/01
99.	КАЛЬЦІЮ ДОБЕЗИЛАТ	таблетки по 250 мг № 50 (10x5) у блістерах; № 50 у банках	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника діючої субстанції з відповідними змінами в специфікації та методах контролю активної субстанції	за рецептом	UA/4528/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
100.	КЛАЙРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 28 (таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 мг № 2 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг № 2 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/2 мг № 17 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг/2 мг № 5 + таблетки, вкриті плівковою оболонкою (плацебо), № 2)	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ, Німеччина; Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дизайну упаковки у зв'язку зі зміною назви і уточнення адреси та інформації про виробника; зміна назви та уточнення адреси заявника у зв'язку з інтеграційними процесами; зміна назви та уточнення адреси виробника у зв'язку з інтеграційними процесами; зміни до інструкції для медичного застосування у р. "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози" (оновлення редакції розділу), "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходження"	за рецептом	UA/9778/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
101.	КЛІМЕН®	комбі-упаковка: таблетки, вкриті оболонкою, № 21 (таблетки, вкриті оболонкою, білого кольору по 2 мг № 11 + таблетки, вкриті оболонкою, рожевого кольору, 2 мг/1 мг № 10)	Байер Фарма АГ	Німеччина	Дельфарм Лілль С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника (власника реєстраційного посвідчення) з уточненням адреси та як наслідок, уточнення назви виробника та графічного зображення упаковки у зв'язку зі зміною назви заявника вилучення виробника	за рецептом	UA/4856/01/01
102.	КЛОТРИМАЗОЛ	розчин для зовнішнього застосування 1 % по 25 мл у флаконах, по 25 мл у флаконах № 1 у пачці	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 (власника реєстраційного посвідчення); зміна назви виробника готового лікарського засобу; зміна (заміна, доповнення) постачальника матеріалів упаковки або комплектуючих (якщо зазначено в досьє), за винятком спейсерів для дозованих інгаляторів з терміном введення протягом 60-ти днів після затвердження	без рецепта	UA/1645/03/01
103.	КОЛЛОМАК®	розчин для зовнішнього застосування по 10 мл у флаконах № 1	АЛЕКСФАРМ ГМБХ ЛТД	Великобританія	Октобер Фарма С.А.Е	Єгипет	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в р."Продукты разложения"	без рецепта	UA/3667/01/01
104.	КОНВУЛЬСОФІН®	таблетки по 300 мг № 100 у флаконі в коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Меркле ГмбХ., Німеччина; Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ., Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу; зміна графічного зображення пакування; зміна заявника	за рецептом	UA/7536/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
105.	ЛАТИКОРТ	мазь 0,1 % по 15 г у тубах в картонній коробці	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації допоміжної речовини	за рецептом	UA/2877/02/01
106.	ЛАТИКОРТ	крем 0,1 % по 15 г у тубах в картонній коробці	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації допоміжної речовини	за рецептом	UA/2877/01/01
107.	ЛЕВОФЛОКСАЦИ Н-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції; приведення аналітичної документації на активну субстанцію до вимог діючого видання USP 34	за рецептом	UA/9075/01/01
108.	ЛЕВОФЛОКСАЦИ Н-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 7, № 10 у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції; приведення аналітичної документації на активну субстанцію до вимог діючого видання USP 34	за рецептом	UA/9075/01/02
109.	ЛОСЕК	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 40 мг у флаконах № 5	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/8254/01/01
110.	МАРКАЙН	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 20 мл у флаконах № 5	АстраЗенека АБ	Швеція	Ресіфарм Монтс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/0663/01/01
111.	НАКОМ®	таблетки по 250 мг/25 мг № 100 у блістерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз за ліцензією Мерк і Ко. Інк., США	Словенія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробника активної речовини леводопи	за рецептом	UA/9134/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
112.	НЕФЛУАН	гель по 10 г у тубах	Л. Молтені і К. деї Фрателлі Алітті Сосієта ді Езерчіціо С.п.А.	Італія	Л. Молтені і К. деї Фрателлі Алітті Сосієта ді Езеркіціо С.п.А	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковок, додання шрифту Брайля	за рецептом	UA/9059/01/01
113.	НІМОТОП®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у картонній коробці	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника з уточненням адреси; зміна назви виробника із зазначенням фактичної адреси виробника відповідно до сертифікату GMP та ліцензії на виробництво; зміна графічного зображення упаковки; зміни в інструкції для медичного застосування р. "Протипоказання", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Виробник"; вилучення виробничої дільниці з попередньою назвою виробника	за рецептом	UA/3871/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
114.	НИМОТОП®	розчин для інфузій, 10 мг/50 мл по 50 мл у флаконах № 5 разом з поліетиленовою сполучною трубкою для інфузомата в картонній коробці № 5 в упаковці	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника з уточненням адреси; зміна назви виробника із зазначенням фактичної адреси виробника відповідно до сертифікату GMP та ліцензії на виробництво; зміна графічного зображення упаковки; зміна мови маркування; зміни в інструкції для медичного застосування; вилучення виробничої дільниці	за рецептом	UA/3871/01/01
115.	НІТРО-МІК®	спрей сублінгвальний дозований, 0,4 мг/дозу по 15 мл (300 доз) у флаконах № 1	ТОВ "Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/2622/01/01
116.	НОЛІПРЕЛ® АРГІНІН ФОРТЕ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 14, № 30 у контейнерах для таблеток	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція або Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника та уточнення назви заявника; додання маркування «()», що буде нанесено на одному з боків таблетки методом тиснення; приведення у відповідність адреси виробника Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія, до інформації у сертифікаті GMP; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/5650/01/02
117.	НОРВАСК®	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчурінг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/5681/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
118.	НОРВАСК®	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчурінг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/5681/01/01
119.	ОКСИТОЦИН-БІОЛІК	розчин для ін'єкцій, 5 МОмл по 1 мл в ампулах № 10	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5369/01/01
120.	ОТИЗОЛ®	краплі вушні, розчин по 15 мл у флаконах № 1 в картонній коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Біо-Фарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; реєстрація додаткової упаковки, з нанесенням шрифту Брайля	без рецепта	UA/4004/01/01
121.	ПАНТЕСТИН-ДАРНИЦЯ®	гель по 15 г або по 30 г у тубах № 1 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/1602/01/01
122.	ПАРАЦЕТАМОЛ 325 МГ	капсули по 325 мг № 6, № 12, № 30, № 120 у блістерах	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки - пакування по 12 капсул у блістер (лінія Сам)	за рецептом: № 120 без рецепта: № 6, № 12, № 30	UA/5069/01/01
123.	ПІКОЛАКС®	краплі оральні 0,75 % по 15 мл або по 30 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції; зміни у методах випробування активної субстанції; зміна назви заявника/ виробника; зміна графічного зображення упаковки; зміна умов зберігання активної субстанції з терміном введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта	UA/1522/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
124.	ПРЕСТАРИУМ® АРГІНІН КОМБІ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 14, № 30 у контейнерах для таблеток	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція або Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника та уточнення назви заявника українською мовою (транслітерація); додання маркування «()», що буде нанесено на одному з боків таблетки методом тиснення; приведення у відповідність адреси виробника Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія, до інформації у сертифікаті GMP; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/5654/01/01
125.	ПРОКТО-ГЛІВЕНОЛ	супозиторії ректальні № 10 (5x2) у блістерах	Рекордаті Аіленд Лтд	Ірландія	Дельфарм Юнінг С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; вилучення виробничої ділянки для активної субстанції; зміна заявника; зміна графічного оформлення упаковки	без рецепта	UA/4678/02/01
126.	ПРОСТАТИЛЕН	супозиторії ректальні по 0,03 г № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу	без рецепта	UA/0800/01/01
127.	ПРОТОМІД	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10x5, № 10x10 у стрипах (упаковка із in bulk фірми-виробника Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед., Індія)	ТОВ «ЛЮМ'ЄР ФАРМА»	Україна, м. Київ	ТОВ «ЛЮМ'ЄР ФАРМА»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника/виробника; зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом	UA/11193/01/01
128.	П'ЯТИРЧАТКА® ІС	таблетки № 10 у блістерах у пачці	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/8698/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
129.	РАБЕЛОК	таблетки кишковорозчинні по 10 мг № 10, № 100 у блістері	Каділа Фармасьютікалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютікалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/1441/01/01
130.	РАБЕЛОК	таблетки кишковорозчинні по 20 мг № 10, № 100 у блістері	Каділа Фармасьютікалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютікалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/1441/01/02
131.	СЕНАДЕКС	таблетки по 70 мг № 120 (12x10), № 12 (12x1), № 24 (12x2), № 6 у блістерах у пачці з картону	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки - пакування по 6 таблеток у блістер (лінія Blipack)	без рецепта	UA/5092/01/01
132.	СПИРТ КАМФОРНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 % по 40 мл у флаконах	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна графічного оформлення упаковки	без рецепта	UA/10627/01/01
133.	СПИРТ МУРАШИНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1,4% по 40 мл у флаконах	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/10628/01/01
134.	СУМАМЕД®	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 5	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія; Каділа Хелскеа Лтд, Індія	Хорватія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/2396/04/01
135.	ТЕТРАСПАН 10 %	розчин для інфузій по 500 мл у контейнерах № 10 у картонній коробці; по 250 мл або по 500 мл у мішках № 20 у картонній коробці	Б.Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Б.Браун Медікал СА, Швейцарія/ Б.Браун Мельзунген АГ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу у контейнерах поліетиленових (з 2-х до 3-х років; зміна специфікації діючої речовини)	за рецептом	UA/9875/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
136.	ТЕТРАСПАН 6 %	розчин для інфузій по 500 мл у контейнерах № 10 у картонній коробці; по 250 мл або 500 мл у мішках № 20 у картонній коробці; по 1000 мл у мішках № 10 у картонній коробці	Б.Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Б.Браун Медікал СА, Швейцарія/ Б.Браун Мельзунген АГ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу у контейнерах поліетиленових (з 2-х до 3-х років; зміна специфікації діючої речовини)	за рецептом	UA/9875/01/02
137.	ТРИФТАЗИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 50, № 50 (50x1), № 50 (10x5) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нового цеху з додатковим розміром серії препарату); реєстрація додаткової упаковки № 10x5	за рецептом	UA/4689/01/01
138.	ТРОПІСЕТРОН	розчин для ін'єкцій/інфузій, 1 мг/мл по 2 мл або 5 мл в ампулах № 5 у пачці	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТС	за рецептом	UA/6402/01/01
139.	ФЛЮАНКСОЛ ДЕПО	розчин для ін'єкцій (олійний), 20 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/2209/02/01
140.	ХУНЯДІ ЯНОШ	рідина для перорального застосування по 700 мл у пляшках	АТ Елпак	Угорщина	АТ Елпак	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки; зміна місцезнаходження виробника	без рецепта	UA/0063/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
141.	ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 у флаконах № 1, у флаконах № 5 у касеті у пеналі або у флаконах № 1 разом з розчинником по 10 мл в ампулах № 1 в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4616/01/02
142.	ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, у флаконах № 5 у касеті у пеналі або у флаконах № 1 разом з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4616/01/01
143.	ЦЕФОТАКСИМ-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 5x1 у касеті у пеналі, № 55 у коробці або у флаконах № 1 з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4252/01/02
144.	ЦЕФОТАКСИМ-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 5x1 у касеті у пеналі, № 55 у коробці або у флаконах № 1 з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4252/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
145.	ЦЕФТРИАКСОН-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 5 у касеті у пеналі, або у флаконі, або у флаконі у комплекті з розчинником по 5 мл або по 10 мл в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4174/01/02
146.	ЦЕФТРИАКСОН-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 5 у касеті у пеналі, або у флаконі № 1, або у флаконі у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулі у касеті у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/4174/01/01
147.	ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 5 у касеті № 1 у пеналі	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: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/0565/01/01
148.	ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 5 у касеті № 1 у пеналі	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: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/0565/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
149.	ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г у флаконах № 5 у касеті № 1 у пеналі, у флаконах № 1 у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника флаконів	за рецептом	UA/0565/01/03
150.	ЦИНЕПАР АКТИВ	гель по 20 г у тубах у картонній коробці	Маріон Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Маріон Біотек Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/10226/01/01
151.	ЦИПРОФАРМ®	краплі очні/вушні 0,3% по 5 мл або 10 мл у флаконі у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника з терміном введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом	UA/3385/02/01
152.	ЦИТОХРОМ-С	розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/мл по 4 мл в ампулах № 5, № 10	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	Україна	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна умов зберігання готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5271/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
153.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки по 6 таблеток у блістері; по 20 блістерів в пачці (лінія Klockner); по 6 таблеток у блістері; по 20 блістерів в пачці (лінія MediSeal); по 12 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці (лінія MediSeal); по 6 таблеток у блістерах (лінія «BLIPACK» або лінія Klockner); по 12 таблеток у блістерах (лінія Klockner або лінія SAM); по 12 таблеток у блістері (лінія Noack); по 10 блістерів у пачці	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (лінія SAM)	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20 - за рецептом	UA/5094/01/01

Начальник Управління лікарських засобів та медичної продукції

Л. Коношевич