

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

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АПРОЛАТ	краплі очні та вушні, суспензія по 5 мл у тубах № 1	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12085/01/01
2.	АЦИКЛОВІР НАТРИУ	порошок кристалічний (субстанція) у поліетиленових мішках для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна, м. Київ	Екселла, ГмБХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	UA/12086/01/01
3.	БІФРЕН	капсули по 250 мг №10 (10x1), №20 (10x2) в блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	без рецепта	UA/12087/01/01
4.	БІФРЕН	капсули по 250 мг in bulk по 3 кг в пакетах поліетиленових	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	-	UA/12088/01/01
5.	ГЛІБОФОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 500 мг/5 мг in bulk № 1000 (10x100) у блістерах	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ЮСВ Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	UA/12061/01/01
6.	ГЛІБОФОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 500 мг/5 мг, № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 100 (10x10) в блістерах (пакування із форми in bulk фірми- виробника "USV Limited", Індія)	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12062/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
7.	ГЛІЦЕРИНУ ТРИНІТРАТ РОЗЧИН 5 % В ЕТАНОЛІ	розчин (субстанція) у контейнерах для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	Schweizerische Sprengstoff AG Cheddite	Швейцарія	реєстрація на 5 років	-	UA/12099/01/01
8.	ДЕПЛАТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 30 (10x3) у блістерах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12089/01/01
9.	ДОППЕЛЬГЕРЦ® АКТИВ ГОМЕОПАТИЧНИЙ КОМПЛЕКС ВІД НЕЖИТЮ	таблетки № 60, № 90, № 120, № 150 у блістерах	Квайссер Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	виробник bulk: Хеверт Арцнайміittel ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; виробник готового лікарського засобу: Квайссер Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	UA/12112/01/01
10.	ЕРИДАНУС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12094/01/01
11.	ЕРИДАНУС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9) у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12094/01/02
12.	КАРБАМАЗЕПІН	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	Джубілант Лайф Саенсіз Лімітед	Індія	Jubilant Life Sciences Limited	Індія	реєстрація на 5 років	-	UA/12100/01/01
13.	КАТАРІЯ	гранули по 4,0 г/5,6 г по 5,6 г в саше № 1x6 у коробці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	реєстрація на 5 років	без рецепта	UA/12090/01/01
14.	КІНДІНОРМ Н	гранули по 10 г у флаконах № 1	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміittel ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміittel ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	реєстрація на 5 років	без рецепта	UA/12080/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
15.	КЛОПІДОГРЕЛ Б	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг №10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12081/01/01
16.	НІЦЕРОМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 4 мг у флаконах № 1, № 4	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна, Київська обл., м. Бориспіль	реєстрація на 5 років	за рецептом	UA/12022/01/01

Начальник Управління розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я

Л.В. Коношевич

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

<i>№№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
17.	АТЕНОЛОЛ - ЗДОРОВ'Я	таблетки по 50 мг № 20 (10x2), № 20 (20x1) у блістерах в коробці; № 10, № 20 у блістерах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення розмірів упаковки; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміни, пов'язані із змінами в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча речовина; допоміжна речовина); зміни в специфікаціях активної субстанції; реєстрація додаткової упаковки; уточнення первинної упаковки; уточнення умов зберігання лікарського засобу	за рецептом	UA/6065/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
18.	ВЕСТІНОРМ®	таблетки по 8 мг № 10x3 у блістерах	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подача нового або оновленого сертифіката Європейської фармакопеї про відповідність для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна періодичності повторних випробувань активної субстанції (з 2-х до 3-х років); зміни, пов'язані зі змінами в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча та допоміжна речовини); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років); зміни в методах контролю якості	за рецептом	UA/6356/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
19.	ВЕСТІНОРМ®	таблетки по 16 мг № 10х3, № 10х6 у блістерах	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подача нового або оновленого сертифіката Європейської фармакопеї про відповідність для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна періодичності повторних випробувань активної субстанції (з 2-х до 3-х років); зміни, пов'язані зі зміними в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча та допоміжна речовини); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років); зміни в методах контролю якості	за рецептом	UA/6356/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
20.	ВЕСТІНОРМ®	таблетки по 24 мг № 10х3, № 10х6 у блістерах	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ВАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подача нового або оновленого сертифіката Європейської фармакопеї про відповідність для активної субстанції від уже затвердженого виробника; зміна періодичності повторних випробувань активної субстанції (з 2-х до 3-х років); зміни, пов'язані зі зміними в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча та допоміжна речовини); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років); зміни в методах контролю якості	за рецептом	UA/6356/01/03

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
21.	ДЕСИТИН®	мазь 40% по 57 г у тубах	МакНіл Продактс Лімітед	Велика Британія	КІК Кастом Продактс	Канада	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (приведення специфікації та методики показника «Мікробіологічна чистота» до вимог діючого видання USP); приведення назв допоміжних речовин до наказу №339; уточнення умов зберігання; уточнення коду АТС	без рецепта	UA/9361/01/01
22.	ЕТАМЗИЛАТ-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 125 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення розмірів упаковки; зміни у специфікації готового лікарського засобу; уточнення умов зберігання; приведення назви допоміжних речовин до наказу №339	за рецептом	UA/5717/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
23.	КАНЕСПОР® НАБІР	мазь для зовнішнього застосування по 10 г у тубі з дозатором, смужками водостійкого пластиру № 15, скребком для нігтів № 1 у коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Фарма АГ, Німеччина; Керн Фарма С.Л., Іспанія; <i>додаткові виробники для стадії вторинного пакування готового продукту:</i> Сісеам, С.А., Іспанія; Новафарм Лаб, С.А., Іспанія; Фундаціо Прівада Д.А.У., Іспанія	Німеччина/ Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви лікарського засобу; зміна назви та/або місцезнаходження виробника	<i>без рецепта</i>	UA/6241/01/01
24.	КЛІНДАМІЦИН	капсули по 150 мг № 16 (8x2) у блістерах	Балканфарма- Разград АТ	Болгарія	Балканфарма- Разград АТ	Болгарія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	<i>за рецептом</i>	UA/12091/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
25.	КОКАРБОКСИЛ АЗИ ГІДРОХЛОРИД	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 50 мг в ампулах № 5 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах № 5	ВАТ "Фармстандарт-УфаВІТА"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-УфаВІТА"	Російська Федерація	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробування готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування (зміни внесені до р. «Показання» (доповнені відповідно до референтного препарату)	за рецептом	UA/5921/01/01
26.	ЛЕВАМІЗОЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 150 мг № 1 у блистерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані зі змінами в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча речовина та допоміжна речовина); зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; уточнення умов зберігання лікарського засобу; уточнення допоміжних речовин	без рецепта	UA/6389/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
27.	ЛЕВОМІЦЕТИН	таблетки по 0,5 г № 10 у стрипах в конверті; № 20 (10x2), № 100 (10x10) у стрипах в пачці; № 10, № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах в пачці	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; реєстрація додаткової упаковки; уточнення умов зберігання; уточнення назви первинного пакування; зміна назви заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміна назви виробника	за рецептом	UA/6366/01/01
28.	МАЛЬТОФЕР®	сіроп, 10 мг/мл по 75 мл або по 150 мл у флаконах № 1	Віфор (Інтернешнл) Інк.	Швейцарія	Віфор С.А., Швейцарія; Віфор (Інтернешнл) Інк., Швейцарія	Швейцарія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу; введення додаткового виробника	за рецептом	UA/5869/04/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
29.	МАЛЬТОФЕР®	краплі оральні, 50 мг/мл по 10 мл або 30 мл у флаконах або контейнерах (тубах) з крапельницею № 1	Віфор (Інтернешнл) Інк.	Швейцарія	Віфор С.А., Швейцарія; Віфор (Інтернешнл) Інк., Швейцарія	Швейцарія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у специфікації та методах контролю якості готового лікарського засобу; введення додаткового виробника; зміна терміну зберігання (з 5-ти до 3-х років); уточнення упаковки	за рецептом	UA/5869/03/01
30.	МАРИМЕР	спрей назальний по 100 мл у флаконах № 1	Лабораторії Жільбер	Франція	Лабораторії Жільбер	Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у специфікації та методах контролю якості ГЛЗ - зміна показників: Опис, Відносна густина, Тиск, Мікробіологічна чистота - доповнення нових показників якості: Номінальна маса, Втрата у масі, Ідентифікація і Кількісне визначення натрію хлориду	без рецепта	UA/6238/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
31.	МАРИМЕР	краплі назальні по 5 мл у одноразових флаконах- крапельницях № 6, № 12	Лабораторії Жільбер	Франція	Лабораторії Жільбер	Франція	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у специфікації та методах контролю якості ГЛЗ - зміна показника Опис - доповнення нових показників якості Осмолярність, Відносна густина - зміни у розділі Кількісне визначення натрію хлориду; реєстрація додаткової упаковки	без рецепта	UA/6238/02/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
32.	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 30 г, або по 40 г, або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом	ЗАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	ЗАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового продукту (з 1-ого року до 1,5 року); зміна умов зберігання готового лікарського засобу; реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної з іншим розміром пачки; зміна виробника активної субстанції; зміна складу паперу; реєстрація додаткової упаковки з іншим розміром пачки; уточнення коду АТС	без рецепта	UA/6027/01/01

Начальник Управління розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я

Л.В. Коношевич

**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	Номер реєстраційного посвідчення
33.	АЗИТРОМІЦИН	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	Фармахем СА М&М	Швейцарія	Алембик Фармацевтікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	-	UA/7155/01/01
34.	АМОКСИКОМБ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 875 мг/125 мг № 15 (5x3) у блистерах	ЗАТ "Аринга"	Литва	Ауробіндо Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - реєстрація додаткової дози	за <i>рецептом</i>	UA/9525/01/03
35.	АРБІВІР- ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	капсули по 200 мг № 10x1, №10x2 у блистерах	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: оновлення ІІВ реєстраційного дос'є (введення в дію нового цеху з новим розміром серії) (стало – для діючого цеху: 12,5 тис. уп. № 10, 6,25 тис. уп. № 10x2; для нового цеху: 6,25 тис. уп. № 10, 6,25 тис. уп. № 10x2); зміна графічного зображення уніфікованих коробок	без <i>рецепта</i>	UA/10506/02/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
36.	АРИП МТ	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у стрипах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з іншим дизайном	за рецептом	UA/3654/01/01
37.	АСПАРКАМ	розчин для ін'єкцій по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10	ТОВ «НІКО»	Україна	ТОВ «НІКО»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника аспарагінової кислоти Changzhou Chemren Bioengineering Co. Ltd., Китай	за рецептом	UA/10472/01/01
38.	БІСОПРОЛОЛ-АПО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/6427/01/01
39.	ВАЛЕКАРД	розчин по 20 л або 50 л in bulk у сталевих ємностях	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (стало – розмір серії 392 л)	-	UA/11172/01/01
40.	ВЕНОРУТИНОЛ	капсули по 300 мг № 10x2 у пачці	ЗАТ Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	ЗАТ Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового матеріалу первинної упаковки (блістера); зміни в процесі виробництва готового лікарського засобу; зміна в р. «Опис»	без рецепта	UA/2354/01/01
41.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 14 (7x2)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; приведення назви лікарської форми до наказу МОЗ України № 500	за рецептом	UA/2666/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
42.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування; приведення назви лікарської форми до наказу МОЗ України № 500	за рецептом	UA/2666/01/02
43.	ЕКСІДЖАД	таблетки, що диспергуються по 250 мг № 28	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. «Показання», "Протипоказання", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Діти", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходженн"); уточнення коду АТС	за рецептом	UA/6731/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
44.	ЕКСІДЖАД	таблетки, що диспергуються по 500 мг № 28	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. «Показання», "Протипоказання", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Діти", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходженн"); уточнення коду АТС	за рецептом	UA/6731/01/02
45.	ЗОКОР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія	Нідерланди/ Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової дільниці виробництва; уточнення адреси виробника; реєстрація додаткової упаковки; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/0645/01/03
46.	ЗОКОР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія	Нідерланди/ Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової дільниці виробництва; уточнення адреси виробника; реєстрація додаткової упаковки; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/0645/01/02
47.	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 в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/8254/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
48.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,01 % по 5 мл у флаконах № 1	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта	UA/7928/01/01
49.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,025 % по 10 мл у флаконах № 1	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта	UA/7928/01/02
50.	НАЗИВІН®	краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах № 1	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта	UA/7928/01/03

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
51.	СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП	сироп, 250 мг/5 мл по 100 г у банках полімерних, по 50 г або по 100 г у флаконах скляних; по 50 г у флаконах полімерних (з ложкою дозувальною)	ЗАТ Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	ЗАТ Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві діючої речовини та ГЛЗ (переведення екстракту з категорії "густих" в категорію "сухих") з відповідними змінами у специфікаціях для контролю діючої речовини та ГЛЗ; зміна якісного та кількісного складу допоміжних речовин з відповідними змінами в специфікації та методах контролю ГЛЗ, зі змінами в інструкції для медичного застосування у р. "Склад лікарського засобу", "Лікарська форма", "Протипоказання", "Належні заходи безпеки при застосуванні", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Діти", "Спосіб застосування та دوزи" або роботі з іншими механізмами", "Діти", "Спосіб застосування та дози"	без рецепта	UA/3359/01/01
52.	ФЛЮКОРИК	капсули по 150 мг № 1	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення вторинної упаковки	без рецепта	UA/6786/01/03

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
53.	ХОМВІО®- РЕВМАН	краплі для перорального застосування по 50 мл у флаконах з крапельницею	Хомвіора Арцнайміттель Др. Хагедорн ГмбХ і Ко.	Німеччина	Сінтера Др. Фрідріхс ГмбХ і Ко. КГ.	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі шрифтом Брайля	<i>без рецепта</i>	UA/7321/01/01
54.	ХОМВІОКОРИН®- N	краплі для перорального застосування по 50 мл у флаконах з крапельницею № 1	Хомвіора Арцнайміттель Др. Хагедорн ГмбХ і Ко.	Німеччина	Сінтера Др. Фрідріхс ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі шрифтом Брайля	<i>без рецепта</i>	UA/7549/01/01
55.	ЦИФРАН СТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 10	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення вторинної упаковки з нанесенням шрифту Брайля	<i>за рецептом</i>	UA/6375/01/01

Начальник Управління розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я

Л.В. Коношевич