

**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	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АБРОЛ®	сіроп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта		UA/9928/02/01
2.	АБРОЛ®	сіроп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта		UA/9928/02/02
3.	АЛЬДУРАЗІМ®	концентрат для розчину для інфузій, 100 ОД/мл по 5 мл у флаконах №1 у коробці	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	маркування та вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ (за виключенням тесту на стерильність), випуск серії: Джензайм Лтд,	Велика Британія/ Німеччина/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності ГЕ Європейській Фармакопеї для Ембріональної Бичачої Сироватки (FBS) для	за рецептом		UA/8093/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Велика Британія; кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччина; кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність: Джубіліент ХоллістерСтіер ЛЛС, США		вже затвердженого виробника SAFC Biosciences (попередня назва JRH Biosciences) у зв'язку із новим джерелом постачання ембріональної бічачої сироватки з Нової Зеландію R1-CEP 2005-088-Rev 01 до затверджених із США та Канади R1-CEP 2005-087-Rev 02. Зміна поліетиленових пакетів для збору клітин			
4.	АНУЗОЛ	супозиторії ректальні № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту беладонни густого	без рецепта		UA/7303/01/01
5.	АРГОСУЛЬФАН	крем 2 % по 15 г, по 40 г у тубах № 1 у картонній коробці	Фармзавод "Ельфа А.Т."	Польща	Фармзавод "Ельфа А.Т."	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подача нової версії ASMF(Файла активних субстанцій) для суспензії сульфатіазола срібла. Зміни будуть введені протягом 6	без рецепта		UA/1031/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							міс після затвердження			
6.	БЕЛАЛГІН	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	Публічне акціонерне товариство Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; ТОВ "Агрофарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	<i>без рецепта</i>		UA/6226/01/01
7.	БЕЛАСТЕЗИН	таблетки № 10 (10x1) у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; ТОВ "АГРОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	<i>без рецепта</i>		UA/6219/01/01
8.	БЕНЗОБІТАЛ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна, м. Одеса	Янгсу Сендзюан Фармасьютикал енд Кемікал Ко, Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника	-	-	UA/11269/01/01
9.	БЛАЗТЕР	ліофілізат для розчину для інфузій по 4 мг у	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	<i>за рецептом</i>	-	UA/10340/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1 у картонній коробці					адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням			
10.	БРОНХОВАЛ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Ліхтенхельдт ГмбХ, Фармацойтіше Фабрік, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9256/01/01
11.	ВІТАМІННИЙ ЗБІР №2	збір по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 3 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/6228/01/01
12.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф10	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/1859/01/01
13.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф5	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській	за рецептом		UA/1860/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника			
14.	ГОРОБИНИ ЧОРНОПЛІДНО І ПЛОДИ	плоди по 75 г, або по 100 г, або по 150 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави",	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/9318/01/01
15.	ДЕРМАЗОЛ®	шампунь, 20 мг/мл по 50 мл in bulk у флаконах № 240; по 100 мл in bulk у флаконах № 96	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу	-		UA/12479/01/01
16.	ДЕРМАЗОЛ®	шампунь, 20 мг/мл по 8 мл у саше № 1x20; по 50 мл або по 100 мл флаконах № 1	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6725/01/01
17.	ДИСОЛЬ	розчин для інфузій по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептом		UA/11875/01/01
18.	ДІАНІЛ ПД 4 З ВМІСТОМ ГЛЮКОЗИ 1,36% М/ОБ/13,6	розчин для перитонеального діалізу по 2000 мл розчину у пластиковому	Бакстер Хелскеа С. А.	Ірландія	Бакстер Хелскеа С.А.	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в	за рецептом		UA/12425/01/01

<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>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
	МГ/МЛ, ДІАНІЛ ПД 4 З ВМІСТОМ ГЛЮКОЗИ 3,86% М/ОБ/38,6 МГ/МЛ	мішку “Віафлекс” PL 146-3, одинарному, обладнаному ін’єкційним портом та з’єднувачем, або у мішку “Твін Бег”, обладнаному ін’єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з’єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2500 мл розчину у пластиковому мішку “Віафлекс” PL 146-3, одинарному, обладнаному ін’єкційним портом та з’єднувачем, або у мішку					наказі МОЗ України від 25.12.2012 р. № 1122 щодо лікарської форми в процесі внесення змін: уточнення у специфікації та методах контролю якості лікарського засобу			

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 3 комплекти у картонній коробці; по 5000 мл розчину у пластиковому мішку "Віафлекс" PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластиковий пакет; по 2 комплекти у картонній коробці								
19.	ІЗО-МІК® 10 МГ	таблетки по 10 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за рецептом		UA/3186/01/01
20.	ІЗО-МІК® 20 МГ	таблетки по 20 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного	за рецептом		UA/3186/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)			
21.	ІЗО-МІК® 5 МГ	таблетки сублінгвальні по 5 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за рецептом		UA/3186/03/01
22.	ІНГАВІРИН	капсули по 90 мг № 7 (7x1) у блістерах	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	без рецепта	-	UA/10409/01/01
23.	КАЛЬЦЕМІН® АДВАНС	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60, № 120 у флаконах № 1 у коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Контракт Фармакал Корпорейшн	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування р. "Назва і місцезнаходження виробника"	без рецепта	-	UA/7110/01/01
24.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/1 мл по 6000 анти-Ха МО/0,6 мл у шприц-дозах № 2; по 8000 анти-Ха МО/0,8 мл у шприц-дозах № 2	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/7181/01/01
25.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10000	ТОВ "Санофі-Авентіс"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/7182/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		анти-Ха МО/1 мл по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО), або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) у шприц-дозах № 10 (2x5) у коробці					матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження			
26.	КУКУРУДЗИ СТОВПЧИКИ З ПРИЙМОЧКАМИ	стовпчики з приймочками по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/5866/01/01
27.	ЛІДОКАЇН	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 в пачці з картону	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу готового лікарського засобу зі змінами в технологічному процесі та введення додаткових об'ємів серій у зв'язку зі зміною виробничих потужностей	за рецептом		UA/10120/01/01
28.	ЛОМЕКСИН®	капсули вагінальні м'які по 600 мг № 1 (1x1), № 2 (2x1) у блістерах	Рекордаті Айлэнд Лтд	Ірландія	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення помилки в наказі МОЗ України від 07.03.2013 № 190 щодо написання реєстраційної процедури – зміна специфікації	за рецептом	-	UA/6094/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; розширення меж в специфікації випуску та на термін придатності визначення кількісного вмісту натрію етилпарагідроксibenзоату та натрію пропілпарагідроксibenзоату; <i>вилучення із специфікації лікарського засобу показників "Середня маса вмісту" та "Однорідність маси"</i>			
29.	МАТЕРИНКИ ТРАВА	трава по 50 г або по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/3538/01/01
30.	МОМЕДЕРМ®	мазь, 1 мг/г по 15 г у тубах № 1	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Термін введення змін протягом 6 місяців після її затвердження	за рецептом		UA/10968/01/01
31.	НІТРОСОРБІД	таблетки по 10 мг по 50	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/6831/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		таблеток у банці № 1; по 20 таблеток у банці					матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)			
32.	НО-Х-ША®	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 100 в пачці; № 5x1 у блістерах в пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному оформленні упаковки № 5	за рецептом		UA/3611/03/01
33.	НУРОФЕН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 6 (6x1); № 8 (8x1); № 12 (12x1); № 24 (12x2) у блістерах	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без рецепта		UA/6313/02/02
34.	ОКТОСТИМ	розчин для ін'єкцій, 15 мкг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина/ вторинне пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/12728/01/01
35.	ПАПАВЕРИНУ	розчин для	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до	за		UA/10623/01/01

№ № 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 2 мл в ампулах № 10 у пачці з картону					реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для всього виробничого процесу готового лікарського засобу зі змінами в технологічному процесі та введення додаткових об'ємів серій у зв'язку зі зміною виробничих потужностей	<i>рецептом</i>		
36.	ПАРАЦЕТАМОЛ	супозиторії ректальні по 0,33 г № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у методах контролю якості готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5984/01/03
37.	СЕЛОФЕН	капсули по 10 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Адамед"	Польща	ТОВ "Адамед", Польща; Паб'яницький фармацевтичний завод Польфа А.Т., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	<i>за рецептом</i>		UA/5258/01/01
38.	СУПЕРВІТ	таблетки жувальні № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення складу лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	-	UA/5698/01/01
39.	СУХА МІКСТУРА ВІД КАШЛЮ ДЛЯ ДІТЕЙ	порошок по 19,55 г у флаконах № 1 у пачці	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна; ТОВ "Тернофарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна показника "МБЧ" в методах контролю якості	<i>без рецепта</i>		UA/8738/01/01
40.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт.	Індія	внесення змін до реєстраційних	<i>за рецептом</i>	-	UA/12570/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г у флаконах № 1			Лтд		матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівним матеріалам реєстраційного досьє)			
41.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г in bulk у флаконах № 50	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівним матеріалам реєстраційного досьє)	-	-	UA/12571/01/01
42.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г in bulk у флаконах № 50	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівним матеріалам реєстраційного досьє)	-	-	UA/12571/01/02
43.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г у флаконах № 1	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та	за рецептом	-	UA/12570/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							архівним матеріалам реєстраційного досьє)			
44.	ТЕРАФЛЮ ЛАР	льодяники № 16 (8x2) у блістерах у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Фармасьютика СА, Іспанія; Кемвелл Біофарма Пвт Лімітед, Індія	Іспанія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції бензоксонію хлориду, без зміни місця виробництва	без рецепта		UA/7506/02/01
45.	ТЕРАФЛЮ ЛАР	спрей для ротової порожнини по 30 мл у флаконі із захисним ковпачком та насадкою-розпилювачем № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	без рецепта		UA/7506/01/01
46.	УРОЛЕСАН®	сіроп 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 готового лікарського засобу	-		UA/9518/01/01
47.	УРОЛЕСАН®	сіроп 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 готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2727/01/01
48.	ФЕНХЕЛЮ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/6032/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
49.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах, у флаконах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	-	UA/6126/01/01
50.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах, у флаконах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	-	UA/6126/01/02
51.	ЦИКЛОФОСФА Н®	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг у флаконах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	-	UA/6489/01/01
52.	ЧОРНИЦІ ПАГОНИ	пагони по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 2 г у фільтр-пакетах № 20	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/3388/01/01

В.о. начальника Управління лікарських засобів та медичної продукції

Т.Лясковський