

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АКТИФЕРИН	капсули м'які № 20 (10x2) у блістерах таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 20 (10x2) у блістерах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Р.П. Шерер ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (виробник, який відповідає за виробництво нерозфасованої продукції); Меркле ГмбХ, Німеччина (дільниця, яка відповідає за первинну та вторинну упаковку; дільниця, яка відповідає за дозвіл на випуск серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання виробника (Меркле ГмбХ, Німеччина), а саме: приведення написання функцій виробництва до затверджених матеріалів /відповідно до наказу МОЗ № 67 від 23.01.2014/	за рецептом		UA/9254/03/01
2.	АМІБІОТІК	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення у відповідність адреси виробника до висновку GMP	-		UA/10846/01/03
3.	АМІБІОТІК	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл у флаконах № 1, № 10 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення у відповідність адреси виробника	за рецептом		UA/6062/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							до висновку GMP; зміни в інструкції для медичного застосування у розділ «Склад», «Виробник», «Місцезнаходження»			
4.	АМІНАЛОН®-КВ	капсули тверді по 0,25 г № 10, № 10x5 у блістерах в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини	без рецепта		UA/1210/01/01
5.	АРБІДОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,05 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Томськхімфарм"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9596/01/01
6.	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1) у коробці, № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника діючої речовини аскорбінова кислота, без зміни місця виробництва	за рецептом		UA/2991/01/01
7.	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/2991/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулах № 10 (10x1) у коробці, № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці					зміна найменування виробника діючої речовини аскорбінова кислота, без зміни місця виробництва			
8.	БАРБАРИС КОМП ІОВ-МАЛЮК	гранули гомеопатичні по 20 г у флаконах № 1	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна, м. Київ	ПАТ «Біолік»	Україна, Вінницька обл., м. Ладизин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у р. "Склад лікарського засобу"	без рецепта		UA/8665/01/01
9.	БЕНАТЕКС	супозиторії вагінальні по 18,9 мг № 10 (5x2) у блістерах	ВАТ "НИЖФАРМ"	Російська Федерація	ВАТ "НИЖФАРМ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо рекламування в процесі реєстрації (було - не підлягає)	без рецепта	підлягає	UA/13469/01/01
10.	БЕТАДИНЕ®	песарії по 200 мг № 14 (7x2) у стріпах у коробці	АЛКАЛОЇД АД-Скоп'є	Республіка Македонія	Алколоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія; ТОВ МАРІФАРМ, Республіка Словенія	Республіка Македонія/ Республіка Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні щодо написання країни-виробника ТОВ МАРІФАРМ,	без рецепта		UA/3515/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Республіка Словенія англійською мовою (граматична помилка) /відповідно до наказу МОЗ № 1153 від 27.12.2013/			
11.	ВІКАЛІН	таблетки in bulk: по 5 кг у пакетах	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника АФІ Вісмуту нітрат основний, без зміни місця виробництва	-		UA/9601/01/01
12.	ВІКАЛІН	таблетки № 10 у блістерах, № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ТОВ "Агрофарм"	Україна	ТОВ "Агрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування виробника АФІ Вісмуту нітрат основний, без зміни місця виробництва	<i>без рецепта</i>		UA/7022/01/01
13.	ВІТАМІН С 500	таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 0,5 г № 10, № 10x3 у блістерах, № 30, № 30x1 у контейнерах (баночках)	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна,	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини; зміна виробника АФІ	<i>без рецепта</i>		UA/5623/01/01
14.	ВІТАМІН С 500	таблетки	ПАТ "Київський	Україна	ПАТ "Київський	Україна	внесення змін до	<i>без</i>		UA/5624/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		жувальні з лимонним смаком по 0,5 г № 10, № 10x3 у блістерах, № 30, № 30x1 у контейнерах (баночках)	вітамінний завод"		вітамінний завод"		реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини; зміна виробника АФІ	рецепта		
15.	ВІТАМІН С 500	таблетки жувальні з персиковим смаком по 0,5 г № 10, № 10x3 у блістерах, № 30, № 30x1 у контейнерах (баночках)	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини; зміна виробника АФІ	без рецепта		UA/1861/01/01
16.	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Урунлері (Новартіс Саглік Гіда ве Тарім Урунлері Сан. Ве Тік. А.С.)	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: редагування адреси місцезнаходження заявника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування	за рецептом	-	UA/0310/04/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							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"			
17.	ВОЛЬТАРЕН® РАПІД	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Урунлері (Новартіс Саглік Гіда ве Тарім Урунлері Сан. Ве Тік. А.С.)	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: редагування адреси місцезнаходження заявника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на	за рецептом	-	UA/0310/04/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
18.	ГЕПТРАЛ®	таблетки кишковорозчинні по 400 мг № 20 (10x2) у блістерах	Абботт Лабораторіс С.А.	Швейцарія	Аббві С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника готового лікарського засобу -приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів; зміна тексту маркування упаковки - внесення незначних поправок до тексту (Термін введення змін - протягом 4-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6993/01/01
19.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф10	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Київ	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості	за рецептом		UA/1859/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(виробнича дільниця випуску серії) - зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва, без зміни місця виробництва, приведення у відповідність адреси виробника до реєстраційних матеріалів			
20.	ГЛІКОСТЕРИЛ Ф5	розчин для інфузій по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Київ	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, включаючи місце проведення контролю якості (виробнича дільниця випуску серії) - зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва, без зміни місця виробництва, приведення у відповідність адреси виробника до реєстраційних матеріалів	за рецептом		UA/1860/01/01
21.	ГРАНДАЗОЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/2,5 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшках	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної	за рецептом	-	UA/11535/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		аба у контейнерах у пачці					помилки в наказі МОЗ України № 1153 від 27.12.2013 щодо адреси виробника в процесі реєстрації (було - Україна, м. Київ)			
22.	ГРИЗЕОФУЛЬВІН	таблетки по 125 мг № 40 (20x2) 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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину; приведення р. «Мікробіологічна чистота» та «Ідентифікація» для діючої речовини у відповідність до ЄФ та ДФУ; вилучення р. «Розпадання» і «Стираність»	за рецептом		UA/1280/01/01
23.	ДАРРОУ РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Київ	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника	за рецептом		UA/1492/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(юридичної на фактичну), без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів			
24.	ДЕЛОР®	мазь, 0,5 мг/г по 25 г у алюмінієвій тубі № 1	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", "Фармакотерапевтична група", "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Особливі заходи безпеки", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Діти"	за рецептом	-	UA/3092/02/01
25.	ДЕЛОР®	крем, 0,5 мг/г по 25 г у алюмінієвій тубі № 1	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання",	за рецептом	-	UA/3092/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакотерапевтична група", "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Особливі заходи безпеки", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Діти"			
26.	ДИФЕРЕЛІН®	порошок по 0,1 мг та розчинник по 1 мл для розчину для ін'єкцій (по 7 флаконів з порошком та 7 ампул з розчинником) у коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Порошок: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Розчинник: СЕНЕКСІ, Франція; ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки для проведення контролю серії у зв'язку зі зміною виробника розчинника; зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; зміна виробника розчинника; зміна адреси виробника ГЛЗ (порошок) згідно ліцензії на виробництво та сертифікату GMP;	за рецептом		UA/0695/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>зміна графічного зображення упаковки (маркування, уточнення написання інформації щодо дозування разом із назвою лікарської форми та упаковки ЛЗ);</p> <p>зміна дизайну ампул; зміна розміру серії ГЛЗ, у зв'язку зі зміною виробника розчинника; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Лікарська форма", "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",</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Фармакологічні властивості", "Виробник", "Місцезнаходження"; уточнення лікарської форми; незначна зміна методу випробувань розчинника			
27.	ДРОТАВЕРИН	таблетки по 0,04 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах в пачці	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників діючої речовини дротаверину гідрохлориду	без рецепта		UA/2014/01/01
28.	ЕЗОЛОНГ®-20	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 20 мг № 7 (7x1), № 14 (7x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Сінмедік Лтд"	Україна, м. Київ	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедік Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування в розділі «Склад лікарського засобу»	за рецептом	-	UA/11328/01/01
29.	ЕЗОЛОНГ®-20	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 20 мг in bulk № 2500 у пакетах	ТОВ "Сінмедік Лтд"	Україна, м. Київ	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедік Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування в розділі «Склад лікарського засобу»	-	-	UA/11329/01/01
30.	ЕЛЬДЕПРИЛ	таблетки по 5 мг	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/5566/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у флаконах № 100					матеріалів: зміни терміну зберігання готового продукту (з 5-ти до 3-х років)			
31.	ЕМОТОН	капсули по 25 мг № 30 у контейнерах	ТОВ "Ерсель Фарма Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11310/01/01
32.	ЕМОТОН	капсули по 50 мг № 30 у контейнерах	ТОВ "Ерсель Фарма Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11310/01/02
33.	ЕМОТОН	капсули по 100 мг № 30 у контейнерах	ТОВ "Ерсель Фарма Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11310/01/03
34.	ЕНЕРГОТОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 10x6 у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. Введення змін	за рецептом		UA/2256/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 6 місяців після затвердження			
35.	ЕНТЕРОСГЕЛЬ 3 СОЛОДКИМ СМАКОМ	паста для перорального застосування, 69,9 г/100 г по 135 г, 270 г, 405 г у контейнерах	Приватне акціонерне товариство "Екологоохоронна фірма "КРЕОМА-ФАРМ" (скорочена назва - ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ")	Україна	Приватне акціонерне товариство "Екологоохоронна фірма "КРЕОМА-ФАРМ" (скорочена назва - ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ")	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу «Мікробіологічна чистота» у відповідність до вимог діючої ДФУ	<i>без рецепта</i>		UA/4415/01/01
36.	ЕРОТОН®	таблетки по 50 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (4x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новою упаковкою з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ	<i>за рецептом</i>		UA/4652/01/01
37.	ЕРОТОН®	таблетки по 100 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (4x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	ПАТ "Фітофарм"	Україна, Донецька обл., м. Артемівськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення новою упаковкою з відповідними змінами у р. «Упаковка» МКЯ ЛЗ	<i>за рецептом</i>		UA/4652/01/02
38.	ЕССЕНЦІАЛЄ® Н	розчин для ін'єкцій, 250 мг/5 мл, по 5 мл в ампулах in bulk № 336	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в специфікації готового лікарського засобу	-		UA/7720/01/01
39.	ЕССЕНЦІАЛЄ® Н	розчин для ін'єкцій, 250 мг/5 мл по 5 мл в ампулах № 5	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	<i>за рецептом</i>		UA/8626/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							технічної помилки в специфікації готового лікарського засобу			
40.	ІМУРАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 100 (25x4) у блістерах у коробці	Аспен Фарма Трейдинг Лімітед	Ірландія	Екселла ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників ДР Азатиоприну; надання нового Сертифіката відповідності Європейській фармакопеї від діючого виробника для діючої речовини	за рецептом		UA/0116/01/01
41.	ІНТУБАН®	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2,5 мл в ампулах № 5, № 10 (пакування із in bulk фірми-виробника "Bharat Serums and Vaccines Limited", Індія)	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 752 від 23.08.2013 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ІНТУБАН)	за рецептом		UA/9350/01/01
42.	ІНФАСУРФ	суспензія для інтратрахеального введення, 35 мг/мл по 3 мл або по 6 мл у флаконах	Рафа Лабораторіс Лтд.	Ізраїль	Онї Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/9667/01/01
43.	ІОМЕРОН 400	розчин для ін'єкцій, 816,5 мг/мл по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл,	Бракко Імеджінг С.П.А	Італія	Патеон Італія С.П.А	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок	за рецептом		UA/10822/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		або по 500 мл у пляшках № 1					у методах контролю якості лікарського засобу			
44.	ІХТАММОЛ	рідина (субстанція) у бочках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	ЗАТ "МЕДХІМ"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI	-		UA/1698/01/01
45.	КАНАМІЦИНУ СУЛЬФАТ КИСЛИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	Бенксі Хайда Фармасьютикал Ко. Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника АФІ, без зміни місця виробництва	-		UA/0338/01/01
46.	КЕТОРОЛ	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/2566/01/01
47.	КЛАТІНОЛ	комбінований набір для перорального застосування № 42 (6x7): (таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 2 у стріпі + таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 2 у	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника (привдення у відповідність до Сертифікату GMP)	за рецептом	-	UA/5974/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		стрипі + капсули по 30 мг № 2) у стрипах № 7 у картонній пачці								
48.	КЛІМАПІН®	настойка по 100 мл у флаконах або у банках № 1 в пачках	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення специфікації новим показником якості з відповідним методом випробування; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9641/01/01
49.	КЛОПІКСОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 100 у контейнерах, № 100 у контейнерах у коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2205/01/01
50.	КЛОПІКСОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 100 у контейнерах, № 100 у контейнерах у коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2205/01/02
51.	КОАКСИЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 12,5 мг № 30 (30x1) у блістерах	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника українською мовою (транслітерація) та адреси; зміна тексту маркування	за рецептом		UA/4325/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки - приведення інформації на первинній та вторинній упаковці до вимог чинного законодавства; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Заявник", "Місцезнаходження заявника" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
52.	КОДЕПСИН	таблетки № 10 (10x1) у блістерах в пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування російською мовою	за рецептом		UA/11812/01/01
53.	КОДЕПСИН	таблетки in bulk по 7 кг у пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/11813/01/01
54.	КОЛДРЕКС® МАКСГРИП ЛІСОВІ ЯГОДИ	порошок для орального розчину у	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Велика Британія	СмітКляйн Бічем С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/12334/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетиках № 5, № 10 в коробці					зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження			
55.	КОМБІ-АСК 150	таблетки вкриті плівковою оболонкою, № 20 (20x1), № 100 (20x5) у блістерах в пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від додаткового виробника для АФІ ацетилсаліцилової кислоти; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу	№ 100 - за рецептом № 20 - без рецепта		UA/10793/01/01
56.	КОМБІ-АСК 150	таблетки вкриті плівковою оболонкою, in bulk по 6 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від додаткового виробника для АФІ ацетилсаліцилової кислоти; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу	-		UA/10794/01/01
57.	КОМБІ-АСК 75	таблетки вкриті плівковою оболонкою, in bulk по 6 кг у	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового	-		UA/10794/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленових пакетах					сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від додаткового виробника для АФІ ацетилсаліцилової кислоти; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу			
58.	КОМБІ-АСК 75	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 20 (20x1), № 100 (20x5) у блістерах в пачці	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифікату відповідності Європейській фармакопеї від додаткового виробника для АФІ ацетилсаліцилової кислоти; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу	за рецептом : № 100 без рецепта: № 20		UA/10793/01/02
59.	КОМПЛЕВІТ®	капсули тверді № 10x2 у блістері в пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна умов зберігання готового лікарського засобу; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї	без рецепта		UA/2090/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							України або Європейській фармакопеї; зміна у параметрах специфікацій на діючу речовину			
60.	КОПАЦИЛ®	таблетки № 6, № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1166 від 30.12.2013 щодо назви виробника в процесі внесення змін (було - ВАТ "Київмедпрепарат")	без рецепта	-	UA/2930/01/01
61.	КОРВАЛДИН®	краплі для перорального застосування по 25 мл або по 50 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/2553/01/01
62.	КОРОНАЛ® 5	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	АТ "Зентіва"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 125 від 13.02.2014 щодо написання процедури, а саме:		за рецептом	UA/3117/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							попередньої назви препарату (було - КОРОНАЛ 10) - зміна торговельної назви лікарського засобу (було - КОРОНАЛ 5) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
63.	КУПРЕНІЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 100 у банках у коробці	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/8546/01/01
64.	ЛІНКОМІЦИН	капсули по 250 мг № 10x3 у блістерах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0620/01/01
65.	МАНТІ	таблетки жувальні № 8, № 16 (8x2), № 24 (8x3), № 32 (8x4), № 10 (10x1), № 30	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нових 4 упаковок, без зміни первинної	без рецепта		UA/6751/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x3) у блістерах					упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка»; зміна заявника			
66.	МЕТРО-АДНЕКС-ІН'ЄЛЬ	розчин для ін'єкцій по 1,1 мл в ампулах № 5, № 5x20	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у маркуванні первинної та вторинної упаковки; р. "Упаковка" методів контролю якості	за рецептом		UA/2055/01/01
67.	МІЛАНДА	таблетки вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,03 мг № 21 (21x1) у блістерах	Алвоген ІПКo С.ар.п	Люксембург	Лабораторіос Леон Фарма С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13152/01/01
68.	МІРАМІСТИН	порошок (субстанція) для виробництва нестерильних лікарських форм в пакетах подвійних поліетиленових	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розділу Мікробіологічна чистота методів контролю якості до вимог ДФУ	-		UA/11216/01/01
69.	МОВІНАЗА®-10 мг	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11619/01/01
70.	МОВІНАЗА®-20 мг	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення	за рецептом		UA/11619/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ні по 20 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у коробці					альтернативної виробничої дільниці для готового лікарського засобу			
71.	МУКОФАЛЬК АПЕЛЬСИН	гранули, 3,25 г/5 г по 5 г гранул у пакеті; по 20 пакетів у картонній коробці	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідальний за випуск серій кінцевого продукту та альтернативне вторинне пакування: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; виробники дозованої форми, первинне та вторинне пакування: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Каталент Німеччина Шорндорф ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	без рецепта		UA/6104/01/01
72.	МУЛЬТІХАНС	розчин для ін'єкцій, 529 мг/мл по 10 мл, або по 15 мл, або по 20 мл у флаконах № 1	Бракко Імеджінг С.П.А.	Італія	Патеон Італія С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у Методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/10645/01/01
73.	НАЗІК®	спрей назальний, розчин по 10 мл у флаконі № 1 разом з насадкою для розпилення у коробці	Касселла-мед ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	Кластерфрау Берлін ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/9132/01/01
74.	НАТРІЮ ХЛОРИД-СОЛЮВЕН	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 50 мл, 100 мл, 200 мл, 400 мл у контейнерах	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Київ	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України №	за рецептом		UA/11470/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							149 від 26.02.2014 щодо адреси виробника в процесі внесення змін (було - Україна, м. Київ)			
75.	НІВАЛІН®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); доповнення нового методу випробування та допустимих меж (вилучення несуттєвого випробування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки; змінено виробника, що відповідає за	за рецептом		UA/3335/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випуск серії діючої речовини			
76.	НІВАЛІН®	розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); доповнення нового методу випробування та допустимих меж (вилучення несуттєвого випробування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки; змінено виробника, що відповідає за випуск серії діючої речовини	за рецептом		UA/3335/01/02
77.	НІВАЛІН®	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/3335/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулах № 10					зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); доповнення нового методу випробування та допустимих меж (вилучення несуттєвого випробування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки; змінено виробника, що відповідає за випуск серії діючої речовини			
78.	НІВАЛІН®	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час	за рецептом		UA/3335/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва готового лікарського засобу (звуження допустимих меж); доповнення нового методу випробування та допустимих меж (вилучення несуттєвого випробування); зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки; змінено виробника, що відповідає за випуск серії діючої речовини			
79.	НІМІД®	таблетки по 100 мг № 10, № 10x10	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; Кусум Хелтхкер Пвт. Лтд., Індія	Україна/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	за рецептом		UA/7649/02/01
80.	НІМІД®	таблетки по 100 мг in bulk № 10x2000	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; Кусум Хелтхкер Пвт. Лтд., Індія	Україна/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах	-		UA/4241/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							контролю якості			
81.	НІЦЕРГОЛІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм", Україна, м. Львів	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна, м. Львів		внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5252/01/01
82.	НОВОКС®-500	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1) у блістерах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	ФДС Лімітед, Індія Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу, як наслідок - текст маркування пакування для додаткового виробника	за рецептом		UA/12673/01/01
83.	НОВОКС®-500	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 1000 в пакетах № 1 в упаковці	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	ФДС Лімітед, Індія Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого	-		UA/12674/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							процесу, як наслідок - текст маркування пакування для додаткового виробника			
84.	НОВОКС®-750	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг № 5 (5x1) у блістерах	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	ФДС Лімітед, Індія Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу, як наслідок - текст маркування пакування для додаткового виробника	за рецептом		UA/12673/01/02
85.	НОВОКС®-750	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг in bulk № 1000 в пакетах № 1 в упаковці	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	ФДС Лімітед, Індія Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, відповідального за різні етапи виробничого процесу, як наслідок - текст маркування пакування для додаткового виробника	-		UA/12674/01/02
86.	ОЛФЕН™-100 РЕКТОКАПС	капсули ректальні по 100 мг № 5 (5x1) у блістерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Р.П. Шерер ГмбХ, Німеччина виробник, який здійснює первинне та вторинне пакування, відповідає за	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника ГЛЗ, без зміни місця	за рецептом		UA/5125/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контроль та випуск серії, країна Ацино Фарма АГ, Швейцарія		виробництва; зміна заявника (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)			
87.	ОНДАНСЕТРОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці з картону	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 складу плівкового покриття, як наслідок, зміна у специфікації та методах випробування ГЛЗ (термін введення змін - протягом 60 днів місяців після затвердження); зміни в специфікаціях для контролю допоміжних речовин (приведення у відповідність до вимог ДФУ/ЄФ; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або	за рецептом	-	UA/3803/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від діючого виробника АФІ; введення додаткового виробника первинної упаковки; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва ГЛЗ			
88.	ОНДАНСЕТРОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці з картону	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 складу плівкового покриття, як наслідок, зміна у специфікації та методах випробування ГЛЗ (Термін введення змін - протягом 60 днів місяців після	за рецептом	-	UA/3803/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження); зміни в специфікаціях для контролю допоміжних речовин (приведення у відповідність до вимог ДФУ/ЄФ; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Державної фармакопеї України або Європейської фармакопеї (зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ або діючої речовини від			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							діючого виробника АФІ; введення додаткового виробника первинної упаковки; зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва ГЛЗ			
89.	ПЕНТАЛГІН-ІСН	таблетки № 12 (12x1) у блістері в паці	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5595/01/01
90.	ПІРАНТЕЛ	суспензія для перорального застосування, 250 мг/5 мл по 15 мл у флаконах № 1 і міркою з поділками у картонній коробці	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство	Польща	МЕДАНА ФАРМА Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни типу бутылочки – L85 на бутылку типу Oster, додатково змінюється кришечка з гарантійним кільцем	за рецептом		UA/9225/01/01
91.	ПЛАТОГРІЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Фармакологічні властивості", "Спосіб застосування та	за рецептом		UA/11433/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>дози", "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"</p>			
92.	ПОЛІЖИНАКС	капсули вагінальні № 6, № 12 в картонній коробці	Лабораторія ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙОНАЛ Ъ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій	за рецептом		UA/10193/01/01
93.	ПРОТЕРА КОНТРОЛЬ	таблетки, гастрорезистентні, по 20 мг № 14 (14x1) у блістерах в пачці	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення специфікації і методів контролю якості діючої речовини у відповідність до вимог USP, зміна методики випробування за показником "Кількісне визначення», додання ідентифікації методом ВЕРХ; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу;	без рецепта		UA/12954/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни щодо розширення затверджених допустимих меж у специфікації протягом терміну придатності			
94.	ПУЛЬМОБРИЗ	порошок для оральної суспензії по 2 г у саше № 10, № 20 у картонній коробці	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ХЕЛПЕКС® БРІЗ) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/10212/02/01
95.	ПУЛЬМОБРИЗ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20 (20x1), № 40 (20x2) у блістерах	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ХЕЛПЕКС® БРІЗ) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/10212/01/01
96.	ПУЛЬМОБРИЗ	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk № 10000 у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ХЕЛПЕКС® БРІЗ) (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	-		UA/10213/01/01
97.	РЕЛІФ® ПРО	крем ректальний по	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Інтендіс Мануфактурінг С.п.А.,	Італія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/10318/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		15 г або по 30 г у тубах			Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина		матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ДОЛОПРОКТ®); зміна заявника			
98.	РИНОФЛУІМУЦИЛ	спрей назальний, розчин по 10 мл у флаконах № 1	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у перекладі методів контролю якості лікарського засобу в розділі «Кількісне визначення туаміногептану сульфату та його сторонніх домішок» з іноземної мови	без рецепта		UA/8559/01/01
99.	РИЦИНОВА ОЛІЯ	олія по 30 г у флаконах у пачці та без пачки, по 50 г та 100 г у флаконах	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/7354/01/01
100.	РІЛЕПТИД®	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 10, № 20 (10x2), № 60 (10x6) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна барвників або смакових добавок, що використовуються у виробництві готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-	за рецептом		UA/4044/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							х місяців після затвердження)			
101.	СОМАЗИНА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (5x2), № 20 (5x4) у блістерах	ФЕРРЕР ІНТЕРНАСІОНАЛЬ С.А.	Іспанія	ФЕРРЕР ІНТЕРНАСІОНАЛЬ С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна кількості таблеток у блістері, з відповідними змінами в р. "Упаковка" в МКЯ лікарського засобу	за рецептом		UA/3198/03/01
102.	СТУГЕРОН	таблетки по 25 мг № 50 (25x2) у блістерах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен -Сілаг С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва (приведення назви та адреси виробника ЛЗ у відповідність до висновку GMP	за рецептом		UA/2754/01/01
103.	СУРВАНТА	суспензія для інтратрахеального введення, 25 мг/мл по 4 мл або по 8 мл у флаконах № 1	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ	Швейцарія	Еббві Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна маркування; зміна заявника (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11404/01/01
104.	ТАЙГЕРОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг № 5, №	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження	за рецептом		UA/9539/02/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		10 у блістерах					заявника			
105.	ТАЙГЕРОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5, № 10 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/9539/02/01
106.	ТАКСАВАЛ	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл, 16,7 мл, 25 мл, 50 мл у флаконах № 1	Алвоген ІПКО С.АР.Л.	Люксембург	Хоспіра ЮК Лімітед, Велика Британія; Хоспіра Австралія ПТІ ЛТД, Австралія	Велика Британія/ Австралія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/5812/01/01
107.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 50 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) в блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо країни-виробника в процесі внесення змін (було - Німеччина/ Польща)	за рецептом		UA/9619/01/05
108.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) в блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо країни-виробника в процесі внесення змін (було - Німеччина/ Польща)	за рецептом		UA/9619/01/06
109.	ТОРАСЕМІД	таблетки по	Сандоз	Словенія	Салютас Фарма	Німеччина	внесення змін до	за		UA/9619/01/07

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	САНДОЗ®	200 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) в блістерах	Фармасьютікалз д.д.		ГмБХ		реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо виробника в процесі внесення змін (було - Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина/ Лек С.А., Польща)	<i>рецептом</i>		
110.	ТРАМАДОЛ	капсули по 50 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у маркуванні на первинній та вторинній упаковці. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	<i>за рецептом</i>		UA/3408/02/01
111.	ТРАМАДОЛ - 3Н	капсули по 50 мг № 10, № 10x2, № 10x3 у блістерах	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; супутня зміна: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/7148/02/01
112.	ФАСТИН	мазь по 25 г у	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до	<i>без</i>		UA/4614/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		тубах № 1					реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування у розділ «Лікарська форма»	рецепта		
113.	ФЕДИН-20	капсули по 20 мг in bulk № 2500 у подвійних поліетиленових пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника (привдення у відповідність до Сертифікату GMP	-	-	UA/1240/01/01
114.	ФЕДИН-20	капсули по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Майлан Лабораторіз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси виробника (привдення у відповідність до Сертифікату GMP	за рецептом	-	UA/1239/01/01
115.	ФЕМОСТОН® КОНТІ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг/5 мг № 28 (28x1), № 84 (28x3) у блістерах	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Біолоджікалз Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок у методах контролю якості	за рецептом		UA/4837/01/01
116.	ФІЗІОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,2 мг № 14 (14x1), № 28	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії: Абботт Хелскеа САС, Франція;	Франція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування.	за рецептом		UA/0315/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(14x2), № 98 (14x7), № 28 (28x1) у блістерах			відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина		Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження			
117.	ФІЗИОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 98 (14x7), № 28 (28x1) у блістерах	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії: Абботт Хелскеа САС, Франція; відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Франція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/0315/01/02
118.	ФІЗИОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,3 мг № 28 (14x2), № 98 (14x7), № 28 (28x1) у блістерах	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії: Абботт Хелскеа САС, Франція; відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Франція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за <i>рецептом</i>		UA/0315/01/03
119.	ФОЛІКУЛІН- ЗДОРОВ'Я	розчин олійний для ін'єкцій 0,1 % по 1 мл в ампулах № 5, № 5x2, № 10 у блістерах в картонній коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції; оновлення частини ІІС 1 (активна субстанція) реєстраційного досьє	за <i>рецептом</i>		UA/4749/01/01
120.	ХІЛАК ФОРТЕ	краплі оральні, розчин по 30 мл або 100 мл	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без <i>рецепта</i>		UA/1013/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у флаконах					виправлення технічних помилок в графічному зображенні вторинної упаковки			
121.	ЦЕФАМАДАР	таблетки № 100 (20x5) у блістерах	Цефак КГ, Німеччина	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (випуск пакувальних матеріалів; виробництво таблеток без упаковки; внутрішньовиробничий контроль; виробництво готового препарату, включаючи упаковку; забезпечення зберігання зразків) Цефак КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення контрактної альтернативної виробничої дільниці	без рецепта		UA/5850/01/01
122.	ЦИННАРИЗИН СОФАРМА	таблетки по 25 мг in bulk № 4000 (50x80) у блістерах в коробці	ПАТ "Вітаміни"	Україна	АТ "Софарма", Болгарія (дільниця виробництва, дільниця вторинного пакування, відповідальний за випуск серії); АТ "УНІФАРМ", Болгарія (дільниця виробництва, дільниця вторинного пакування); ПАТ "Вітаміни", Україна (дільниця вторинного пакування, відповідальний за випуск серії)	Болгарія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо дозування в процесі внесення змін (було пропущено дозування)	-		UA/12593/01/01
123.	ЦИПРАМІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 14x1 у блістерах у	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування	за рецептом		UA/2210/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці					готового лікарського засобу			
124.	ЦИПРАМІЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 14x1, № 14x2 у блістерах у коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2210/01/02
125.	ЯЛИЦІ ОЛІЯ (ПІХТИ ОЛІЯ ЕФІРНА)	олія (субстанція) у бочках пластикових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	Компанія "Сибірські натуральні олії"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 67 від 23.01.2014 щодо назви заявника в процесі внесення змін (було - АТ "Галичфарм")	-	-	UA/6857/01/01

Директор Департаменту з питань якості медичної та фармацевтичної допомоги

Т. Донченко