

**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.	<b>L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®</b>	таблетки по 25 мкг № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2551/01/01
2.	<b>L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®</b>	таблетки по 50 мкг № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/2551/01/02
3.	<b>L-ТИРОКСИН-ФАРМАК®</b>	таблетки по 100 мкг № 50 (10x5) у блістерах в пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін</b>	за рецептом		UA/2551/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							<b>протягом 3 місяців після затвердження</b>			
4.	<b>АБРОЛ®</b>	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 розділу «Опис»	<i>без рецепта</i>		UA/9928/02/01
5.	<b>АБРОЛ®</b>	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 розділу «Опис»	<i>без рецепта</i>		UA/9928/02/02
6.	<b>АМІКСИН®</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІнтерХім"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій та допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ або діючу речовину	-		UA/1088/01/01
7.	<b>АМЛОДИПІН</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3), № 1000 (10x100) у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/1427/01/01
8.	<b>АМЛОДИПІН</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3), № 900 (10x90) у	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>		UA/1427/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці з картону					зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів допустимих меж готового лікарського засобу			
9.	<b>АНГІРАМ</b>	таблетки по 2,5 мг № 30 (10x3) у блистерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11995/01/01
10.	<b>АНГІРАМ</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блистерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження	за рецептом	-	UA/11995/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
11.	<b>АНГІРАМ</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP);	за рецептом	-	UA/11995/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РАМІПРИЛ ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
12.	<b>АНТИСТРУМІН-ДАРНИЦЯ</b>	таблетки по 1 мг № 50 (10x5), № 100 (10x10) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3223/01/01
13.	<b>АНТИТРОМБ</b>	мазь 1 % по 30 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/7941/01/01
14.	<b>АРОКСИКАМ</b>	таблетки по 7,5 мг № 10 (10x1) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕЛОКСИКАМ ПФАЙЗЕР®); зміна найменування та місцезнаходження виробника, без	за рецептом		UA/11516/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
15.	<b>АРОКСИКАМ</b>	таблетки по 15 мг № 10 (10x1) у блистерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - МЕЛОКСИКАМ ПФАЙЗЕР®); зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до Висновку GMP); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/11516/01/02
16.	<b>АРТІБЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 60 у поліпропіленовій банці № 1 у коробці	БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л.	Бельгія	відповідальний за випуск серії: БРЮФАРМЕКСПОРТ с.п.р.л., Бельгія виробництво: ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В., Бельгія	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ГЕПАБЕЛЬ)	без рецепта		UA/7936/01/01
17.	<b>АСЕНТРА®</b>	таблетки, вкриті	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/8770/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (7x4) у блістерах					матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва, відповідальної за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування			
18.	<b>АСЕНТРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 28 (7x4) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва, відповідальної за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування	за рецептом		UA/8770/01/02
19.	<b>АСІТАЛОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 28 (7x4) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної	за рецептом	-	UA/11661/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ПРЕЦИТРА); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
20.	АСІТАЛОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 14 (7x2) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ПРЕЦИТРА); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11661/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
21.	<b>АСКОФЕН-ЕКСТРА</b>	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/7541/01/01
22.	<b>АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА</b>	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/5708/01/01
23.	<b>АЦИК®</b>	таблетки по 200 мг № 25 (5x5) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні	за рецептом		UA/9433/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							реакції", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
24.	<b>АЦИК®</b>	таблетки по 400 мг № 35 (5x7) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи "Показання", розділи "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/9433/01/02
25.	<b>АЦИКЛОВІР</b>	таблетки по 0,2 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістері у пачці	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім - Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для	за рецептом		UA/6895/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Діти", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами" (відповідно до референтного препарату) (введення змін протягом 3-ох місяців після затвердження)			
26.	<b>БАЛЬЗАМІЧНИЙ ЛІНІМЕНТ (ЗА ВИШНЕВСЬКИМ )</b>	лінімент по 40 г у банках, по 40 г у тубах, по 40 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта	-	UA/6659/01/01
27.	<b>БЕНЛІСТА™</b>	порошок для розчину для інфузій (80	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Хоспіра	США/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/13267/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/мл) по 120 мг у флаконах № 1			Інк., США; виробник для пакування та випуску серії: ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А., Італія		зміни у маркуванні упаковок			
28.	<b>БЕНЛІСТА™</b>	порошок для розчину для інфузій (80 мг/мл) по 400 мг у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Хоспіра Інк., США; виробник для пакування та випуску серії: ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А., Італія	США/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/13267/01/02
29.	<b>БЕРЕЗИ БРУНЬКИ</b>	бруньки по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/8273/01/01
30.	<b>БЕРОДУАЛ®</b>	розчин для інгаляцій по 20 мл або 40 мл у флаконі з крапельницею № 1	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Іstituto de Анжелі С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Спосіб застосування та	за рецептом		UA/10751/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							дози", "Побічні реакції", "Протипоказання", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"			
31.	<b>БРОНСПРЕЙ</b>	спрей для ротової порожнини по 15 мл з дозуючим насосом та розпилювачем у флаконах № 1	Квізда Фарма ГмбХ	Австрія	Квізда Фарма ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації - вилучення активних речовин зі складу лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/11922/01/01
32.	<b>ВАЛЕРІАНА</b>	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	<i>без рецепта</i>		UA/5387/01/01
33.	<b>ВАЛЕРІАНИ</b>	таблетки,	ПАТ "Лубнифарм"	Україна,	ПАТ "Лубнифарм"	Україна,	внесення змін до	<i>без</i>		UA/8994/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ЕКСТРАКТ</b>	вкриті оболонкою, по 20 мг № 10, № 50 у блістерах; № 50 у контейнерах		Полтавська обл., м. Лубни		Полтавська обл., м. Лубни	реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI	<i>рецепта</i>		
34.	<b>ВАЛЕРІАНИ КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ</b>	кореневища з коренями по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	<i>без рецепта</i>		UA/5387/02/01
35.	<b>ВАЛІДОЛ-ЛУБНИФАРМ</b>	таблетки по 60 мг № 6, № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	<i>без рецепта</i>		UA/4697/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
36.	<b>ВЕНТОЛІН™ ЕВОХАЛЕР™</b>	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу по 200 доз у балонах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Веллком С.А., Іспанія; ГлаксоВеллком Продакшн, Франція	Іспанія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2563/01/01
37.	<b>ВІТАКСОН®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/10507/02/01
38.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стріпах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: - Зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РИНЗА® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА)	без рецепта		UA/2173/01/01
39.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стріпах у	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: - Зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РИНЗА® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ	без рецепта		UA/2174/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці					ЛИМОНА)			
40.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ МЕДУ ТА ЛИМОНА</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: - Зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РИНЗА® ЗІ СМАКОМ МЕДУ ТА ЛИМОНА)	без рецепта		UA/10278/01/01
41.	<b>ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЧОРНОЇ СМОРОДИНИ</b>	льодяники № 1 у плівці; № 100 у плівці у банках; № 8 (4x2), № 12 (4x3), № 16 (4x4) у стрипах у картонній коробці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: - зміна торговельної назви лікарського засобу (було - РИНЗА® ЗІ СМАКОМ ЧОРНОЇ СМОРОДИНИ)	без рецепта		UA/2176/01/01
42.	<b>ГІДРОКОРТИЗО Н - ПОС</b>	мазь очна, 10 мг/г по 2,5 г у тубах № 1	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР від нового	за рецептом		UA/6522/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(альтернативного) виробника; супутня зміна: введення нового (альтернативного) етапу виробництва готового лікарського засобу з додаванням початкового етапу стерилізації субстанції сухим жаром			
43.	<b>ГІДРОКОРТИЗО Н - ПОС</b>	мазь очна, 25 мг/г по 2,5 г у тубах № 1	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР від нового (альтернативного) виробника; супутня зміна: введення нового (альтернативного) етапу виробництва готового лікарського засобу з додаванням початкового етапу стерилізації субстанції сухим жаром	за рецептом		UA/6522/01/02
44.	<b>ГЛЕВО</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 5 (5x1)	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки в тексті нанесеному	за рецептом		UA/8751/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							шрифтом Брайля			
45.	ГЛЕВО	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5 (5x1)	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки в тексті нанесеному шрифтом Брайля	за рецептом		UA/8751/02/02
46.	ДЕКАТИЛЕН™	таблетки для розсмоктування № 20 (10x2), № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блистерах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Ацино Фарма АГ, Швейцарія; додаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості: Унтерзунгсінститут Хеппелер, Німеччина	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна штампів для маркування лікарського засобу; зміна показника "Внешний вид". <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/6633/01/01
47.	ДЕЛЬТАЛІЦИН	порошок ліофілізований для приготування крапель назальних по 0,0003 г в ампулах № 5, № 10 разом з дозуючою піпеткою у пачці з картону	ТОВ "Дельтаран-Україна"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11125/01/01
48.	ДЕПАКІН	сироп, 57,64 мг/1 мл по 150 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Юнітер Ліквід Мануфекчурінг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового	за рецептом		UA/3817/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу			
49.	<b>ДЖАЙДЕС®</b>	внутрішньоматкова система з левоноргестрелом по 13,5 мг для введення, запаяна в окремому блистері, № 1 в картонній пачці	Байер Оу	Фінляндія	Байер Оу	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: надання оновленого сертифікату відповідності Eur. Ph. від діючого виробника Байер Фарма АГ для діючої речовини Левоноргестрел	за рецептом		UA/13283/01/01
50.	<b>ДИКЛОСАН</b>	гель по 40 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта	-	UA/5712/01/01
51.	<b>ДИЛТІАЗЕМ</b>	таблетки по 60 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блистерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	за рецептом		UA/6554/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
52.	<b>ДИФЛАЗОН®</b>	капсули по 50 мг № 7 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2527/01/01
53.	<b>ДИФЛАЗОН®</b>	капсули по 100 мг № 28 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2527/01/02
54.	<b>ДИФЛАЗОН®</b>	капсули по 150 мг № 1, № 2, № 4 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом - № 2, № 4; без рецепта - № 1		UA/2527/01/03
55.	<b>ДИФЛАЗОН®</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у флаконах № 1	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого СЕР для АФІ від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2527/02/01
56.	<b>ДИФЛЮЗОЛ®</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ТОВ фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового	за рецептом		UA/11674/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу			
57.	<b>ДІКЛОТОЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10), № 28 (14x2) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/12364/01/01
58.	<b>ДОКСИБЕНЕ</b>	капсули м'які по 100 мг № 10 (10x1) у блістерах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновлених сертифікатів відповідності Європейській фармакопеї щодо губчатої енцефалопатії від затвердженого виробника та від діючого виробника желатину для капсул; подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї для АФІ доксицикліну гіклату від діючого виробника зі зміною назви власника	за рецептом		UA/3033/01/02
59.	<b>ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки по 0,04 г № 10 у блістерах, № 20 (10x2) у блістерах в пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у	без рецепта		UA/0834/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
60.	<b>ДУБА КОРА</b>	кора по 50 г, 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/8278/01/01
61.	<b>ЕЛЕУТЕРОКОК</b>	екстракт рідкий для перорального застосування, спиртовий по 50 мл у флаконах № 1; по 20 кг у бутлях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/4566/01/01
62.	<b>ЕЛОКОМ®</b>	лосьйон 0,1% по 30 мл у флаконах-крапельницях	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау С.А., Іспанія; Шерінг-Плау Канада Інк., Канада	Іспанія/ Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробників	за рецептом		UA/6293/03/01

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
		№ 1					<p>відповідальних за повний цикл виробництва; зміна місцезнаходження заявника; введення додаткової виробничої ділянки для готового лікарського засобу, як наслідок поява додаткової упаковки; зміни виробничої ділянки випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додатковий виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування); якісні зміни складу первинної упаковки; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів</p>			

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна розміру серії (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
63.	ЕЛОКОМ®	крем 0,1 % по 15 г або 30 г у тубах № 1	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н. В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення назви та адреси виробника до діючого сертифікату GMP; зміна місцезнаходження заявника; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна у складі (допоміжних речовинах) готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6293/02/01
64.	ЕМЕСЕТРОН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 0,2 % по 2 мл або по	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/4118/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		4 мл в ампулах № 5, № 5 (5x1), № 10 (5x2) у блістерах у коробці			"Здоров'я"		введення додаткового розміру серії препарату для пакування по 4 мл в ампулах			
65.	<b>ЕНАЛОЗИД® 25</b>	таблетки № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення нової упаковки; зміна у маркуванні на первинній та вторинній упаковці; зміна у методах випробування готового лікарського засобу (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/5568/01/01
66.	<b>ЕНДОТЕЛОН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 150 мг № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія, Франція; Санофі-Авентіс С.п.А., Італія	Франція/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу для виробника (Санофі-Авентіс С.п.А., Італія)	без рецепта		UA/5469/01/01
67.	<b>ЕНТЕРОЖЕРМІН А®</b>	суспензія для перорального застосування по 5 мл у флаконах № 10, № 20 (10x2)	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	ЛАБОРАТОРІЇ ЮНІТЕР, Франція або Санофі-Авентіс С.п.А., Італія	Франція/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЕНТЕРОЖЕРМІНА ) (термін введення змін - протягом 3-х	без рецепта		UA/4234/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місяців після затвердження)			
68.	<b>ЕСПЕРАЛЬ</b>	таблетки по 500 мг № 20 у флаконах № 1 у коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна, м. Київ	Софаримекс - Індустрія Кіміка е Фармсеутіка, С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження виробника ГЛЗ, без зміни місця виробництва (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5332/01/01
69.	<b>ЕССОБЕЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10328/01/01
70.	<b>ЕССОБЕЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10328/01/02
71.	<b>ЕТОЛ ФОРТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 4, № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій ГЛЗ; зміна розміру серії ГЛЗ; зміна в методах випробувань ГЛЗ; зміна оболонки для покриття таблеток; зміни в процесі виробництва ГЛЗ	за рецептом		UA/3962/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
72.	<b>ЕТОНІЙ</b>	мазь 1 % по 15 г у банках № 1 або тубах № 1 у пацці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта	-	UA/6734/01/01
73.	<b>ЕХІНАЦЕЯ - ЛУБНИФАРМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/6079/01/01
74.	<b>ЖЕВТАНА®</b>	концентрат для розчину для інфузій, 60 мг у 1,5 мл по 1,5 мл у флаконах № 1 в комплекті з розчинником (етанол 96 % - 13 % (в/в), вода для ін'єкцій) по 4,5 мл у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Авентіс Фарма Дагенхем, Великобританія; Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина	Великобританія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікацію для контролю проміжного продукту DIMEST; зміна періоду повторних випробувань (запропоновано: 36 місяців);	за рецептом		UA/11582/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							введення альтернативної ділянки для контролю якості "МБЧ" АФІ; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини; введення додаткової ділянки виробництва, яка відповідає за першу стадію виробництва А та другу стадію виробництва В; доповнення специфікації новим показником якості та відповідним методом випробування			
75.	<b>ЖЕНЬШЕНЬ</b>	настойка для перорального застосування по 50 мл у флаконах № 1, по 17 кг у бутлях	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/5394/01/01
76.	<b>ЗВІРОБОЮ ТРАВА</b>	трава по 50 г, 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування	без рецепта		UA/8280/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		г у фільтр-пакетах № 20 у пачках					заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
77.	<b>ЗЕВЕСИН®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10, № 30 у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/12692/01/01
78.	<b>ЗЕВЕСИН®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10, № 30 у блістерах	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка; АТ "Зентіва", Словацька Республіка	Чеська Республіка/Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/12692/01/02
79.	<b>ЗЕНТЕЛ™</b>	таблетки по 400 мг № 1 у блістері	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоСмітКляйн Південна Африка (Пту) Лтд	Південна Африка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10241/01/01
80.	<b>ЗОВІРАКС™</b>	ліофілізат для розчину для інфузій по 250 мг у флаконах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна типу матеріалу	за рецептом		UA/8281/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 5					проміжної упаковки, в якій розташовують флакони з ліофілізатом			
81.	<b>ЗОПІКЛОН</b>	таблетки по 7,5 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	за рецептом		UA/6301/01/01
82.	<b>ІБЕРОГАСТ®</b>	краплі оральні по 20 мл, 50 мл, 100 мл у флаконах № 1	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Штайгервальд Арцнайміттельверк ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	без рецепта		UA/6302/01/01
83.	<b>ІНДОПРЕС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістері	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	за рецептом		UA/2153/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Європейській фармакопеї; введення додаткових постачальників фольги алюмінієвої та плівки полівінілхлоридної без зміни якісного та кількісного складу			
84.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	виробництво препарату in bulk: Неолфарма Інк., США; Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; випуск серії, пакування, маркування, контроль якості при випуску: Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ; зміни в процесі виробництва діючої речовини	за рецептом		UA/3752/01/01
85.	ІНСПРА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	виробництво препарату in bulk: Неолфарма Інк., США; Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; випуск серії, пакування, маркування, контроль якості при випуску: Пфайзер Пі.Джі.Ем., Франція	США/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування АФІ; зміни в процесі виробництва діючої речовини	за рецептом		UA/3752/01/02
86.	ІХТІОЛ	мазь 20 % по 25 г у тубах № 1, у банках № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/	без рецепта		UA/5472/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
87.	<b>КАЛЕНДУЛИ КВІТКИ</b>	квітки по 25 г, по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/8282/01/01
88.	<b>КАЛЬЦІУМФОЛІНАТ "ЕБЕВЕ"</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 3 мл (30 мг), або по 5 мл (50 мг), або по 10 мл (100 мг) в ампулах № 5	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до оригінальних документів - висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1637/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
89.	<b>КАЛЬЦІУМФОЛІНАТ "ЕБЕВЕ"</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 10 мл (100 мг) або по 20 мл (200 мг) у флаконах № 1	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника; зміна місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до оригінальних документів - висновку GMP (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1638/01/01
90.	<b>КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ</b>	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/6048/01/01
91.	<b>КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ СТАБІЛІЗОВАНИЙ</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 5, № 10 у пачці	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до	за рецептом	-	UA/4900/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI <b>Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження</b>			
92.	<b>КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ</b>	таблетки для жування по 500 мг № 6 у блістерах; по 12 таблеток у блістері; № 60 (12x5) або № 120 (12x10) у блістерах в пачці; № 30 або № 50 у контейнері полімерному № 1 у пачці або без пачки	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/5095/01/01
93.	<b>КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 30 (30x1), № 60 (30x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна, м. Харків	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків; <b>ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"</b> , Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 1153 від 27.12.2013</b> щодо написання виробників в процесі внесення змін <i>(було - ТОВ "Фармацевтична компанія</i>	<i>за рецептом</i>		UA/3048/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Здоров'я", Україна, м. Харків)			
94.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт ІІІ)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11834/01/01
95.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт ІІІ)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження	за рецептом	-	UA/11834/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
96.	КАРДАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів	за рецептом	-	UA/11834/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - СИМВАСТАТИН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
97.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 10х3 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) дільниці для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	за рецептом		UA/12146/01/01
98.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 10х3 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) дільниці для вторинного пакування лікарського засобу,	за рецептом		UA/12146/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє			
99.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10х3 у блістерах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	за рецептом		UA/12146/01/03
100.	КВЕТІПІН	таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг № 100 у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) ділянки для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною	за рецептом		UA/12146/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							метою у реєстраційному досьє			
101.	<b>КЕРАСАЛ</b>	мазь по 50 г у тубах № 1 у картонній коробці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Шпіріг Фарма АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для діючої речовини від діючого виробника; зміна параметрів специфікацій для допоміжної речовини	без рецепта		UA/9755/01/01
102.	<b>КЛАБЕЛ® 500</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 14 (7x2) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"	за рецептом		UA/7034/01/01
103.	<b>КЛАРИТ 250</b>	таблетки, вкриті	ТОВ "Інвестфармаком"	Україна, м. Одеса	Інд-Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/10480/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 250 мг № 14 (7x2) у блістерах					матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділ "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
104.	КЛАРИТ ДС 125	гранули для приготування 50 мл оральної суспензії (125 мг/5 мл) у флаконах № 1	ТОВ "Інвестфармаком"	Україна	Інд Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10480/03/01
105.	КЛАРИТ ОД	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 7 у блістерах	ТОВ "Інвестфармаком"	Україна	Інд-Свіфт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/10480/02/01
106.	КОРВАЛТАБ	таблетки № 10 у блістерах, №	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	без рецепта –		UA/1028/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах в коробці					матеріалів: зміна в методах випробувань готового лікарського засобу; введення додаткового виробника АФІ - ТОВ "Фармхім", Україна	№ 10 та № 20 (10x2), за рецептом – № 100 (10x10)		
107.	КОРВАЛТАБ	таблетки in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в методах випробувань готового лікарського засобу; введення додаткового виробника АФІ - ТОВ "Фармхім", Україна	-		UA/3760/01/01
108.	ЛОПРАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 20 (10x2), № 6 (6x1) у блістерах	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	Ексір Фармасьютикал Компані	Іран	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна форми або розміру контейнера чи закупорювального засобу (первинної упаковки)	за рецептом		UA/ 8191/02/01
109.	ЛОРАТАДИН	таблетки по 0,01 г № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/5404/01/01
110.	ЛЮТЕІНА	таблетки	ТОВ "Адамед"	Польща	ТОВ "Адамед",	Польща	внесення змін до	за		UA/5244/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		вагінальні по 50 мг № 30 (15x2) у блістерах у коробці			Польща; Паб'яніцький фармацевтичний завод Польфа А.Т., Польща		реєстраційних матеріалів: введення додаткового, збільшеного розміру серії готового лікарського засобу	рецептом		
111.	<b>МАКРОЗИД 500</b>	таблетки по 500 мг № 100 (10x10) у блістерах	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6535/01/01
112.	<b>МАКРОЗИД 500</b>	таблетки по 500 мг in bulk № 500 у пластикових банках	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу	-		UA/6536/01/01
113.	<b>МЕЛПЕРОН САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютикалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з	за рецептом		UA/5405/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)			
114.	<b>МЕЛПЕРОН САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/5405/01/02
115.	<b>МЕЛПЕРОН САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання",	за рецептом		UA/5405/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (Термін введення змін - протягом 6 місяців після затвердження)			
116.	<b>МЕЛПЕРОН САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" (Термін введення змін - протягом 6 місяців після	за рецептом		UA/5405/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							затвердження)			
117.	<b>МЕНОВАЗИН</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/8824/01/01
118.	<b>МЕТОНАТ</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ТОВ "Фармацевтична компанія "САЛЮТАРИС"	Україна	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання дільниці ПАТ "Фармак", Україна відповідальної за контроль	-		UA/10438/01/01
119.	<b>МЕТРОДЕНТ®</b>	гель зубний, полуничний аромат по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	без рецепта		UA/7954/01/01
120.	<b>МЕТРОДЕНТ®</b>	гель зубний, ананасовий	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/7953/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		аромат по 20 г у тубах № 1					матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"			
121.	<b>МЕТРОДЕНТ®</b>	гель зубний, оригінальний по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	без рецепта		UA/7951/01/01
122.	<b>МЕТРОДЕНТ®</b>	гель зубний, лимонний аромат по 20 г у тубах № 1	Органосин Лайф Саєнсиз Пвт. Лтд.	Індія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміни у розділі "Опис"	без рецепта		UA/7952/01/01
123.	<b>МЕТРОНІДАЗОЛ - НОВОФАРМ</b>	розчин для інфузій, 5 мг/мл, по 100 мл, 200 мл у	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення	за рецептом		UA/5519/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пляшках скляних № 1, по 100 мл, 200 мл у пляшках	Біосинтез"		Біосинтез"		додаткового типу пляшок скляних місткістю 100 мл та 250 мл, пробок гумових та ковпачків алюмінієвих. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>			
124.	<b>НАЛБУФІН-ФАРМЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 або по 2 мл у попередньо заповнених шприцах у комплекті з голками № 1 (1x1), № 5 (5x1) у блістері у пачці; по 1 або по 2 мл в ампулах № 5x1, № 5x2 у пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп", Україна; ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення матеріалів реєстраційного досяє на медичний виріб шприц по 2 мл та внесення додаткового виробника первинної упаковки для шприця по 1 мл та на голки у комплекті з шприцами на 2 мл та 1 мл; зміни у маркуванні упаковок	за рецептом		UA/11606/01/01
125.	<b>НІСТАТИНОВА МАЗЬ</b>	мазь, 100000 Од/г по 15 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	за рецептом	-	UA/8829/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
126.	<b>НІТРОГЛІЦЕРИН</b>	таблетки сублінгвальні по 0,5 мг № 40 в пробірці	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	ВАТ "Фармстандарт-Лексредства"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: актуалізація (приведення до вимог Європейської Фармакопеї) специфікацій на допоміжні речовини; зміни в методах випробування активної субстанції та допоміжної речовини	без рецепта		UA/10377/01/01
127.	<b>НІФЕДИПІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3)	Балканфарма-Дупница АТ	Болгарія	Балканфарма-Дупница АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3337/01/01
128.	<b>НОВАЛГІН</b>	таблетки № 6 у блістерах, № 12x1 у блістерах упачці, № 12x1 у блістерах у пачці з кишенькою для зберігання, № 120 (12x10) у блістерах у пачці, № 30 у контейнерах у пачці або без	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки лікарського засобу по 12 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пачці (пакувальна лінія САМ)	№ 30, № 120 - за рецептом, № 6, № 12 - без рецепта		UA/5082/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачки								
129.	<b>ОКСОЛІН</b>	мазь 0,25 % по 10 г у тубах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/8112/01/01
130.	<b>ОЛІЯ НАСІННЯ ГАРБУЗА</b>	олія по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/7818/01/01
131.	<b>ОТРИВІН З МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ</b>	спрей назальний, дозований 0,1 % по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення у відповідність до вимог Європейської фармакопеї специфікації на допоміжну речовину готового лікарського засобу	без рецепта		UA/5416/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
132.	<b>ПАРАЛЕН® ЕКСТРА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 12, № 24 (12x2) у блістері у картонній коробці	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР для АФІ від нового виробника. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	<i>без рецепта</i>		UA/11455/01/01
133.	<b>ПЕГІНТРОН®</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 150 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>за рецептом</i>		UA/2630/01/01
134.	<b>ПЕГІНТРОН®</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 50 мкг/0,5 мл у флаконах № 1	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія;	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі	<i>за рецептом</i>		UA/2630/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
135.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 80 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2630/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		голкою для ін'єкцій та 2 серветками								
136.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 100 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур); вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2630/01/04
137.	ПЕГІНТРОН®	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій, 120 мкг/0,5 мл у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 0,7 мл в ампулах № 1; у двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	виробник «in bulk» та первинне пакування для флаконів: Шерінг-Плау (Брінні) Компані, Ірландія; виробник «in bulk» та первинне пакування для шприц-ручок: МСД Інтернешнл ГмбХ, Сінгапур (філія Сінгапур);	Ірландія/ Сінгапур/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї; зміна параметрів	за рецептом		UA/2630/01/05

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій; двокамерних шприц-ручках (Кліарклік або редипен) № 1 у комплекті з голкою для ін'єкцій та 2 серветками			вторинне пакування та випуск серії для флаконів та шприц-ручок: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія		специфікацій готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
138.	ПІКОЛАКС®	краплі оральні 0,75 % по 15 мл, 30 мл у флаконах	ПАТ "Фармак"	Україна	ПАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу; зміна у методах випробування готового лікарського засобу. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/1522/01/01
139.	ПЛАЦЕНТИ ЕКСТРАКТ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 10 у пачці	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ/ Україна, м. Біла Церква	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва; зміна розміру упаковки готового лікарського засобу; зміна в умовах зберігання готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/2346/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
140.	<b>ПОДОРОЖНИКА СІК</b>	рідина оральна по 100 мл у флаконах скляних № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/4624/01/01
141.	<b>ПОЛІДЕКСА З ФЕНІЛЕФРИНОМ</b>	спрей назальний, розчин по 15 мл у флаконах з розпилювачем № 1	Лабораторії Бушара Рекордаті	Франція	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: новий сертифікат відповідності від нового виробника (доповнення)	за рецептом		UA/2831/01/01
142.	<b>ПРИСИПКА ДИТЯЧА</b>	порошок по 50 г у банках	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/3599/01/01
143.	<b>ПРИЧЕПИ ТРАВА</b>	трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/ виробника у	без рецепта		UA/8286/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачках					зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
144.	ПРОЛІА™	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм № 1 у блістері в картонній коробці або по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком № 1 у блістері або без блістера, <b>поміщеному в картонну коробку</b> ; по 1 мл розчину в скляному флаконі в картонній	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	виробник нерозфасованої продукції: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; виробник для пакування та випуску серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014</b> щодо написання упаковки в процесі внесення змін	за <i>рецептом</i>		UA/12077/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці								
145.	<b>ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА</b>	настойка для внутрішнього застосування по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року №514-IV (ВАТ на ПАТ)	без рецепта		UA/7318/01/01
146.	<b>РАВЕЛ® SR</b>	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 1,5 мг № 20, № 30, № 60, № 90 у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказах МОЗ України № 503 від 23.06.2010 та № 596 від 21.07.2010</b> щодо реєстраційної процедури стосовно зміни терміну зберігання в процесі перереєстрації - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви препарату; зміна специфікації	за рецептом		UA/3628/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							готового лікарського засобу; <b>зміна терміну зберігання (з 2-х до 5-ти років)</b> (було - з 2-х до 3-х років); зміна умов зберігання готового продукту; уточнення лікарської форми			
147.	<b>РЕЛІФ® ПРО</b>	супозиторії ректальні № 10 (5x2) у стрипах	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина; Іstituto де Анджелі, Італія	Італія/ Німеччина/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014</b> щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	за рецептом		UA/10318/02/01
148.	<b>РЕННІ® 3 АПЕЛЬСИНОВИ М СМАКОМ</b>	таблетки жувальні № 12 (6x2), № 12 (12x1), № 24 (12x2), № 24 (6x4) у блістерах	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Дельфарм Гайард	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014</b> щодо написання назви заявника в процесі внесення змін	без рецепта		UA/7799/01/01
149.	<b>РЕОПОЛІГЛЮКІ Н</b>	розчин для інфузій по 200 мл, 250 мл, 400 мл, 500 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна, м. Київ	Закрите акціонерне товариство "Інфузія"	Україна, м. Вінниця	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (приведення у	за рецептом		UA/1558/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до ліцензії на виробництво ЛЗ)			
150.	РЕПАРИЛ®-ГЕЛЬ Н	гель по 40 г у тубі № 1	Мадаус ГмбХ	Німеччина	випуск серії: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, наповнення та пакування: МАДАУС ГмбХ, Німеччина; виробнича дільниця (фактична адреса виробництва): МАДАУС ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій на АФІ	без рецепта		UA/7224/01/01
151.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/01
152.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення	за рецептом		UA/11743/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(10x6) у блістерах					змін (було - РОКСЕРА®)			
153.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 10 (10x1), № 14 (14x1), № 20 (10x2), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 56 (14x4), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/03
154.	РОКСЕРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 10 (10x1), № 14 (7x2), № 20 (10x2), № 28 (7x4), № 30 (10x3), № 56 (7x8), № 60 (10x6) у блістерах	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 193 від 18.03.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - РОКСЕРА®)	за рецептом		UA/11743/01/04
155.	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року	без рецепта		UA/8288/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							№514-IV (ВАТ на ПАТ)			
156.	<b>РОТОКАН</b>	екстракт рідкий по 55 мл, 110 мл у флаконах № 1 у пацці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/4607/01/01
157.	<b>САНОРИН</b>	краплі назальні, 1 мг/мл по 10 мл у флаконі скляному в коробці № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна первинної упаковки флакону. <b>Термін введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/2455/03/01
158.	<b>СИНТОМІЦИН</b>	лінімент 5 % по 25 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без рецепта		UA/4683/01/01
159.	<b>СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА</b>	мазь 33,3 % по 25 г у банках,	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/7192/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 40 г у тубах, по 40 г у тубах № 1		обл., м. Лубни		обл., м. Лубни	матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України «Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
160.	<b>СТРЕПТОЦИД</b>	таблетки по 300 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	за <i>рецептом</i>		UA/6759/01/01
161.	<b>СТРЕПТОЦИД</b>	лінімент 5% по 30 г у тубах № 1	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	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 року №514-VI	без <i>рецепта</i>		UA/4611/01/01
162.	<b>СУЛЬФАДИМЕТ</b>	таблетки по 0,5	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до	за		UA/6030/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>ОКСИН</b>	г № 10, № 20 (10x2), № 100 (10x10) у стрипах; № 10, № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах					реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	<i>рецептом</i>		
<b>163.</b>	<b>СУТЕНТ</b>	капсули по 12,5 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового	<i>за рецептом</i>		UA/7785/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника			
164.	СУТЕНТ	капсули по 25 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від	за рецептом		UA/7785/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника			
165.	СУТЕНТ	капсули по 50 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР	за рецептом		UA/7785/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника			
166.	СУТЕНТ	капсули по 37,5 мг № 28 (7x4) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С. р. л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового СЕР (R1-СЕР 2000-344-Rev 02) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-247-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-320-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2001-211-Rev 01) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2005-217-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника;	за рецептом		UA/7785/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							подання нового СЕР (R1-СЕР 2003-172-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2002-110-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника; подання нового СЕР (R1-СЕР 2004-022-Rev 00) for Gelatin від діючого виробника			
167.	ТАНАКАН®	розчин для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі № 1 з дозатором	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування діючої речовини; зміна у параметрах специфікацій діючої речовини	за рецептом		UA/9843/01/01
168.	ТАНАКАН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у параметрах специфікацій діючої речовини; зміна у методах випробування діючої речовини	без рецепта		UA/9822/01/01
169.	ТАНАКАН®	розчин для перорального застосування, 40 мг/мл по 30 мл у флаконі № 1 з дозатором	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у	за рецептом	-	UA/9843/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділ "Показання"			
170.	ТАФЛОТАН®	краплі очні, 15 мгк/мл по 2,5 мл у флаконах № 1	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у р. МБЧ у зв'язку з оновленням мастер-файлу на діючу речовину; зміна місцезнаходження головного офіса виробника діючої речовини (у зв'язку з перенесенням)	за рецептом		UA/10158/01/01
171.	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: зміна назви виробника активної субстанції без зміни місця виробництва. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	без рецепта		UA/7506/01/01
172.	ТИМОЛОЛ-ДАРНИЦЯ	краплі очні, розчин 2,5 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ	за рецептом		UA/1226/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або діючої речовини. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>			
173.	<b>ТИМОЛОЛ-ДАРНИЦЯ</b>	краплі очні, розчин 5 мг/мл по 5 мл, 10 мл у флаконах № 1 у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та допустимих меж готового лікарського засобу; зміна у методах випробування АФІ або діючої речовини. <b>Введення змін протягом 6 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/1226/01/02
174.	<b>ТІОТРИАЗОЛІН</b>	краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1 у комплекті з кришкою-крапельницею у пачці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків; ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014 щодо написання назви виробника в процесі внесення змін	за рецептом		UA/8446/01/01
175.	<b>ТОНОРМА®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, №	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/0516/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		10 (10x1), № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках					зміна у методах випробування готового лікарського засобу			
176.	<b>ТОРАДІВ</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах в картонній пачці	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	ТОВ "Фармекс Груп"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 226 від 28.03.2014</b> щодо написання назви заявника/виробника в процесі внесення змін	<i>за рецептом</i>		UA/11604/01/01
177.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 50 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - <b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ</b> )	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9619/01/05
178.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014</b>	<i>за рецептом</i>	<i>не підлягає</i>	UA/9619/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - <b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ</b> )			
179.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 10 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - <b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ</b> )	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/03
180.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 20 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014</b> щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - <b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ</b> )	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/04
181.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 100 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення</b>	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/06

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)			
182.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 200 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у білстерах	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 назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/07
183.	ТОРАСЕМІД САНДОЗ®	таблетки по 2,5 мг № 20 (10x2), № 100 (10x10) у білстерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо назви препарату в процесі внесення змін (було - ТОРАСЕМІД САНДОЗ)	за рецептом	не підлягає	UA/9619/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
184.	<b>ТРИПСИН КРИСТАЛІЧНИЙ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мг в ампулах № 10 у пачці з картону, № 10 (5x2) у флаконах у блістерах у пачці з картону	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна, м. Київ/ Україна, м. Біла Церква	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва; зміна у первинній упаковці готового лікарського засобу; ведення додаткового типу контейнера	за рецептом	-	UA/8365/01/01
185.	<b>ТРОСАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці з картону	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін -	за рецептом	-	UA/11737/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							протягом 3-х місяців після затвердження)			
186.	<b>ТРОСАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці з картону	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11737/01/02
187.	<b>ТРОСАН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах у	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та	за рецептом	-	UA/11737/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці з картону					місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ЛОЗАРТАН ПФАЙЗЕР®); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
188.	<b>ФЛАПРОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування	за рецептом		UA/12982/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)			
189.	<b>ФЛАПРОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом"	за рецептом		UA/12982/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)			
190.	<b>ФЛАПРОКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг № 10 (10x1) у блістерах у картонній коробці	РОТАФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	Біофарма Ілач Сан.ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Фармакологічні властивості" (відповідно до референтного препарату)	за рецептом		UA/12982/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
191.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ-ФАРМАСАЙНС</b>	капсули по 150 мг № 1 (1x1) у блістерах; № 50 у флаконі	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової (альтернативної) дільниці для вторинного пакування лікарського засобу, без зазначення в методах контролю якості готового лікарського засобу, з інформативною метою у реєстраційному досьє	№ 1 (1x1): без рецепта; № 50: за рецептом		UA/8449/02/01
192.	<b>ФЛУОМІЗИН</b>	таблетки вагінальні по 10 мг № 2, № 6 у блістерах	Мединова Лтд.	Швейцарія	Мединова Лтд.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 149 від 26.02.2014 щодо написання форми власності заявника в процесі внесення змін (було - Мединова АГ)	без рецепта		UA/1852/01/01
193.	<b>ФОЗИКАРД Н</b>	таблетки по 20 мг/12,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс АТ, Ісландія; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Ісландія/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для	за рецептом		UA/5608/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							АФІ від діючого виробника та від нового виробника			
194.	<b>ФОТИЛ®</b>	краплі очні по 5 мл у поліетиленовому флаконі-крапельниці № 1 в коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2384/01/01
195.	<b>ФОТИЛ® ФОРТЕ</b>	краплі очні по 5 мл у поліетиленовому флаконі - крапельниці № 1 в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2384/01/02
196.	<b>ФРОМІЛІД®</b>	гранули для приготування 60 мл (250 мг/5 мл) суспензії для орального застосування у флаконах № 1 та 1 шприцем	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/5026/01/02
197.	<b>ФТАЛАЗОЛ</b>	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	без рецепта		UA/5442/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			
198.	ХІТЕН	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у блістерах з 1 саше силікагелю в пакеті у пачці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ОРДИПАТ); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/11822/01/01
199.	ХІТЕН	таблетки по 8 мг № 30 (10x3) у блістерах з 1 саше силікагелю в пакеті у пачці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед (Юніт III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування та	за рецептом	-	UA/11822/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							місцезнаходження виробника, без зміни місця виробництва (приведення у відповідність до документу щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP); зміна торговельної назви лікарського засобу (було - ОРДИПАТ); зміна заявника (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)			
200.	ЦИТЕРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	Алкалоїд АД- Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД- Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості	за рецептом		UA/1079/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
201.	ЦИТЕРАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 у блістерах	Алкалоїд АД- Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД- Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування в період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами",	за рецептом		UA/1079/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							"Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
202.	<b>ЦИТРАМОН-ФОРТЕ</b>	таблетки № 6x20 у блистерах у пачці (лінія Кlockner); № 6x20, № 12x5 у блистерах у пачці (лінія MediSeal); № 6 у блистерах (лінія «BLIPACK» або лінія Кlockner); № 12 у блистерах (лінія Кlockner або лінія САМ); № 12x10 у блистерах (лінія САМ); № 12x10 у блистерах (лінія Noack), № 30, № 50 у контейнерах № 1 у пачці	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до специфікації та методів контролю якості на діючу речовину кислоти ацетилсаліцилову у відповідність до вимог монографії діючої Eur. Ph	№ 6, № 12 - без рецепта; № 12x5, № 6x20, № 12x10, № 30, № 50 - за рецептом		UA/5094/01/01
203.	<b>ШАВЛІІ ЛИСТЯ</b>	листя по 40 г або по 50 г в пачках з внутрішнім пакетом	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	ПАТ "Лубнифарм"	Україна, Полтавська обл., м. Лубни	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України	без рецепта		UA/8566/01/01

<i>№ з/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>
							«Про акціонерні товариства» від 17.09.2008 року №514-VI			

**Директор Департаменту з питань якості медичної та фармацевтичної допомоги**

**Т. Донченко**