

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ,  
ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®</b>	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за <i>рецептом</i>	UA/2131/01/01
2.	<b>АЗИТРОМІЦИН- КРЕДОФАРМ</b>	капсули по 250 мг № 6 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за <i>рецептом</i>	UA/11964/03/01
3.	<b>АЗИТРОМІЦИН- КРЕДОФАРМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 3 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за <i>рецептом</i>	UA/11964/01/01
4.	<b>АКВА МАРІС®</b>	спрей назальний по 30 мл у флаконах з дозуючим пристроєм № 1, по 50 мл або по 100 мл у балончику № 1, по 50 мл у балончику з насадкою для дітей № 1	«Ядран» Галенська Лабораторія д.д.	Хорватія	«Ядран» Галенська Лабораторія д.д.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування» (р. «Склад лікарського засобу»); зміна графічного зображення упаковок	без <i>рецепта</i>	UA/9898/01/01
5.	<b>АЛІМТА</b>	ліофілізат для приготування	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних	за <i>рецептом</i>	UA/4392/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
		розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1					матеріалів*: зміна графічного зображення пакування		
6.	<b>АМЛОДИПІН-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11967/01/02
7.	<b>АМЛОДИПІН-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11967/01/01
8.	<b>АМОКСИЛ – К 625</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/125 мг № 7x2 у блістерах	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у методах випробування та специфікації допоміжної речовини; зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; зміни в методах випробування та специфікації активної субстанції	за рецептом	UA/10915/01/01
9.	<b>АМПІЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна	Сандоз Індастріел Продактс, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування та специфікаціях активної субстанції	-	UA/11063/01/01
10.	<b>АНАЛЕРГІН®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Меркле ГмбХ, Німеччина; Мед Фарма Сервіс	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна	без рецепта	UA/7158/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
		мг № 7 (7x1), № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістері у коробці			ГмбХ, Німеччина; Трансфарм Логістік ГмбХ, Німеччина		графічного зображення пакування; зміна кількісного та якісного складу допоміжних речовин; перенесення лікарського засобу з переглядом виробничого процесу, пакувального матеріалу, специфікацій та методів контролю, умов зберігання (приведення МКЯ у відповідність до матеріалів реєстраційного досьє); зміни до модуля «3.2.S. Діюча речовина»: введення додаткового виробника активної субстанції; приведення сертифікату Європейської фармакопеї для зареєстрованих виробників; узагальнення та приведення у відповідність до сучасних вимог специфікації активної субстанції		
<b>11.</b>	<b>АНАЛЬДИМ</b>	супозиторії ректальні по 100 мг/10 мг № 10 (5x2) у стріпах у пачці	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна	за рецептом	UA/8459/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							графічного оформлення первинної та вторинної упаковок		
12.	<b>АНАЛЬДИМ</b>	супозиторії ректальні по 250 мг/20 мг № 10 (5x2) у стрипах у пачці	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/8459/01/02
13.	<b>АНТИФРОНТ</b>	краплі оральні, розчин по 30 мл у флаконах-крапельницях №1	АТ «Береш Фарма»	Угорщина	АТ «Береш Фарма»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: якісні та кількісні зміни складу первинної упаковки; зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу; зміни у виробництві готового лікарського засобу з уточненням у співвідношенні спиртового екстракту із суміші лікарських рослин; зміни у р. «Склад»; введення додаткових виробників активних субстанцій	без рецепта	UA/9949/01/01
14.	<b>АПО-ЗОПІКЛОН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг in bulk по 15 кг у контейнерах	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/0744/01/01
15.	<b>АПО-ЗОПІКЛОН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-	UA/0744/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		мг in bulk № 100 у контейнерах, по 12 кг у контейнерах					зміна назви виробника активної субстанції		
16.	<b>АТАКАНД</b>	таблетки по 8 мг № 28 (14x2) у блістерах	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ, Швеція; АстраЗенека ГмбХ, Німеччина	Швеція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника активної субстанції, зміни в технології виробництва та зміна розміру серії активної субстанції	за рецептом	UA/6559/01/01
17.	<b>АТАКАНД</b>	таблетки по 16 мг № 28 (14x2) у блістерах	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ, Швеція; АстраЗенека ГмбХ, Німеччина	Швеція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника активної субстанції, зміни в технології виробництва та зміна розміру серії активної субстанції	за рецептом	UA/6559/01/02
18.	<b>АТАКАНД</b>	таблетки по 32 мг № 28 (14x2) у блістерах	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ, Швеція; АстраЗенека ГмбХ, Німеччина	Швеція/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового виробника активної субстанції, зміни в технології виробництва та зміна розміру серії активної субстанції	за рецептом	UA/6559/01/03
19.	<b>АТЕНОЛОЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 20 (10x2) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Pvt. Ltd., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим	за рецептом	UA/11971/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
20.	<b>АТЕНОЛОЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	дизайном внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11971/01/01
21.	<b>АТФ-ЛОНГ®</b>	таблетки по 10 мг № 40 (10x4) у блістерах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/0723/01/01
22.	<b>АТФ-ЛОНГ®</b>	таблетки по 20 мг № 40 (10x4) у блістерах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/0723/01/02
23.	<b>АЦЕФЕН</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Теміз Медікеар Лімітед, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/8007/01/01
24.	<b>БАРАЛГІНУС-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки № 20 (10x2) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11973/02/01
25.	<b>БЕТАМАКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 30 у контейнерах	АТ «Гріндекс»	Латвія	АТ «Гріндекс»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення виробника первинного пакування	за рецептом	UA/11270/01/01
26.	<b>БЕТАМАКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100	АТ «Гріндекс»	Латвія	АТ «Гріндекс»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/11270/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 30 у контейнерах					доповнення виробника первинного пакування		
27.	<b>БЕТАМАКС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 30 у контейнерах	АТ «Гріндекс»	Латвія	АТ «Гріндекс»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення виробника первинного пакування	за рецептом	UA/11270/01/03
28.	<b>БІСЕПТОЛ 480</b>	концентрат для приготування розчину для інфузій, (80 мг+16 мг)/мл по 5 мл в ампулах № 10	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення розміру шрифту на первинній та вторинній упаковках до вимог нормативної документації	за рецептом	UA/3795/01/01
29.	<b>БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 25 мл у флаконах-крапельницях у пачці або без пачки	АТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	АТ «Галичфарм»	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: реєстрація додаткової упаковки, зміни умов зберігання готового лікарського засобу	без рецепта	UA/8011/01/01
30.	<b>ВЕНОГЕПАНОЛ</b>	гель по 40 г у тубі у пачці	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/7100/01/01
31.	<b>ВЕРМОКС®</b>	таблетки по 100 мг № 6 у блістерах	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Янссен – Сілаг С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/4226/01/01
32.	<b>ВІВІТРОЛ</b>	порошок для приготування суспензії для	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	(виробник мікросфер) Алкермес, Інк.,	США/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*:	за рецептом	UA/9257/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		внутрішньом'язового введення пролонгованої дії по 380 мг у флаконах № 1 в комплекті з розчинником по 4 мл у флаконах № 1, шприцем, 1 голкою для приготування суспензії та 2 голками для ін'єкцій			США; (виробник розчинника) Бакстер Фармасьютикал Солюшинз ЕлЕлСі, США або Люїтполд Фармасьютикалз Інк, США; (вихідний контроль) Сілаг АГ, Швейцарія		зміна графічного зображення упаковки з виробником розчинника Люїтполд Фармасьютикалз, Інк., США		
33.	<b>ВІСМУТУ СУБГАЛАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ «Науково-виробнича фірма «Сінбіас»	Україна, м. Донецьк	5Н Плюс Любек ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/11588/01/01
34.	<b>ВІСМУТУ СУБЦИТРАТ ПОРОШОК (ТДВ)</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ТОВ «Науково-виробнича фірма «Сінбіас»	Україна, м. Донецьк	5Н Плюс Любек ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/11406/01/01
35.	<b>ГЕНТАМІЦИН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 4% по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 10 (5x2), № 10 у блістерах у коробці; № 10 (10x1) у блістері складаному із зачіпкою у коробці; № 10 у коробці	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/7273/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
36.	<b>ГЕНТАМІЦИН-ЗДОРОВ'Я</b>	Розчин для ін'єкцій 4% по 1 мл, 2 мл в ампулах in bulk № 100 в коробці з перегородками, in bulk № 10x10 в ампулах у blisterах у коробці	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	UA/12381/01/01
37.	<b>ГІПЕРХАЕС</b>	розчин для інфузій по 250 мл у контейнерах (мішках)	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/8309/01/01
38.	<b>ГЛОДУ НАСТОЙКА</b>	настойка для перорального застосування по 50 мл або по 100 мл у флаконах	Приватне підприємство «Кілафф»	Україна	Приватне підприємство «Кілафф»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу; уточнення в методах контролю якості в розділі «Флавоноїди»	без рецепта	UA/8311/01/01
39.	<b>ГРАМОКС-А</b>	капсули по 500 мг № 12, № 16, № 20	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції; введення додаткового виробника амоксициліну тригідрату	за рецептом	UA/2601/01/01
40.	<b>ГРАМОКС-Д</b>	порошок для приготування 60 мл, або 100 мл, або 120 мл суспензії, 250 мг/5 мл у контейнерах	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності	за рецептом	UA/2098/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 1					Європейської Фармакопеї для активної субстанції; введення додаткового виробника амоксициліну тригідрату		
41.	<b>ГРАМОКС-Д</b>	порошок для приготування 60 мл, або 100 мл, або 120 мл суспензії, 125 мг/5 мл у контейнерах № 1	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції; введення додаткового виробника амоксициліну тригідрату	за рецептом	UA/2098/01/02
42.	<b>ДЕЗЛОРАТЕК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 у блістері у пачці	ТОВ «Універсальне агенство «Профарма»	Україна, м. Київ	Біовіта Лабораторізі Pvt. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви лікарського засобу (було – ЛОРАТЕК)	без рецепта	UA/9056/01/01
43.	<b>ДИКЛОФЕНАК НАТРИУ</b>	супозиторії ректальні по 0,05 г № 10 (5x2) у стрипах у пачці	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/2027/01/01
44.	<b>ДИКЛОФЕНАК-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 2,5 % по 3 мл в ампулах № 5, № 5x1	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції зі змінами у	за рецептом	UA/1539/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації та методах контролю активної субстанції		
45.	<b>ДИКЛОФЕН-ГЕЛЬ</b>	гель по 25 г у тубі у пачці	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/1384/01/01
46.	<b>ДИРОТОН</b>	таблетки по 2,5 мг № 14x1, № 14x2, № 14x4	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з іншим дизайном	за рецептом	UA/7679/01/01
47.	<b>ДИРОТОН</b>	таблетки по 5 мг № 14x1, № 14x2, № 14x4	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з іншим дизайном	за рецептом	UA/7679/01/02
48.	<b>ДИРОТОН</b>	таблетки по 10 мг № 14x1, № 14x2, № 14x4	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з іншим дизайном	за рецептом	UA/7679/01/03
49.	<b>ДИРОТОН</b>	таблетки по 20 мг № 14x1, № 14x2, № 14x4	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з іншим дизайном	за рецептом	UA/7679/01/04
50.	<b>ДОКСОЛІК®</b>	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл у in bulk у флаконах № 200; по 25 мл у флаконах in bulk	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м. Донецьк	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012</b>	-	UA/9071/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 50					щодо реєстраційної процедури та адреси виробника – введення додаткового виробника (було - введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки та Україна, без вказання м. Донецьк)		
51.	<b>ДОКСОЛІК®</b>	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10, по 5 мл у флаконах № 1, № 10; по 25 мл, по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м. Донецьк	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012 щодо адреси виробника (було – Україна, без вказання м. Донецьк)</b>	за рецептом	UA/4210/01/01
52.	<b>ДОРІБАКС</b>	порошок для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія; Шіоногі енд Ко Лтд	Японія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/9213/01/01
53.	<b>ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Ра Чем Фарма Лімітед	Індія	Ра Чем Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування активної субстанції (введення т. «Бактеріальні ендотоксини»); зміни в специфікаціях активної субстанції	-	UA/11483/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
							(доповнення специфікації новим новим показником якості) зміна форми випуску субстанції – для виробництва стерильних або нестерильних лікарських форм, введення додаткового нормування за показником «Кольоровість розчину», «Залишкові кількості органічних розчинників», «МБЧ», «Розчинність»		
54.	<b>ЕВРА®</b>	пластир – трансдермальна терапевтична система (ТТС) № 3, № 9	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Янссен-Сілаг Інтернешнл Н.В. Бельгія на заводі ЛТС Ломан Терапевтичні Системи АГ, Німеччина	Бельгія /Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок, додання шрифту Брайля (для упаковки № 1x3x1)	за рецептом	UA/2051/01/01
55.	<b>ЕЗОПРАМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд,	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/7029/01/01
56.	<b>ЕЗОПРАМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/7029/01/02
57.	<b>ЕЗОПРАМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд,	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/7029/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 30					зміна методу випробувань готового лікарського засобу		
58.	<b>ЕЗОПРАМ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд,	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/7029/01/04
59.	<b>ЕНАЛАПРИЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейш	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11977/01/02
60.	<b>ЕНАЛАПРИЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейш	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Метро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11977/01/01
61.	<b>ЕПРЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 2000 ОД (16,8 мкг)/0,5 мл по 0,5 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecс™	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/2386/01/01
62.	<b>ЕПРЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 40000 ОД/мл по 1 мл у попередньо заповнених шприцах № 6 із захисним пристроєм Protecс™	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Сілаг АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/2386/01/04
63.	<b>ЕССЕНЦІАЛЄ® ФОРТЕ Н</b>	капсули по 300 мг № 30	Ей. Наттерманн енд Сайі ГмБХ	Німеччина	Ей. Наттерманн енд Сайі ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта	UA/8682/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна специфікації та методів контролю готового лікарського засобу		
64.	<b>ІНГАВІРИН</b>	капсули по 90 мг № 7x1 у блістері	ВАТ «Валента Фармацевтика»	Російська Федерація	ВАТ «Валента Фармацевтика»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. «Показання для застосування», «Спосіб застосування та дози», «Категорія відпуску») зміна статусу препарату (було – за рецептом) з відповідними змінами на макеті графічного зображення; нанесення шрифту Брайля, перерозподіл тексту для первинної упаковки	без рецепта	UA/10409/01/01
65.	<b>ІНДОВЕНОЛ</b>	гель по 40 г у тубі у пачці	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/2152/01/01
66.	<b>ІНДОПРЕС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 10x3 у блістері	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/2153/01/01
67.	<b>ІРИНОСИНДАН</b>	концентрат для приготування	Актавіс груп АТ	Ісландія	Сіндан Фарма СРЛ, Румунія;	Румунія/Італія	<b>внесення змін до реєстраційних</b>	за рецептом	<b>UA/10219/01/01</b>

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для інфузій, 20 мг/мл in bulk по 2 мл, 5 мл № 100 у флаконах in bulk по 15 мл, 25 мл № 20 у флаконах			Актавіс Італія С.п.А., Італія		<b>матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012</b> щодо реєстраційного номера в процесі перереєстрації (було – UA/6528/01/01)		
68.	ІХТІОЛ	супозиторії ректальні по 0,2 г № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	без рецепта	UA/7840/01/01
69.	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5% по 20 мл або по 100 мл у флаконах, по 1 л у каністрах	Приватне підприємство «Кілафф»	Україна, м. Донецьк	Приватне підприємство «Кілафф»	Україна, м. Донецьк	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: р. Кількісне визначення - приведення специфікації та методів контролю за показником кількісне визначення у відповідність до пропису, затвердженого Наказом МОЗ України №423 від 11.06.2009 р.; зміна умов зберігання готового лікарського засобу; реєстрація додаткової упаковки, зі зміною первинної упаковки по 1 л у каністрах з відповідними змінами в р. «Об'єм вмісту	без рецепта	UA/8324/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
							упаковки» та уточненням р. Упаковка		
70.	<b>КАГОЦЕЛ®</b>	таблетки по 12 мг № 10 у контурних чарункових упаковках	ТОВ «НІАРМЕДИК ПЛЮС»	Російська Федерація	ТОВ «НІАРМЕДИК ПЛЮС»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/2615/01/01
71.	<b>КАЛЬЦІУ ФОЛІНАТ</b>	порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену, у поліетиленових бутлях по 2 кг, 5 кг, 10 кг, 15 кг, 20 кг, 25 кг для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	АТ «Лекхім-Харків»	Україна, м. Харків	Сербіос-Фарма СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів контролю активної субстанції; реєстрація додаткової упаковки	-	UA/11810/01/01
72.	<b>КАНДІБЕНЕ</b>	крем 1 % по 30 г у тубах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в маркуванні первинної упаковки лікарського засобу	без рецепта	UA/2380/01/01
73.	<b>КАПОЦИН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах in bulk № 500	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до сертифікату GMP); зміна графічного зображення упаковки	-	UA/8126/01/01
74.	<b>КАПОЦИН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 1	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника	за рецептом	UA/8125/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
							(приведення у відповідність до сертифікату GMP); зміна графічного зображення упаковки		
75.	<b>КАПТОПРИЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 25 мг № 20 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/11980/01/02
76.	<b>КАПТОПРИЛ-КРЕДОФАРМ</b>	таблетки по 12,5 мг № 20 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/11980/01/01
77.	<b>КАРСИЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 22,5 мг № 80	АТ «Софарма»	Болгарія	АТ «Софарма», Болгарія; АТ «Болгарська роза – Севтополіс»	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в специфікації та методах випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/2773/01/01
78.	<b>КВАМАТЕЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 14 у блістерах	ВАТ «Геден Ріхтер»	Угорщина	ВАТ «Геден Ріхтер»	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/2937/02/02 по 21.12.2009
79.	<b>КЕНАЛОГ 40</b>	суспензія для ін'єкцій, 40 мг/1 мл по 1 мл в ампулах № 5	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок з уточненням виробника; додання шрифту Брайля; зміна р «Виробник» в інструкції для медичного застосування готового лікарського засобу	за рецептом	UA/0463/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
80.	<b>КЕППРА®</b>	розчин оральний, 100 мг/мл по 300 мл у флаконах № 1 у комплекті з мірним пластиковим шприцем	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	НекстФарма САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	-	UA/9155/02/01
81.	<b>КЕТОТИФЕН</b>	таблетки по 1 мг № 10, № 10x3 у блістерах, № 30 у банках	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: введення додаткової ділянки виробництва; реєстрація додакової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/1942/02/01
82.	<b>КЛАРИТИН®</b>	таблетки по 10 мг № 7, № 10	Шерінг-Плау Централ Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США	Бельгія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	без рецепта	UA/10060/01/01
83.	<b>КЛОТРИМАЗОЛ</b>	таблетки вагінальні по 100 мг № 10x1 у блістері	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/1645/04/01
84.	<b>КЛОФЕЛІН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 0,15 мг № 30	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням для упаковки № 30 у блістерах без вкладання в пачку	за рецептом	UA/7374/01/01
85.	<b>КОРВІТИН®</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/		UA/8914/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		ін'єкцій по 0,5 г у флаконах № 5	хіміко-фармацевтичний завод»		фармацевтичний завод»		виробника		
86.	<b>КОРДАРОН®</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/3 мл по 3 мл в ампулах № 6	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна частини матеріалу первинної упаковки	за рецептом	UA/3683/01/01
87.	<b>КОРІПРЕН 20 МГ/10 МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг № 7 (7x1), № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 56 (14x4), № 90 (10x9), № 98 (14x7), № 100 (10x10) в блістерах	Рекордаті Аіленд Лтд	Ірландія	Рекордаті Індастрія Хіміка е Фармасевтіка С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/11927/01/02
88.	<b>КРОМО САНДОЗ®</b>	краплі очні, розчин 2 % (20 мг/мл) по 10 мл у флаконах № 1	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Аерофарм ГмбХ, Німеччина; Др. Герхард Манн, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення стадії контролю у процесі виробництва лікарського засобу для виробника Аерофарм ГмбХ, Німеччина	за рецептом	UA/3139/01/01
89.	<b>КСАНТИНОЛУ НІКОТИНАТ</b>	таблетки по 0,15 г № 10 у блістерах	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/7642/01/01
90.	<b>ЛЕВОФЛОКСАЦИН</b>	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1 у пачці	М. Дж. Біофарм Пвт. Лтд.	Індія	Євролайф Хелскеар Пвт. Лтд., Індія, М. Дж. Біофарм Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника,	за рецептом	UA/11562/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідального за випуск серії; реєстрація додаткової упаковки		
91.	<b>ЛОПЕРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД «ОЗ»</b>	таблетки по 2 мг № 10, № 10x1, № 20 (10x2), № 30 (10x3)	ТОВ «Дослідний завод « ГНЦЛС «	Україна	ТОВ «Дослідний завод « ГНЦЛС «	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої речовини: лопераміду гідрохлорид	без рецепта	UA/8232/01/01
92.	<b>МАЖЕЗИК-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 30 (5x6) у блистерах	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/10349/01/01
93.	<b>МЕРОСАЙЗ</b>	порошок для ін'єкцій по 500 мг in bulk № 100 у флаконах	МЕДІКОС ЛТД	Велика Британія	<b>Прісайс Біофарма Пвт. Лтд.</b>	<b>Індія</b>	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 403 від 30.05.2012 щодо виробників (було – первинне і вторинне пакування: Прісайс Біофарма Пвт. Лтд., Індія вторинне пакування: ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП» Україна)</b>	-	UA/12211/01/01
94.	<b>МЕРОСАЙЗ</b>	порошок для ін'єкцій по 1000 мг in bulk № 100 у флаконах	МЕДІКОС ЛТД	Велика Британія	<b>Прісайс Біофарма Пвт. Лтд.</b>	<b>Індія</b>	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 403 від 30.05.2012 щодо виробників (було – первинне і</b>	-	UA/12211/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							вторинне пакування: Прісайс Біофарма Пет. Лтд., Індія вторинне пакування: ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП» Україна)		
95.	МЕТРОГІЛ®	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл (500 мг) у флаконах № 1	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника; зміна графічного зображення упаковки; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном з <b>терміном введення змін з 01.10.2012 р.</b>	за рецептом	UA/2871/05/01
96.	МІТОЛІК®	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл мл по 5 мл або по 10 мл in bulk у флаконах № 200	ПАТ "ФАРМСТАНДАР Т-БІОЛІК"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м. Донецьк	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012 щодо реєстраційної процедури та адреси виробника – введення додаткового виробника (було - введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки та Україна, без вказання м. Донецьк)</b>	-	UA/9076/01/01
97.	МІТОЛІК®	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл мл	ПАТ "ФАРМСТАНДАР Т-БІОЛІК"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м.	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів:</b>	за рецептом	UA/4431/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1, № 10; по 15 мл у флаконах № 1			Харків; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м. Донецьк		<b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012 щодо адреси виробника (було – Україна, без вказання м. Донецьк)</b>		
98.	<b>НАВЕЛІК</b>	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл або по 5 мл у флаконах № 1, № 10	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м. Донецьк	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 472 від 02.07.2012 щодо адреси виробника (було – Україна, без вказання м. Донецьк)</b>	за рецептом	UA/10123/01/01
99.	<b>НАЗОФАН</b>	спрей назальний, суспензія, 50 мкг/дозу по 120 доз або по 150 доз у флаконах № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/6758/01/01
100.	<b>НЕОТОН</b>	порошок для приготування розчину для інфузій по 1 г у флаконах № 1, № 4 у комплекті з розчинником по 50 мл у флаконах № 1	Альфа Вассерманн С.п.А.	Італія	Альфа Вассерманн С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення з упаковки пристрою для введення лікарського засобу, які не є частиною первинної упаковки, а саме набору для перфузій)	за рецептом	UA/9671/01/01
101.	<b>НІКОТИНОВА КИСЛОТА-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 1 % по 1 мл in bulk в ампулах № 100 у блістерах, № 100 в коробці з	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	UA/12354/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
		перегородками	«Здоров'я»		«Здоров'я»				
<b>102.</b>	<b>НИКОТИНОВА КИСЛОТА-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 1% по 1 мл в ампулах № 10x1 у блістерах складаних із заціпкою у коробці; в ампулах № 10 у коробці; № 10 (10x1), № 10 (5x2) у блістерах у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (додатковий типорозмір ампул) у зв'язку з введенням додаткових виробників ампул	за рецептом	UA/7775/01/01
<b>103.</b>	<b>НІСТАТИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500000 ОД № 10, № 10x1, № 10x2 у блістерах	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням для пакування № 10x2 у блістерах у коробці	за рецептом	UA/7727/01/01
<b>104.</b>	<b>НОВОКАІН</b>	супозиторії ректальні по 0,1 г № 10 (5x2) у стрипах у пачці	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ «Монфарм»	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/7586/01/01
<b>105.</b>	<b>НОВОПАРИН®</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/1 мл по 0,2 мл (20 мг (2 000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (40 мг (4000 анти-Ха МО), або по 0,6 мл (60 мг (6 000 анти-	Новахім Індастріз Лімітед	Великобританія	Шенджен Текдоу Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви лікарського засобу (було – <b>НОВОПАРИН</b> ); зміна графічного зображення упаковок; вилучення з Інструкції для медичного	за рецептом	UA/9061/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		Ха МО), або по 0,8 мл (80 мг (8 000 анти-Ха МО), або по 1 мл (100 мг (10 000 анти-Ха МО) у попередньо наповнених шприцах №2					застосування інформації в р. «Виробник» ... на замовлення ЗАТ «Біолік», м. Україна, м. Харків		
106.	<b>НОМІГРЕН БОСНАЛЕК</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10 у тубах № 1	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу		UA/2791/01/01
107.	<b>ОФЛО®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1) у блістерах	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд)	Індія	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/3340/02/01
108.	<b>ОФЛО®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 10 (10x1) у блістерах	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд)	Індія	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та/або місцезнаходження виробника; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/3340/02/02
109.	<b>ПАНАДОЛ® ЕКСТРА</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 12	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення на графічному зображенні вторинної упаковки	без рецепта	UA/2691/01/01
110.	<b>ПЕНТАЛГІН-ІСН</b>	таблетки № 12 у блістерах	ВАТ «Фармстандарт-	Російська Федерація	ВАТ «Фармстандарт-	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних	без рецепта	UA/5595/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
			Лекстредства»		Лекстредства»		матеріалів: уточнення в специфікації методів контролю якості		
111.	<b>ПІРАЗИНАМІД-ДАРНИЦЯ</b>	таблетки по 500 мг № 50 (10x5) у контурних чарункових упаковках, № 1000 у контейнерах	ЗАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ЗАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (теоретичний склад на серію складає 643,50 кг, в додаток до затвердженого розміру, що складає 97,50 кг)	за рецептом	UA/5653/01/01
112.	<b>ПРОЗЕРИН</b>	розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС»	Україна, м. Харків	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС» , Україна, м. Харків ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна, м. Харків	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника	за рецептом	UA/6253/01/01
113.	<b>РЕЛІФ УЛЬТРА</b>	супозиторії ректальні № 12 (6x2) у стрипі	Сагмел, Інк.	США	Сагмел, Інк., США; Іstituto Де Анжелі С.р.л., Італія	США/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення назви виробника без зміни дільниці виробництва (приведення у відповідність до сертифікату GMP)	без рецепта	UA/1954/01/01
114.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг in bulk № 200 у флаконах	Амерікен Нортон Корпорейшн,	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі «in bulk» без зміни первинної упаковки	-	UA/9659/01/04
115.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для	Амерікен Нортон	США	ВІНУС РЕМЕДІС	Індія	внесення змін до	-	UA/9659/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk № 200 у флаконах	Корпорейшн,		ЛІМІТЕД		реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі «in bulk» без зміни первинної упаковки		
116.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk № 200 у флаконах	Амерікен Нортон Корпорейшн,	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі «in bulk» без зміни первинної упаковки	-	UA/9659/01/02
117.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk № 200 у флаконах	Амерікен Нортон Корпорейшн,	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі «in bulk» без зміни первинної упаковки	-	UA/9659/01/03
118.	<b>САНОРИН</b>	краплі назальні, емульсія, 1 мг/мл по 10 мл у флаконах із скла № 1	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	без рецепта	UA/2455/01/01
119.	<b>СЕПТЕФРИЛ</b>	таблетки по 0,2 мг № 10, №10x1 у блістерах, № 10 у контурних безчарункових упаковках	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/7930/01/01
120.	<b>СИНКУМАР</b>	таблетки по 2 мг № 50	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	Алкалоїда Кемікал Компані ЗАТ	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення в графічному зображенні первинної упаковки	за рецептом	UA/0554/01/01
121.	<b>СОЛПАДЕІН®</b>	капсули № 12 (12x1) у блістерах	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер	Великобританія	СмітКляйн Бічем СА	Іспанія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта	UA/4740/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
			Хелскер				матеріалів: оновлення сертифікату відповідності Європейської Фармакопеї для кодеїну фосфату гемігідрату (сертифікат № R1- CER 2001-090-Rev 02) від уже затвердженого виробника		
122.	<b>СПАРФЛО®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 6 у блистерах	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу	за рецептом	UA/3144/01/01
123.	<b>СТИМОЛ®</b>	розчин для перорального застосування, 1 г/10 мл по 10 мл у пакетиках № 18	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дизайну упаковки	без рецепта	UA/6937/01/01
124.	<b>СТОМАТОФІТ</b>	розчин для ротової порожнини по 45 мл, або 50 мл, або 100 мл, або по 120 мл у флаконах у коробці	Фітофарм Кленка С.А.	Польща	Фітофарм Кленка С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	без рецепта	UA/8655/01/01
125.	<b>СТОПАНГІН</b>	спрей, 1,92 мг/мл по 30 мл у флаконах № 1	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта	UA/1831/01/01
126.	<b>СТОРВАС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 30 (10х3), № 90 (10х9)	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: реєстрація додаткової упаковки з	за рецептом	UA/0778/01/01

<b>№ № п/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>Номер реєстраційного посвідчення</b>
							нанесенням шрифту Брайля з відповідними змінами в р. «Упаковка»		
<b>127.</b>	<b>СТОРВАС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 90 (10x9)	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	Ранбаксі Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: реєстрація додаткової упаковки з нанесенням шрифту Брайля з відповідними змінами в р. «Упаковка»	за рецептом	UA/0778/01/02
<b>128.</b>	<b>СТРЕЗАМ®</b>	капсули по 50 мг № 60 (12x5), № 60 (20x3) у блістерах	БЮКОДЕКС, Франція	Франція	БЮКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дизайну упаковки (для пакування № 60 (20x3))	за рецептом	UA/2787/01/01
<b>129.</b>	<b>СУМЕТРОЛІМ®</b>	суспензія оральна по 100 мл у флаконах № 1	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/3194/01/01
<b>130.</b>	<b>СУТЕНТ</b>	капсули по 12,5 мг № 30 у флаконах, № 28 у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активних субстанцій; зміни в специфікаціях активної субстанції	за рецептом	UA/7785/01/01
<b>131.</b>	<b>СУТЕНТ</b>	капсули по 25 мг № 30 у флаконах, № 28 у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активних субстанцій; зміни в	за рецептом	UA/7785/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікаціях активної субстанції		
132.	<b>СУТЕНТ</b>	капсули по 50 мг № 30 у флаконах, № 28 у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активних субстанцій; зміни в специфікаціях активної субстанції	за рецептом	UA/7785/01/03
133.	<b>СУТЕНТ</b>	капсули по 37,5 мг № 30 у флаконах, № 28 (7x4) у блістерах	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активних субстанцій; зміни в специфікаціях активної субстанції	за рецептом	UA/7785/01/04
134.	<b>ТАМІПУЛ®</b>	капсули № 10	ТОВ «Універсальне агентство «ПРО-фарма»	Україна	Біовіта Лабораторіз Pvt. Лтд., Індія; АТ «Гріндекс», Латвія	Індія /Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	без рецепта	UA/8943/01/01
135.	<b>ТЕРАКЛАВ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, 875 мг/125 мг № 24	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Меніш Експортс	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/9373/01/03
136.	<b>ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 20, № 20x1 у блістерах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/3520/01/01
137.	<b>ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk по 1 кг в пакетах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	-	UA/10869/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
			фармацевтичний завод»		завод»				
138.	<b>ТИРОГЕН® 0,9 МГ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 0,9 мг/мл по 1,1 мг у флаконах № 2	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Джензайм Лтд, Великобританія; Джензайм Корпорейшн, США; Хоспіра Інк., США	Великобританія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у процесі виробництва активної субстанції – зміна та уточнення параметрів контролю в процесі виробництва, що стосується системи посівних ферментів, зазначених в розділі 3.2.S.2.2. Опис виробничого процесу та його контролю; зміна постачальника барвника колонки Blue Trisacryl (зміни до р. 3.2.S.2.2.4.3 Colum Chromatography Information); зміна мінімальної кількості об'ємів колонки необхідних для колонки Blue Trisacryl (промивний буфер І) від 3 до 2 (зміни до р. 3.2.S.2.2.4.3 Colum Chromatography Information); зміна максимальної кількості TSK Butyl column resin циклів від 31 до 28 (зміни до р. 3.2.S.2.2.4.3 Colum Chromatography Information); зміна назви постачальника тари (поліетиленових	за рецептом	UA/9743/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							пакетів), що використовується для зберігання напівпродуктів (зміни до р. 3.2.S.2.2.3.3 Storage of Intermediate Harvests)		
139.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 2,5 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/01
140.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 5 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/02
141.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 10 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/03
142.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 20 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/04
143.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 50 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/05
144.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 100 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9619/01/06
145.	<b>ТОРАСЕМІД САНДОЗ®</b>	таблетки по 200 мг № 20, № 100	Сандоз Фармасьютікалз д.д., Словенія	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного	за рецептом	UA/9619/01/07

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина		зображення упаковок		
146.	<b>ТРИВАЛУМЕН</b>	капсули № 20 (10x2) у блістерах у пачці; № 30, № 30x1 у контейнерах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/3804/01/01
147.	<b>ТРИВАЛУМЕН</b>	капсули in bulk по 1 кг у пакетах	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	-	UA/11160/01/01
148.	<b>ТРОПІКАМІД</b>	краплі очні 0,5 % по 5 мл у флаконах № 2	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/8291/01/01
149.	<b>ТРОПІКАМІД</b>	краплі очні 1 % по 5 мл у флаконах № 2	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/8291/01/02
150.	<b>ТРУСКАВЕЦЬКА НАТУРАЛЬНА СІЛЬ «БАРБАРА»®</b>	сіль по 100 г або по 150 г у банках скляних або пластмасових, у пакетах поліетиленових, по 20 кг або по 30 кг у мішках поліетиленових	ТзОВ «Фірма Т.С.Б.»	Україна, Львівська область, м. Трускавець	ТзОВ «Фірма Т.С.Б.»	Україна, Львівська область, м. Трускавець	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/9235/01/01
151.	<b>ФРАГМІН®</b>	розчин для ін'єкцій, 10 000 МО (анти-Ха)/мл по 1 мл в ампулах № 10	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/1581/01/03
152.	<b>ФУНГОТЕК</b>	таблетки по 250 мг № 7x1, № 7x2 у	ФДС ЛТД	Індія	ФДС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	UA/1678/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах					матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням		
153.	<b>ХАРТИЛ®</b>	таблетки по 10 мг № 14 (7x2), № 28 (7x4) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості	за рецептом	UA/3196/01/04
154.	<b>ЦЕТРИЛЕВ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у картонній упаковці	ФДС ЛТД	Індія	ФДС ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням	без рецепта	UA/9079/01/01
155.	<b>ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/12003/01/01
156.	<b>ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/12003/01/02
157.	<b>ЦЕФТРИАКСОН-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/12003/01/03
158.	<b>ЦИНАРИЗИН «ОЗ»</b>	таблетки по 25 мг № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пачці; № 50 у блістері	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС»	Україна, м. Харків	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна, м. Харків; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Київська	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва;	за рецептом	UA/5292/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					обл. м. Бориспіль		реєстрація додаткової упаковки		
159.	<b>ЦИПРОФЛОКСАЦИН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 у блістерах	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС»	Україна	ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/4759/02/01
160.	<b>ЦИПРОФЛОКСАЦИН – НОВОФАРМ</b>	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшках (у пачці або без пачки)	ТОВ фірма «Новофарм-Біосинтез»	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	ТОВ фірма «Новофарм-Біосинтез»	Україна, Житомирська обл., м. Новоград-Волинський	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення р. «Склад» у реєстраційному посвідченні та інструкції	за рецептом	UA/5534/01/01
161.	<b>ЦИПРОФЛОКСАЦИН – КРЕДОФАРМ</b>	розчин для інфузій та ін'єкцій, 200 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки	за рецептом	UA/12005/02/01
162.	<b>ШТУЧНІ СЛЬОЗИ</b>	краплі очні по 5 мл, або по 10 мл, або по 15 мл у флаконах-крапельницях «Дроп-Тейнер®» № 1	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника (R1 – CEP 2000-006-Rev 01)	без рецепта	UA/11015/01/01

\* - після внесення змін до реєстраційних документів всі видані раніше реєстраційні документи є чинними протягом дії реєстраційного посвідчення

Начальник Управління розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я

Л.В. Коношевич