

Додаток 3  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
25/11/2013 № 1009

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

<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.	<b>АБАКАВІРУ СУЛЬФАТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 300 мг in bulk № 1800 у контейнерах	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки в формі in bulk	-	не підлягає	UA/13270/01/01
2.	<b>АВАМІС™</b>	спрей назальний, дозований, 27,5 мкг/дозу по 30 доз або по 120 доз у флаконах № 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 2 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/9306/01/01
3.	<b>БЕТАНОРМ®</b>	таблетки по 8 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4) у блистерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки методів контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8196/01/01
4.	<b>БЕТАНОРМ®</b>	таблетки по 16 мг № 30 (15x2),	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/8196/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 60 (15x4) у блистерах					матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки методів контролю якості готового лікарського засобу			
5.	<b>БЕТАНОРМ®</b>	таблетки по 24 мг № 30 (15x2), № 60 (15x4) у блистерах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок на графічному оформленні вторинної упаковки методів контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8196/01/03
6.	<b>БЛЕОНКО</b>	порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 15 МО у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці для готового лікарського засобу	за рецептом		UA/0890/01/01
7.	<b>ГЕПАДИФ®</b>	порошок для розчину для ін'єкцій у флаконах in bulk № 1600 (10x160)	ТОВ "ВАЛПАРТІН ФАРМА"	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	Селлтріон Фарм. Інк.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/11720/01/01
8.	<b>ГЕРЦЕПТИН® / HERCEPTIN®</b>	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг у флаконі №1 у комплекті з розчинником по	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина для Ф.Хоффманн-Ля	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій; доповнення специфікації новим			UA/13007/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		20 мл у флаконі №1			Рош Лтд, Швейцарія; Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування); Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (випробування контролю якості); Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (випуск серії)		показником з відповідним методом випробування			
9.	<b>ГЕРЦЕПТИН® / HERCEPTIN®</b>	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 440 мг у флаконі №1 у комплекті з розчинником по 20 мл у флаконі №1	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Дженентек Інк., США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (Вторинне пакування); Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд, Швейцарія (Випробування	США/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій; доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування			UA/13007/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контролю якості); Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (випуск серії); Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (розчинник)					
10.	<b>ГЕРЦЕПТИН® ТРАСТУЗУМАБ, IN BULK HERCEPTIN® TRASTUZUMAB , IN BULK</b>	порошок ліофілізований для приготування концентрату для інфузій по 150 мг у флаконах № 143	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна параметрів специфікацій (звуження допустимих меж); зміна параметрів специфікацій (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); текстові уточнення параметрів специфікації та встановлених значень без зміни показників контролю якості ЛЗ з метою приведення у відповідність до документації виробника			855/11-300200000
11.	<b>ГЛІКЛАЗИД-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 80 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 30 (30x1) у	ТОВ «Фармацевтич на компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію	за рецептом		UA/7826/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			Україна; ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП», Україна		нового цеху з новим розміром серії для дільниці виробництва ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»; реєстрація додаткових упаковок додаткового типорозміру для виробничої дільниці ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»			
12.	ЄВРОПІМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	М. Біотек Лтд	Велика Британія	Самруд Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом	-	UA/11484/01/01
13.	ЄВРОПІМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	М. Біотек Лтд	Велика Британія	Самруд Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом	-	UA/11484/01/02
14.	ЗІННАТ™	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10 у блистерах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (реєстрація додаткової дози)	за рецептом		UA/5509/02/03
15.	ІФОСФАМІД	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 1 г у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці;	за рецептом		UA/1102/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни в інструкції для медичного застосування р. «Виробник», «Місцезнаходження»			
16.	КЛЕКСАН®	розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/1 мл по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО), або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) у шприц-дозах № 10 (2x5) у коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування. <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження</b>	за рецептом		UA/7182/01/01
17.	МАКСИНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного досяє - введення повного циклу виробництва ГЛЗ на ділянці Венус Ремедіс Лімітед, Індія; уточнення назви та адреси виробника відповідно до Висновку щодо підтвердження виробництва лікарських засобів вимогам GMP без зміни місця	за рецептом		UA/5264/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва; припинення виробництва на виробничій дільниці: НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчкула 1341109 (Харіана), Індія); зміна специфікації та методів контролю ГЛЗ			
18.	МАКСИНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного дос'є - введення повного циклу виробництва ГЛЗ на дільниці Венус Ремедіс Лімітед, Індія; уточнення назви та адреси виробника відповідно до Висновку щодо підтвердження виробництва лікарських засобів вимогам GMP без зміни місця виробництва; припинення виробництва на виробничій дільниці:	за рецептом		UA/5264/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія); зміна специфікації та методів контролю ГЛЗ			
19.	МАКСИНОРТ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІВ реєстраційного дос'є - введення повного циклу виробництва ГЛЗ на ділянці Венус Ремедіс Лімітед, Індія; уточнення назви та адреси виробника відповідно до Висновку щодо підтвердження виробництва лікарських засобів вимогам GMP без зміни місця виробництва; припинення виробництва на виробничій ділянці: НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52	за рецептом		UA/5264/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія); зміна специфікації та методів контролю ГЛЗ			
20.	<b>МАКСИНОРТ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; припинення виробництва на виробничій дільниці: НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія); зміна специфікації та методів контролю ГЛЗ	-		UA/2226/01/02
21.	<b>МАКСИНОРТ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; припинення виробництва на виробничій дільниці: НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія); зміна	-		UA/2226/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації та методів контролю ГЛЗ			
22.	<b>МАКСИНОРТ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; припинення виробництва на виробничій дільниці: НЕОН Лабораторис Лімітед, Індія та Вінус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія); зміна специфікації та методів контролю ГЛЗ	-		UA/2226/01/01
23.	<b>МЕТАДОНУ ГІДРОХЛОРИД МОЛТЕНІ</b>	розчин оральний, 1 мг/мл по 5 мл, або по 10 мл, або по 20 мл, або по 60 мл у однодозових флаконах в упаковці; по 100 мл або по 1000 мл у багатодозових флаконах з мірним ковпачком в упаковці	Л.Молтені і К. деї Ф.ллі Алітті Сосіета ді Езерчіціо С.п.А.	Італія	Л.Молтені і К. деї Ф.ллі Алітті Сосіета ді Езерчіціо С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних на графічному оформленні первинної та вторинної упаковки МКЯ ЛЗ – невідповідність інформації (різночитання) назви та адреси заявника і виробника в затверджених реєстраційних матеріалах (приведення у	за рецептом		UA/7186/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідність до Реєстраційного посвідчення ЛЗ та до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)», виданого Державною службою України з лікарських засобів, з переліком ЛЗ), як наслідок зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Виробник"			
24.	МІКОСИСТ	розчин для інфузій, 2 мг/мл, по 100 мл (200 мг) у флаконі № 1	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для АФІ діючої речовини від діючого виробника; зміна у параметрах специфікацій (доповнення п. "МБЧ" на АФІ флуконазолу)	за рецептом		UA/2938/01/01
25.	МІЛДРОНАТ®	розчин для ін'єкцій, 0,5 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних	АТ "Гріндекс"	Латвія	виробник: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, який відповідає за випуск серії,	Словаччина / Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в методах контролю	за рецептом		UA/3419/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		чарункових упаковках			включаючи контроль серії/ випробування: АТ "Гріндекс", Латвія		якості за показником "Домішки"			
26.	<b>МОВАЛІС®</b>	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 5	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво та первинне пакування: Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія або Сенексі, Франція; Вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія	Іспанія/ Франція/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості"	за рецептом		UA/2683/03/01
27.	<b>МУКАЛТИН® ФОРТЕ</b>	таблетки для жування по 100 мг № 20, № 100 у білістерах у	АТ "Галичфарм"	Україна	ВАТ "Київмедпрепар ат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань	без рецепта		UA/1982/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					готового лікарського засобу; зміни в методах випробування активної субстанції			
28.	<b>НАТРІЮ ХЛОРИД</b>	розчин для ін'єкцій, 9 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 № 514-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4131/01/01
29.	<b>НАТРІЮ ХЛОРИДУ РОЗЧИН 0,9%</b>	розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ТОВ "Фарма Черкас"	Україна, м. Черкаси	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна, м. Черкаси	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/7219/01/01
30.	<b>НАУСИЛІУМ</b>	таблетки по 10 мг № 10, № 30 у блістерах у пачці	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна юридичної адреси на фактичну адресу виробництва, без зміни місця виробництва, (приведення у відповідність адреси виробника до сертифікату GMP)	без рецепта		UA/1680/01/01
31.	<b>НЕЙРОКСОН®</b>	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/12114/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мл по 4 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах у пачці					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			
32.	НЕЙРОКСОН®	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника/виробника у зв'язку з приведенням у відповідність до Закону України "Про акціонерні товариства" від 17.09.2008 року № 514-VI	за рецептом		UA/12114/01/02
33.	НЕОБЕН	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл або по 5 мл у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом	-	UA/0973/01/01
34.	НЕО-ПЕНОТРАН® ФОРТЕ	супозиторії вагінальні № 7 у комплекті з 7 ковпачками для пальця одноразового використання	Ембіл Фармацевтикал Ко. Лтд.	Туреччина	Ембіл Фармацевтикал Ко. Лтд.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/5477/01/01
35.	НУКЛЕКС	капсули по 250 мг № 20 (10x2), № 40 (10x4) у	Дочірнє підприємство "БіоСел"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт", Україна, м. Київ; ВАТ	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в	без рецепта		UA/5066/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у пачці; № 80 у контейнерах у пачці	корпорації "Баїесел Лебореторіз Корпорейшн"		"Київмедпрепарат", Україна, м. Київ		інструкції для медичного застосування у розділи: "Фармакотерапевтична група", "Показання для застосування", "Спосіб застосування та дози", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій"			
36.	ОРУНГАЛ®	розчин для перорального застосування, 10 мг/мл по 150 мл у флаконах № 1 з дозатором у коробці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен Фармацевтика Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Протипоказання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні	за рецептом		UA/2415/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							властивості"			
37.	ОКСОЛ	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл або по 50 мл у флаконах № 1 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до сертифікату GMP	за рецептом		UA/4065/01/01
38.	ОКСОЛ	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 25 мл або по 50 мл in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва - приведення у відповідність до сертифікату GMP	-		UA/4066/01/01
39.	ПЕНТОКСИФІЛІН СОФАРМА	таблетки кишковорозчинні по 100 мг № 60 (10x6) у блістерах	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	дільниця виробництва: АТ "Уніфарм", Болгарія/ дільниця вторинного пакування: АТ "Уніфарм", Болгарія ПАТ "Вітаміни", Черкаська обл., м. Умань/ відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія	Болгарія/ Україна/ Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	за рецептом		UA/6764/01/01
40.	ПЕНТОКСИФІЛІН	таблетки	ПАТ "Вітаміни"	Україна,	дільниця	Болгарія	внесення змін до	-		UA/12394/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>Н СОФАРМА</b>	кишковорозчинні по 100 мг in bulk № 1860 (10x186) у блистерах		Черкаська обл., м. Умань	виробництва: АТ "Уніфарм", Болгарія/ відповідальний за випуск серії: АТ "Софарма", Болгарія		реєстраційних матеріалів: зміна заявника			
41.	<b>ПРОПЕС®</b>	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	ТОВ "НІР"	Україна, м. Київ	ТОВ "НІР"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в специфікації; додання власної назви діючої речовини. Зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Склад лікарського засобу"	за рецептом		UA/3647/01/01
42.	<b>РИСПОЛЕПТ® КВІКЛЕТ</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2 мг № 28 (4x7) у блистерах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Вторинна упаковка та випуск серії: Янссен - Сілаг С.п.А., Італія; Виробництво та первинна упаковка: Янссен Орто ЛЛС, США	Італія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна допоміжної речовини на аналогічну допоміжну речовину; зміна специфікації готового лікарського засобу	за рецептом		UA/1683/02/02
43.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД,	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних	за рецептом		UA/5881/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)			
44.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	-		UA/9659/01/01
45.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних	за рецептом		UA/5881/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)			
46.	РОНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	-		UA/9659/01/02
47.	РОНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних	за рецептом		UA/5881/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)			
48.	РОНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	-		UA/9659/01/03
49.	РОНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг у флаконах № 1, № 10 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних	за рецептом		UA/5881/01/04

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)			
50.	<b>РОНЕМ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг in bulk у флаконах № 200 у коробці	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	-		UA/9659/01/04
51.	<b>СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП</b>	сироп, 250 мг/5 мл по 100 г у банці полімерній № 1 у пачці з ложкою дозувальною; по 50 г або по 100 г у флаконі скляному № 1 у пачці з ложкою дозувальною;	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у р." Склад " МКЯ ЛЗ та в інструкції для медичного застосування у р."Склад лікарського засобу"	без рецепта		UA/3359/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 50 г у флаконі полімерному № 1 у пачці з ложкою дозувальною								
52.	СОМАТУЛІН 30 мг	порошок по 30 мг та розчинник для суспензії для ін'єкцій пролонгованого вивільнення у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 1 з шприцом для одноразового користування та двома голками (у блістерній упаковці) у коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Порошок: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Розчинник: СЕНЕКСІ, Франція; ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні та наказі МОЗ України щодо написання виробників (приведення до затверджених реєстраційних матеріалів) /відповідно до наказу МОЗ № 727 від 16.08.2013/	за рецептом		UA/8942/01/01
53.	ТЕВАГРАСТИМ /TEVAGRASTIM®	розчин для ін'єкцій або інфузій по 30 млн. МО/0,5 мл або 48 млн. МО/0,8 мл у шприці № 1	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Тева Фарма Б.В., Нідерланди; Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль	Нідерланди/Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у затверджених методах випробування; звуження допустимих меж, визначених у специфікації			848/11-300200000
54.	ТІОТРИАЗОЛІН	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (10x1) у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна найменування заявника та	за рецептом		UA/2931/01/01

№ 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 (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)			
55.	ТІОЦЕТАМ®	розчин для ін'єкцій, по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах в пачці, по 10 мл в ампулах № 10 у коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника ампул скляних	за рецептом		UA/0693/02/01
56.	ТІОЦЕТАМ®	розчин для ін'єкцій по 5 мл або по 10 мл в ампулах № 10 (5x2) у блістерах у пачці; по 10 мл в ампулах № 10 у коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	ПАТ "Галичфарм"	Україна, м. Львів	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-VI (Термін введення змін - протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/0693/02/01
57.	ТРИПСИН КРИСТАЛІЧНИ	ліофілізат для розчину для	ПрАТ "Біофарма"	Україна	ПрАТ "Біофарма"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/8365/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>Й</b>	ін'єкцій по 10 мг в ампулах № 10 у пачці з картону					матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна логотипу підприємства)			
58.	<b>УБІСТЕЗИН ФОРТЕ</b>	розчин для ін'єкцій по 1,7 мл у картриджах № 50	ЗМ Дойчланд ГмбХ	Німеччина	ЗМ Дойчланд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додання альтернативного виробника для однієї з діючих речовин (артикаїну гідрохлориду) готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10196/01/02
59.	<b>ФЕРЕЗОЛ</b>	рідина на шкірну по 15 г у флаконах № 1	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна у методах випробування готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5060/01/01
60.	<b>ФЕРОПЛЕКТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці, 50 (50x1) у блістерах у конверті	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: зміни у затверджених методах випробування; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї	за рецептом		UA/4506/01/01
61.	<b>ФЕРОПЛЕКТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk по 1 кг у поліетиленових пакетах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у затверджених методах	-		UA/10056/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		випробування; зміна у специфікаціях, пов'язана зі змінами в Державній фармакопеї України або Європейській фармакопеї			
62.	<b>ФЕРРУМ ЛЕК</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл по 2 мл в ампулах № 5, № 50	Сандоз Фармасьютіка лз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення специфікації та методів контролю АФІ комплексу гідроксиду заліза (III) з декстраном від виробника Vifor International Inc., Швейцарія у відповідності до діючої редакції DMF	за рецептом		UA/9347/01/01
63.	<b>ФЛЮДІТЕК</b>	сироп 2 % по 125 мл у флаконах № 1	Лабораторія ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙ ОНАЛЬ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у розділі "Спосіб застосування та дози"	без рецепта		UA/8082/01/01
64.	<b>ФЛЮДІТЕК</b>	сироп 5 % по 125 мл у флаконах № 1	Лабораторія ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙ ОНАЛЬ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок в інструкції для медичного застосування у	без рецепта		UA/8082/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							розділі "Спосіб застосування та дози"			
65.	<b>ФОРТАКЕЛЬ D5</b>	краплі для перорального та місцевого застосування по 10 мл у флаконах № 1	САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви та адреси виробника	без рецепта		UA/11529/01/01
66.	<b>ХАРТИЛ®-Н</b>	таблетки, 2,5 мг/12,5 мг № 28 (14x2) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; Альфамед Фарбіл Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	Угорщина/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (запропоновано: 250 000 таблеток (20,0 кг) та 1 000 000 таблеток (80,0 кг)). <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження;</b> зміни у виробництві готового лікарського засобу (зміна швидкості перемішування в зв'язку зі збільшенням розміру серії)	за рецептом		UA/6486/01/01
67.	<b>ХАРТИЛ®-Н</b>	таблетки, 5 мг/25 мг № 28 (14x2) у блістерах	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; Альфамед Фарбіл Арцнайміттель ГмбХ,	Угорщина/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу (запропоновано: 250 000 таблеток (20,0	за рецептом		UA/6486/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Німеччина		кг) та 1 000 000 таблеток (80,0 кг)). <b>Введення змін протягом 3 місяців після затвердження;</b> зміни у виробництві готового лікарського засобу (зміна швидкості перемішування в зв'язку зі збільшенням розміру серії)			
68.	<b>ЦЕФЕПІМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	М. Біотек Лтд.	Велика Британія	Самруд Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/10108/01/01
69.	<b>ЦЕФЕПІМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	М. Біотек Лтд.	Велика Британія	Самруд Фармасьютікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника	за рецептом		UA/10108/01/02
70.	<b>ЦЕФОПЕРАЗОН+СУЛЬБАКТАМ-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 г/0,5 г у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного доосьє - введення повного циклу виробництва ГЛЗ на ділянці Венус Ремедіс Лімітед, Індія; уточнення назви та адреси виробника	за рецептом		UA/12000/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідно до Висновку щодо підтвердження виробництва лікарських засобів вимогам GMP без зміни місця виробництва; припинення виробництва на виробничій дільниці Венус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчкула 1341109 (Харіана), Індія)			
71.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н+СУЛЬБАКТА М-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г/1 г у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; оновлення частини ІІВ реєстраційного дос'є - введення повного циклу виробництва ГЛЗ на дільниці Венус Ремедіс Лімітед, Індія; уточнення назви та адреси виробника відповідно до Висновку щодо підтвердження виробництва лікарських засобів вимогам GMP без зміни місця виробництва; припинення	за рецептом		UA/12000/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							виробництва на виробничій дільниці Венус Ремедіс Лімітед, Індія (51-52 Індустріальна площа – 1 Панчула 1341109 (Харіана), Індія)			
72.	<b>ЦЕФУРОКСИМ-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	за рецептом		UA/12004/01/01
73.	<b>ЦЕФУРОКСИМ-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500 мг у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси виробника готового лікарського засобу, без зміни місця виробництва – приведення у відповідність до реєстраційних матеріалів («Висновку щодо підтвердження	за рецептом		UA/12004/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»			
74.	<b>ЦИТАРАБІН</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 1 мл або по 10 мл у флаконах № 1	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	ВЕНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці	за рецептом		UA/0674/01/01
75.	<b>ЦІАНОКОБАЛАМІН (ВІТАМІН В12)</b>	розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з гофрованою вкладкою; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви фірми-виробника ампул скляних	за рецептом		UA/7360/01/01

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

**Т. Донченко**