

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
Від 18.05.2013 № 396

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

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламу вання	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АДЕНО-РІЦ	капсули № 20 (10x2) у блістерах	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника	без рецепта		UA/10611/01/01
2.	АМАРИЛ® М СР	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії, 2мг/500мг №30(10x3) у блістерах в картонній коробці	Хендок Фармасьютикалс Ко. Лтд.	Корея	Хендок Фармасьютикалс Ко. Лтд.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/9859/02/01
3.	БІОПАРОКС®	оромукозний та назальний спрей, 50 мг/10 мл по 10 мл у контейнері під тиском; по 1 алюмінієвому контейнеру під тиском з дозуючим клапаном та основною насадкою білого кольору, трьома	ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Егіс Фармацевтікалс ПЛС, Угорщина або Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція	Угорщина/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміни до інструкції для медичного застосування у розділі: "Протипоказання", "Побічні реакції", "Передозування", "Застосування у період вагітності або	за рецептом		UA/7211/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		насадками для застосування (жовта, біла та прозора), помаранчево-прозорим чохлом для зберігання у білій поліетиленовій формі, в коробці з картону					годування груддю", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Упаковка", "Заявник", "Місцезнаходження" (заявника), "Місцезнаходження" (виробника №1), "Місцезнаходження" (виробника №2); зміна графічного зображення упаковки Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження			
4.	БІСОПРОЛОЛ-АПОТЕКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30, № 60, № 100 у банках (у коробці або без коробки)	Апотекс Інк.	Канада	Апотекс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (кількісні зміни активної речовини - реєстрація додаткової дози); зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/6427/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							(додання нової інструкції)			
5.	БОБОТИК	краплі оральні, емульсія, 66,66 мг/мл, по 30 мл у флаконах з пробкою-крапельницею і кришкою	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни у виробництві готового лікарського засобу; зміна графічного зображення та розміру упаковки	без рецепта		UA/11716/01/01
6.	ВІТАСЕПТ	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	ТОВ "ПАНАЦЕЯ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна опису кришки (нанесення на кришку літографії «Витагрен»ТМ), з відповідними змінами у р. «Упаковка»	за рецептом	-	UA/10660/01/01
7.	ГІНЕКИТ	комбі-упаковка: таблетки, вкриті оболонкою, по 1 г № 1 + таблетки, вкриті оболонкою, по 1 г № 2 + таблетки по 150 мг № 1 у стрипах № 1, № 5	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	за рецептом	-	UA/8792/01/01
8.	ГІНЕКИТ	комбі-упаковка in bulk № 15000 (5000x3): таблетки, вкриті оболонкою, по 1	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як	-	-	UA/8793/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		г in bulk № 5000 у пакетах + таблетки, вкриті оболонкою, по 1 г in bulk № 5000 у пакетах + таблетки по 150 мг in bulk № 5000 у пакетах					наслідок додаткова упаковка			
9.	ГРАНОЦИТ® 34	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 33,6 млн. МО (263 мкг) у флаконах № 5 у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 1 мл в ампулах № 5	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Діти", "Особливості застосування" з терміном введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом		UA/5627/01/01
10.	ДИЛТІАЗЕМ ЛАННАХЕР 180 мг	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 180 мг № 30 (10x3) у блистерах	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; виробник відповідальний за випуск продукту: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 127 від 23.02.2012 щодо написання назви препарату в процесі перереєстрації (було - ДИЛТІАЗЕМ-ЛАННАХЕР 180 мг)	за рецептом		UA/5365/01/01
11.	ДИЛТІАЗЕМ	таблетки, вкриті	Г.Л. Фарма ГмбХ	Австрія	Г.Л. Фарма ГмбХ,	Австрія	внесення змін до	за		UA/5365/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЛАННАХЕР 90 мг	плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 90 мг № 20 (10x2) у блистерах			Австрія; виробник відповідальний за випуск продукту: Г.Л. Фарма ГмБХ, Австрія		реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 127 від 23.02.2012 щодо написання назви препарату в процесі перереєстрації (було - ДИЛТІАЗЕМ-ЛАННАХЕР 90 мг)	<i>рецептом</i>		
12.	ДОКТОР МОМ® З ЯГІДНИМ СМАКОМ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блистерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ); зміни в інструкції для медичного застосування щодо назви лікарського засобу; у розділі: "Склад лікарського засобу", "Лікарська форма", "Назва і місцезнаходження виробника", "Умови зберігання", "Упаковка" (надається інструкція для медичного застосування, окрема для пастилок із зазначеним смаком та новою назвою	<i>№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом</i>		UA/6077/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу); уточнення адреси виробника; уточнення лікарської форми; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном; зміна заявника; виправлення технічної помилки, внесення до умов зберігання застережливого напису «в недоступному для дітей місці» та уточнення р. «Упаковка»			
13.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ МАЛИНИ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ); уточнення лікарської форми; зміна графічного зображення упаковки; уточнення адреси виробника; зміна заявника; зміни в інструкції для медичного застосування щодо назви лікарського засобу, а також у розділи: «Склад лікарського засобу», «Лікарська форма»,	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2408/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							«Назва і місцезнаходження виробника», «Умови зберігання», «Упаковка» (надається інструкція для медичного застосування, окрема для пастилок із зазначеним смаком та новою назвою лікарського засобу); реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном; виправлення технічної помилки в методах контролю якості у р. "Условия хранения" пропущено попереджувальний напис "Хранить в недоступном для детей месте", р. "Упаковка" - уточнення по "100 пастилок в пленке"			
14.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ); зміни в інструкції для медичного застосування щодо	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/2411/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							назви лікарського засобу; у розділи: "Склад лікарського засобу", "Лікарська форма", "Назва і місцезнаходження виробника", "Умови зберігання", "Упаковка" (надається інструкція для медичного застосування, окрема для пастилок із зазначеним смаком та новою назвою лікарського засобу); уточнення адреси виробника; уточнення лікарської форми; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном; внесення до умов зберігання застережливого напису «в недоступному для дітей місці» та уточнення р. «Упаковка». ; зміна заявника			
15.	ДОКТОР МОМ® ІЗ ФРУКТОВИМ СМАКОМ	пастилки № 1 у плівці, № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна, м. Київ	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було - ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ); зміни в	№ 1, № 16, № 20, № 24 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/6076/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у банці					інструкції для медичного застосування щодо назви лікарського засобу; у розділи: "Склад лікарського засобу", "Лікарська форма", "Назва і місцезнаходження виробника", "Умови зберігання", "Упаковка" (надається інструкція для медичного застосування, окрема для пастилок із зазначеним смаком та новою назвою лікарського засобу); уточнення адреси виробника; зміна графічного зображення упаковки; зміна заявника; уточнення лікарської форми; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном; виправлення технічної помилки в методах контролю якості у р. "Условия хранения" пропущено попереджувальний напис "Хранить в недоступном для детей месте", р. "Упаковка" - уточнення по "100			

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							пастилок в пленке"			
16.	ЕЗОПРАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг №30 (10x3) блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в макетах вторинної упаковки	за рецептом		UA/7029/01/02
17.	ЕЗОПРАМ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою 20 мг №30 (10x3) блістерах	Актавіс груп АТ	Ісландія	Актавіс Лтд	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в макетах вторинної упаковки та в специфікації методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом		UA/7029/01/04
18.	ЗОТЕК-200	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг in bulk № 2500 у пакетах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	-	-	UA/11502/01/01
19.	ЗОТЕК-200	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	без рецепта - № 10; за рецептом - № 10x10	-	UA/11501/01/01
20.	ЗОТЕК-300	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг in bulk № 2500 у пакетах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	-	-	UA/11502/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
21.	ЗОТЕК-300	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	без рецепта - № 10; за рецептом - № 10x10	-	UA/11501/01/02
22.	ЗОТЕК-400	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	без рецепта - № 10; за рецептом - № 10x10	-	UA/11501/01/03
23.	ЗОТЕК-400	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг in bulk № 2500 у пакетах	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	-	-	UA/11502/01/03
24.	ІБУНОРМ	капсули по 200 мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична фірма "Вертекс"	Україна, м. Харків	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків; Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків / Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію додаткової дільниці виробництва ТОВ "Фармекс ГРУП", Україна для всього виробничого процесу ГЛЗ за винятком випуску серії), з новим додатковим розміром серії і упаковками №10(10x1), №20(10x2) у блістерах, в картонній коробці ; реєстрація додаткової	без рецепта		UA/11677/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							упаковки, без зміни первинної, для виробничої ділянки ТОВ "Фармекс Груп" а саме: №10 (№10x1) у блістері у картонній коробці (реєстрація додаткового типорозміру (1) блістера та додаткового типорозміру (1) коробки; №20 (№10x2) у блістері у картонній коробці (реєстрація додаткового типорозміру (1) блістера та додаткового типорозміру (1) коробки; №10 (№10x1) у блістері у картонній коробці (реєстрація додаткового типорозміру (2) блістера та додаткового типорозміру (2) коробки; №20 (№10x2) у блістерах у картонній коробці (реєстрація додаткового типорозміру (2) блістера та додаткового типорозміру (2) коробки			
25.	ІБУНОРМ	капсули по 400	ТОВ	Україна, м.	Товариство з	Україна, м.	внесення змін до	без		UA/11677/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг № 10 (10x1), № 20 (10x2) у блістерах	"Фармацевтична фірма "Вертекс"	Харків	обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків; Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію додаткової ділянки виробництва ТОВ "Фармекс ГРУП", Україна для всього виробничого процесу ГЛЗ за винятком випуску серії), з новим додатковим розміром серії і упаковками №10(10x1), №20(10x2) у блістерах, в картонній коробці ; реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної, для виробничої ділянки ТОВ "Фармекс Груп" а саме: №10 (№10x1) у блістері в коробці; №20 (№10x2) у блістері в коробці; №10 (№10x1) у блістерів в коробці (реєстрація додаткового типорозміру блістеру та додаткового типорозміру коробки); №20 (№10x2) у блістерах в коробці (реєстрація додаткового типорозміру блістера та додаткового типорозміру коробки)	<i>рецепта</i>		

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
26.	КОЛДРЕКС ХОТРЕМ® ЛИМОН	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках № 5, № 10 у коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	СмітКлайн Бічем С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового або оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника); зміни періодичності повторних випробувань активної субстанції було: 6 місяців, стало: 18 місяців); вилучення виробничої дільниці для активної субстанції; уточнення складу зареєстрованого продукту	без рецепта	-	UA/2560/01/01
27.	КОЛДРЕКС ХОТРЕМ® МЕД І ЛИМОН	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках № 5, № 10 у картонній коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	СмітКлайн Бічем С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна періодичності повторних випробувань активної субстанції (було – 6 місяців; стало – 18 місяців); подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції,	без рецепта		UA/9473/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							які використовуються у виробничому процесі активної субстанції (від уже затвердженого виробника); вилучення виробника парацетамолу; уточнення складу (активні речовини)			
28.	КОМБІГРИП ДЕКСА	таблетки in bulk № 5000 у пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника та як наслідок додаткова упаковка	-		UA/2069/01/01
29.	КОМБІГРИП ДЕКСА	таблетки № 4, № 8, № 80 (8x10) у блістерах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника та як наслідок додаткова упаковка	без рецепта		UA/2068/01/01
30.	КОМБІГРИП®	таблетки in bulk № 5000 у пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	-	-	UA/2914/01/01
31.	КОМБІГРИП®	таблетки № 8, № 80 (8x10) у блістерах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Глохем Індастріз Лімітед, Індія/ Сінмедик Лабораторіз, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	без рецепта	-	UA/2913/01/01
32.	КОМБІСПАЗМ®	таблетки in bulk № 1200 у	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія;	Індія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/3089/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пакетах			Глохем Індастріз Лімітед, Індія		матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки			
33.	КОМБІСПАЗМ®	таблетки № 10, № 100 у блістерах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	№ 10 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/3088/01/01
34.	ЛАНТУС®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл по 3 мл у картриджах № 5 у блістерах у коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у р.: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6531/01/01
35.	ЛАНТУС® ОПТІСЕТ®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл, по 3 мл у картриджах, герметично вмонтованих в одноразові шприц-ручки (без голок для ін'єкцій), № 5	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін - протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/6532/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
36.	ЛАНТУС® СОЛОСТАР®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл, по 3 мл у картриджах, герметично вмонтованих в одноразові шприц-ручки (без голок для ін'єкцій), № 5	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти", "Фармакологічні властивості" (Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження)	за рецептом		UA/8106/01/01
37.	ЛІЗИНОКОР	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у блістерах	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/9971/01/01
38.	ЛІЗИНОКОР	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістерах	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/9971/01/02
39.	ЛІЗИНОКОР	таблетки по 20 мг № 20 (10x2) у блістерах	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/9971/01/03
40.	ЛОРДЕС	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг №20 (10x2), №30 (10x3) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна дизайну графічного зображення вторинної упаковки	без рецепта		UA/11552/02/01
41.	ЛОРДЕС	сироп 2,5 мг/5 мл по 150 мл у флаконах №1	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/11552/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміна дизайну графічного зображення первинної та вторинної упаковки			
42.	МЕБСІН РЕТАРД	капсули по 200 мг № 30 (10x3) у блістерах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/8968/01/01
43.	МЕБСІН РЕТАРД	капсули по 200 мг in bulk № 1000	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія; Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	-		UA/8969/01/01
44.	МЕЛІТОР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг у блістерах № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 56 (14x4) у коробці з картону	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція /Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активної субстанції. Зміни будуть введені протягом 3 міс після затвердження	за рецептом		UA/4972/01/01
45.	МЕРОНЕМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 10 у картонній коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	Дейніппон Сумітомо Фарма Ко., Лтд., Японія для АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія/ ЕйСіЕс Добфар Спа, Італія/ Виробник, відповідальний за	Японія /Великобританія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; зміна розміру картонної коробки, незначний перерозподіл тексту	за рецептом	-	UA/0186/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія					
46.	МЕРОНЕМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 10 у картонній коробці	АстраЗенека ЮК Лімітед	Великобританія	Дейніппон Сумітомо Фарма Ко., Лтд., Японія для АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія/ ЕйСіЕс Добфар Спа, Італія/ Виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Великобританія	Японія /Великобританія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; зміна розміру картонної коробки	за рецептом	-	UA/0186/01/02
47.	МІОЗИМ	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 50 мг у флаконі №1	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Джензайм Ірланд Лтд, Ірландія (наповнення флаконів та виробництво кінцевого продукту, маркування та пакування, контроль якості ГЛЗ, випуск серії); Джензайм Лтд, Велика Британія (маркування та пакування ЛЗ, випуск серії); Джензайм	Ірландія/ Велика Британія/ Бельгія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення виробничої дільниці для контролю якості при випуску активної субстанції та готового лікарського засобу. Зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/11618/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Фландерс бвба, Бельгія (виробництво АС, приготування розчину ЛЗ для ліофілізації); Хоспіра Інк., США (наповнення флаконів та виробництво кінцевого продукту, контроль якості серії ГЛЗ)					
48.	МІРОЛІУТ	таблетки по 200 мкг № 4 в банці	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ЗАТ "Обнінська хіміко-фармацевтична компанія"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом		UA/7326/01/01
49.	МОРІАМІН® ФОРТЕ	капсули № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах у пакетах у пачці	Єврофарм (ЮК) Ко., Лтд	Великобританія	Шеньчжень Ваньхе Фармасьютикал Ко., Лтд.	КНР	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового продукту (з 3-х до 4-х років); уточнення країни-виробника	без рецепта		UA/11385/01/01
50.	НЕБІЛЕТ®	таблетки по 5 мг №7x1, №14x1, №14x2 у блістерах	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Берлін-Хемі АГ (Менаріні Груп) (виробництво препарату "in bulk"; кінцеве пакування, контроль та випуск серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методів випробування готового лікарського засобу; зміни в інструкції для	за рецептом		UA/9136/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							медичного застосування у розділи: "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Упаковка"; вилучення розмірів упаковки; оновлення модулю 3 без внесення суттєвих змін; видалення тесту «Питома поверхня» зі специфікації на активну речовину; видалення тесту «Ділимість», «Однорідність маси», «Однорідність маси в половинках таблетки», «Однорідність вмісту четвертинок таблеток»; введення додаткового виробника субстанцій; реєстрація додаткової упаковки зі шотфтом Брайля			
51.	НЕОТРИЗОЛ	таблетки вагінальні № 8 (4x2) у стрипах разом з аплікатором у картонній коробці	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок додаткова упаковка	за рецептом	-	UA/10674/01/01
52.	ОМЕПРАЗОЛ	капсули по 0,02	ТОВ	Україна	ТОВ	Україна	внесення змін до реєстраційних	за		UA/5080/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		г №30 (6x5), №120 (12x10) у блистерах, №30 у контейнерах, № 30 (30x1) у контейнерах в пачці	"Стиролбіофарм"		"Стиролбіофарм"		матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (№ 120 (12x10) лінія Сам)	рецептом		
53.	ОРЛІП	капсули по 120 мг № 30 (10x3) у блистерах	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	Джи Ем Фармасьютикалс	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/10148/01/01
54.	ПК-МЕРЦ	розчин для інфузій, 0,4 мг/мл по 500 мл у флаконах № 2	Мерц Фармасьютикалс ГмБХ	Німеччина	Виробник готового лікарського засобу: Б. Браун Медикал С.А., Іспанія/ Виробник, відповідальний за випуск серії: Мерц Фарма ГмБХ і Ко. КГаА., Німеччина	Іспанія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової ділянки виробництва з уточненням функцій виробників	за рецептом	-	UA/9031/02/01
55.	ПОЛИНУ ГІРКОГО ТРАВА	трава по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах №20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта		UA/5879/01/01
56.	РИСПОЛЕПТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг in bulk № 10x450 у блистерах	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен-Сілаг С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника	-		UA/4825/01/02
57.	РИСПОЛЕПТ®	таблетки, вкриті	ТОВ "Джонсон &	Російська	Янссен-Сілаг	Італія	внесення змін до	за		UA/0692/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 2 мг № 20 (10x2), № 60 (10x6) у блістерах	Джонсон"	Федерація	С.п.А.		реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна графічного зображення упаковки, нанесення шрифту Брайля, зміна логотипу виробничої групи	рецептом		
58.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10, № 100 (10x10)	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/10667/01/01
59.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг № 10, № 100 (10x10)	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	за рецептом		UA/10667/01/02
60.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk № 1000 у пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	-		UA/10668/01/01
61.	СІНМЕТОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг in bulk № 1000 у пакетах	Сінмедик Лабораторіз	Індія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Глохем Індастріз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника, як наслідок реєстрація додаткової упаковки	-		UA/10668/01/02
62.	СОЛОДКИ КОРЕНІ	корені по 50 г або по 100 г у пачках з	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	без рецепта		UA/5695/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або пачках з внутрішнім пакетом					назви та уточнення адреси заявника/виробника			
63.	СОРЦЕФ	гранули для оральної суспензії 100мг/5мл по 60 та по 100мл у флаконі №1	АЛКАЛОЇД АД - Скоп'є	Республіка Македонія	АЛКАЛОЇД АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у графічному зображенні вторинної упаковки лікарського засобу	за рецептом		UA/11157/01/01
64.	ТЕНОЛОЛ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2) у блистерах у коробці	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом		UA/3153/01/01
65.	ТЕНОЛОЛ™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 28 (14x2) у блистерах у коробці	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом		UA/3153/01/02
66.	ФУЗІДЕРМ®	гель 2 % по 15 г у тубах	Фарма Інтернешенал	Йорданія	Фарма Інтернешенал	Йорданія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років)	за рецептом		UA/3093/03/01
67.	ХЕЛПЕКС®	таблетки № 4	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сінмедик	Індія	внесення змін до	без	-	UA/9824/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	АНТИКОЛД	(4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах			Лабораторіз		реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної з новим дизайном	<i>рецепта</i>		
68.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД DX	таблетки № 4 (4x1), № 10 (10x1), № 80 (4x20), № 100 (10x10) у блістерах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної з новим графічним оформленням	<i>без рецепта</i>	-	UA/9825/01/01
69.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з малиновим смаком по 5 г у саше № 5, № 10, № 20	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Алпекс Фарма СА, Швейцарія	Індія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових виробників активної субстанції	<i>без рецепта</i>		UA/10215/01/01
70.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з лимонним смаком по 5 г у саше № 5, № 10, № 20	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Алпекс Фарма СА, Швейцарія	Індія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткових виробників активної субстанції	<i>без рецепта</i>		UA/10214/01/01
71.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з малиновим смаком по 4 г у саше № 4, № 5, № 6, № 10, № 20	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Алпекс Фарма СА, Швейцарія	Індія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна якісного та кількісного складу допоміжних речовин, як наслідок - зміна маси вмісту в саше; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	<i>без рецепта</i>		UA/10215/01/01
72.	ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ЧАЙ	порошок для орального розчину з	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сінмедик Лабораторіз, Індія/ Алпекс Фарма СА,	Індія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	<i>без рецепта</i>		UA/10214/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		лимонним смаком по 4 г у саше № 4, № 5, № 6, № 10, № 20			Швейцарія		якісного та кількісного складу допоміжних речовин, як наслідок - зміна маси вмісту в саше; реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном			
73.	ЦЕЛЕСТОДЕРМ -В®	крем 0,1 % по 15 г або по 30 г у тубах	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США	Бельгія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 177 від 24.03.2009 щодо умов відпуску в процесі перереєстрації (було – за рецептом)	без рецепта		UA/9500/01/01
74.	ЦЕЛЕСТОДЕРМ -В®	мазь 0,1 % по 15 г або по 30 г у тубах	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США	Бельгія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 177 від 24.03.2009 щодо умов відпуску в процесі перереєстрації (було – за рецептом)	без рецепта		UA/9500/01/02
75.	ЦИМЕВЕН	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1 у картонній коробці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд.	Швейцарія	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; ДжейЕйчПі Фармасьютікалз, ЛЛСі, США для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія <i>Вторинне пакування:</i>	Швейцарія / США/ Швейцарія / Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва з зазначенням адреси вторинного пакування	<i>за рецептом</i>		UA/10598/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламу вання	Номер реєстраційного посвідчення
					Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія <i>Випробування контролю якості:</i> Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Рош Фарма АГ, Німеччина <i>Випуск серії:</i> Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія					

Начальник Управління лікарських засобів
та медичної продукції

Л. Коношевич