

**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 відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АКСЕФ®</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 6 мл в ампулах № 1	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	ФАРМАВІЗІОН САНАІ ВЕ ТИДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/3767/02/01
2.	<b>АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина/ Пфайзер Айленд Фармасьютікалз, Ірландія/ Пфайзер Фармасьютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом	UA/11020/01/01
3.	<b>АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина/ Пфайзер Айленд Фармасьютікалз,	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого	за рецептом	UA/11020/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Ірландія/ Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США		процесу готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу		
4.	<b>АТОРВАСТАТИН ПФАЙЗЕР</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина/ Пфайзер Айленд Фармасютікалз, Ірландія/ Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США	Німеччина/ Ірландія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом	UA/11020/01/03
5.	<b>БЕТАГІС</b>	таблетки по 16 мг № 10, № 30 (10x3), № 90 (18x5) у блістерах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5027/01/01
6.	<b>БЕТАГІСТИН-ЛУГАЛ</b>	таблетки по 24 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації – кількісні зміни активної речовини	за рецептом	UA/5273/01/03
7.	<b>БІВАЛОС®</b>	гранули для оральної суспензії по 2 г у саше № 7, № 14, № 28, № 56 у коробці	Ле Лаборатуар Серв'є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та місцезнаходження заявника; зміни в	за рецептом	UA/4943/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							інструкції для медичного застосування у р. «Показання», «Протипоказання»; «Побічні реакції», «Особливості застосування»; зміна графічного зображення упаковки		
8.	<b>БІЛЬТРИЦИД®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг № 6 у флаконах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника з уточненням адреси; зміна назви виробника та зазначення фактичної адреси відповідно до сертифікату GMP та ліцензії на виробництво; зміна графічного зображення упаковки у зв'язку зі зміною назви виробника; вилучення виробничої дільниці з попередньою назвою виробника	за рецептом	UA/3859/01/01
9.	<b>БІОАНТИСЕПТ</b>	рідина для зовнішнього застосування по 100 мл, по 2000 мл у флаконах, по 5000 мл у каністрах, по 200 л у бочках	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Київська обл., місто Бровари	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Сумська обл. Конотопський район, смт. Дубов'язівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви виробника без зміни місця виробництва; приведення адреси виробника у відповідність до ліцензії на виробництво	без рецепта	UA/9402/01/01
10.	<b>БІСОПРОЛОЛ – КВ</b>	таблетки по 5 мг № 10x3 у блістерах у пачці	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування та розміщення тексту на упаковках	за рецептом	UA/8672/01/01

<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>
11.	<b>БІСОПРОЛОЛ – КВ</b>	таблетки по 10 мг № 10х3 у блістерах у пачці	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київський вітамінний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна маркування та розміщення тексту на упаковках	за рецептом	UA/8672/01/02
12.	<b>ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг № 10х1, № 10х3, № 10х10 у блістерах у пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/2169/01/01
13.	<b>ВАЛЬПРОКОМ 300 ХРОНО</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг in bulk по 7 кг у пакетах поліетиленових	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/3988/01/01
14.	<b>ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг № 10х1, № 10х3 у блістерах у пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/2169/01/02
15.	<b>ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг in bulk по 7 кг у пакетах поліетиленових	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/3988/01/02
16.	<b>ВАРФАРИН-ФС</b>	таблетки по 2,5 мг № 10 (10х1), № 100 (10х10) у блістерах у пачці з картону	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5747/01/01
17.	<b>ВАРФАРИН-ФС</b>	таблетки по 2,5 мг in bulk по 7 кг у	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-	UA/5738/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		поліетиленових пакетах, що вкладені в контейнери					зміна розміру серії готового лікарського засобу		
18.	<b>ВАРФАРИН-ФС</b>	таблетки по 3 мг № 10 (10x1), № 100 (10x10) у блістерах у пацці з картону	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5747/01/02
19.	<b>ВАРФАРИН-ФС</b>	таблетки по 3 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах, що вкладені в контейнери	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/5738/01/02
20.	<b>ВІЗИПАК</b>	розчин для ін'єкцій, 270 мг йоду/мл по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл, або по 500 мл у скляних флаконах або поліпропіленових флаконах № 10 у картонній коробці	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з додатковим дизайном	за рецептом	UA/4254/01/01
21.	<b>ВІЗИПАК</b>	розчин для ін'єкцій, 320 мг йоду/мл по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл, або по 500 мл у скляних флаконах або поліпропіленових флаконах № 10 у картонній коробці	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з додатковим дизайном	за рецептом	UA/4254/01/02
22.	<b>ВІНІЛІН™ (БАЛЬЗАМ ШОСТАКОВСЬКОГО)</b>	рідина на шкірні по 100 г у флаконах зі скломаси або полімерних; по 50 г у банках полімерних	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни	без рецепта	UA/0964/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		або зі скломаси, по 100 г у банках полімерних					умов зберігання; реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки		
23.	<b>ГЕЛЬМІНТОКС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 125 мг № 6 у блістерах у картонній коробці	Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/10137/01/02
24.	<b>ГРИЗЕОФУЛЬВІН</b>	таблетки по 125 мг № 40 (20x2) у блістерах у пачці	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника (термін введення змін – протягом 60 днів після затвердження); зміна графічного зображення упаковки з нанесенням шрифту Брайля; уточнення складу допоміжних речовин на графічному зображенні пачки	за рецептом	UA/1280/01/01
25.	<b>ГРИПОЦИТРОН РИНІС</b>	гель назальний 0,1% по 5 г, або по 10 г, або по 15 г у тубах	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 з новою назвою препарату (було – Ксилометазол-Здоров'я)	без рецепта	UA/12577/01/01
26.	<b>ГРОПРИНОЗИН®</b>	таблетки по 500 мг № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах у картонній коробці	ВАТ «Гедеон Ріхтер»	Угорщина	ТОВ «Гедеон Ріхтер Польща»	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном вторинної упаковки	за рецептом	UA/6286/01/01
27.	<b>ДИКЛОБРЮ 100 МГ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг № 20 у блістерах	БРЮФАРМЕКСПО РТ с.п.р.л.	Бельгія	БРЮФАРМЕКСПО РТ с.п.р.л., Бельгія; ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В.,	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/0149/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
28.	<b>ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5 у пачці, № 5x1 в однобічному блістері у пачці, № 100 у коробці (фасування із in bulk фірми-виробника « Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай)	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	Бельгія АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника; реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Пакування»	за рецептом	UA/9064/01/01
29.	<b>ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл in bulk по 3 мл в ампулі № 100 в коробці	Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника готового лікарського засобу	-	UA/8316/01/01
30.	<b>ДИМЕДРОЛ-ДАРНИЦЯ</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробках; № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці	ПрАТ « Фармацевтична фірма « Дарниця»	Україна, м. Київ	ПрАТ « Фармацевтична фірма « Дарниця»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/ виробника	за рецептом	UA/4851/01/01
31.	<b>ДИНАСТАТ</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 1, № 5 у комплекті з розчинником по 2 мл в ампулах № 1, № 5	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; НПІЛ Фармасютікалз Лімітед, Великобританія; Фармація і Апджон Компані, США; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія; Актавіс Італія С.п.А., Італія	США/ Великобританія /Бельгія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у графічному зображенні первинної упаковки лікарського засобу	за рецептом	UA/2525/01/01
32.	<b>ДИНАСТАТ</b>	порошок ліофілізований для приготування	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Фармасютікалз ЛЛС, США; НПІЛ	США/ Великобританія / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у графічному	за рецептом	UA/2286/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконах № 10			Фармасютікалз Лімітед, Великобританія; Фармація і Апджон Компані, США; Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія		зображенні первинної упаковки лікарського засобу		
33.	<b>ЕКСІДЖАД</b>	таблетки, що диспергуються по 250 мг № 28 (7x4) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу	за рецептом	UA/6731/01/01
34.	<b>ЕКСІДЖАД</b>	таблетки, що диспергуються по 500 мг № 28 (7x4) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу	за рецептом	UA/6731/01/02
35.	<b>ЕМЕСЕТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг № 6x1 у стрипах у коробці	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до «Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)	за рецептом	UA/0055/01/02
36.	<b>ЕМЕСЕТ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг № 6x1 у стрипах у коробці	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до «Висновку щодо підтвердження	за рецептом	UA/0055/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							відповідності виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики (GMP)»)		
37.	<b>ЕТАМБУТОЛ</b>	таблетки по 400 мг № 1000 у пластикових банках (пакування із in bulk фірми-виробника Люпін Лімітед, Індія)	ТОВ «ЛЮМ'ЕР ФАРМА»	Україна, м. Київ	ТОВ «ЛЮМ'ЕР ФАРМА»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника та виробника; зміна графічного оформлення етикетки	за рецептом	UA/10451/01/01
38.	<b>ЕТАМБУТОЛ</b>	таблетки по 400 мг № 10x5 у блістерах, № 1300 у банках, № 570, № 1000, № 1300 у контейнерах	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8627/01/01
39.	<b>ЙОД</b>	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5% по 10 мл, 20 мл, 100 мл у флаконах	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Київська обл., місто Бровари	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Сумська обл. Конотопський район, смт. Дубов'язівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви виробника без зміни місця виробництва; приведення адреси виробника у відповідність до ліцензії на виробництво	без рецепта	UA/10478/01/01
40.	<b>ІНТАГРА® ІС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (2x2) у блістерах у паці	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/12352/01/01
41.	<b>ІНТАГРА® ІС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (2x2) у блістерах у паці	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/12352/01/02
42.	<b>ІНТАГРА® ІС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 1, № 2 (2x1), № 4 (2x2) у	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/12352/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
43.	КАЛІМІН® 60 Н	блістерах у пачці таблетки по 60 мг № 50 або № 100 у флаконах № 1 у картонній коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Меркле ГмБХ., Німеччина/ Клоке Фарма-Сервіс ГмБХ., Німеччина	Німеччина/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни виробничої дільниці випуску серій і місця проведення контролю якості готового лікарського засобу; зміна графічного зображення пакування; зміна заявника	за <i>рецептом</i>	UA/9462/01/01
44.	КАРВЕТРЕНД®	таблетки по 25 мг № 28 (28x1) у блистерах в пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща/ ТОВ «ПЛІВА Хорватія», Хорватія	Польща/ Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміни місця виробництва та приведення адреси місцезнаходження виробника у відповідність до фактичного знаходження виробничих потужностей замість юридичної адреси	за <i>рецептом</i>	UA/6591/01/04
45.	КАРВЕТРЕНД®	таблетки по 12,5 мг № 28 (14x2) у блистерах в пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща/ ТОВ «ПЛІВА Хорватія»	Польща/ Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміни місця виробництва та приведення адреси місцезнаходження виробника у відповідність до фактичного знаходження виробничих потужностей замість юридичної адреси	за <i>рецептом</i>	UA/6591/01/03
46.	КАРВЕТРЕНД®	таблетки по 6,25 мг № 28 (14x2) у блистерах в пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща/ ТОВ «ПЛІВА Хорватія»	Польща/ Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміни місця виробництва та приведення адреси місцезнаходження виробника у відповідність	за <i>рецептом</i>	UA/6591/01/02

<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>
							до фактичного знаходження виробничих потужностей замість юридичної адреси		
<b>47.</b>	<b>КАРВЕТРЕНД®</b>	таблетки по 3,125 мг № 28 (14x2) у блістерах в пачці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща/ ТОВ «ПЛІВА Хорватія», Хорватія	Польща/ Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміни місця виробництва та приведення адреси місцезнаходження виробника у відповідність до фактичного знаходження виробничих потужностей замість юридичної адреси	<i>за рецептом</i>	UA/6591/01/01
<b>48.</b>	<b>КЛАРИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ВАТ «Київмедпрепарат »	Україна, м. Київ	ВАТ «Київмедпрепарат »	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТС; зміна графічного зображення пакування; уточнення розділів «Опис» капсули та «Ідентифікація» діючих речовин, приведення у відповідність до вимог Євр. Фарм. тесту «Однорідність маси», методів контролю якості та інших нормувань даної лікарської форми до вимог Євр. Фарм.	<i>за рецептом</i>	UA/2547/01/01
<b>49.</b>	<b>КЛАРИТРОМІЦИН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10 (10x1) у блістерах у пачці	ВАТ «Київмедпрепарат »	Україна, м. Київ	ВАТ «Київмедпрепарат »	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначна зміна методики випробування «Супровідні домішки» у зв'язку з приведенням у відповідність до вимог монографії «Clarithromycin tablets» ВР; збільшення терміну придатності з 2-х	<i>за рецептом</i>	UA/2547/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
50.	<b>КЛІНДАМІЦИН-НОРТОН</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 2 мл або 4 мл в ампулах in bulk № 200	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Напрод Лайф Саінсис Пвт. Лтд., Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	до 3-хроків внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення на упаковку назви та адреси місцезнаходження виробника лікарського засобу	-	UA/2218/01/01
51.	<b>КЛІНДАМІЦИН-НОРТОН</b>	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл по 2 мл або 4 мл в ампулах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Напрод Лайф Саінсис Пвт. Лтд., Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення на упаковку назви та адреси місцезнаходження виробника лікарського засобу	за рецептом	UA/2217/01/01
52.	<b>КЛОПІКСОЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Особливості застосування», «Фармакологічні властивості»	за рецептом	UA/2205/01/01
53.	<b>КЛОПІКСОЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Особливості застосування», «Фармакологічні	за рецептом	UA/2205/01/02

<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>
54.	<b>КЛОПІКСОЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 100 у контейнерах	Лундбек Експорт А/С	Данія	Х. Лундбек А/С	Данія	внесення змін до властивості» реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Спосіб застосування та дози», «Побічні реакції», «Застосування у період вагітності або годування груддю», «Особливості застосування», «Фармакологічні властивості»	за рецептом	UA/2205/01/03
55.	<b>КОДЕПСИН</b>	таблетки in bulk по 7 кг у пакетах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/11813/01/01
56.	<b>КОДЕПСИН</b>	таблетки № 10 (10x1) у блістерах в пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта	UA/11812/01/01
57.	<b>КОЛЛОМАК®</b>	розчин для зовнішнього застосування по 10 мл у флаконах № 1	АЛЕКСФАРМ ГМБХ ЛТД	Великобританія	Октобер Фарма С.А.Е	Єгипет	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення щодо опису та умов зберігання готового лікарського засобу	без рецепта	UA/3667/01/01
58.	<b>КОРВАЛТАБ</b>	таблетки по 7 кг in bulk у поліетиленових пакетах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/3760/01/01
59.	<b>КОРВАЛТАБ</b>	таблетки № 10, № 10x2, № 10x10 у блістерах у пачці з картону	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом : № 10x10 без рецепта: № 10, №	UA/1028/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
60.	КРЕОН® 10000	капсули тверді з гастрорезистентним и гранулами по 150 мг № 20, № 50, № 100 у флаконах	Абботт Продактс ГмБХ	Німеччина	Абботт Продактс ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (зміни внесено до інструкції у розділі: «Фармакотерапевтична група» (щодо фармакологічних властивостей препарату), «Показання для застосування» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Спосіб застосування та дози», «Побічні ефекти». До затвердження також рекомендується Коротка характеристика лікарського засобу із внесеними змінами до розділів: «Терапевтичні показання» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Дози та спосіб застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та	10x2 без рецепта	UA/9842/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							інші форми взаємодій», «Вплив на здатність керувати транспортними засобами або працювати з іншими автоматизованими системами», «Побічні реакції», «Фармакодинамічні властивості»); затвердження короткої характеристики лікарського засобу з <b>терміном введення протягом 2-х місяців після затвердження</b> ; реєстрація додаткової упаковки (маркування)		
61.	<b>КРЕОН® 25000</b>	капсули тверді з гастрорезистентним и гранулами по 300 мг № 20, № 50, № 100 у флаконах	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (зміни внесено до інструкції у розділі: «Фармакотерапевтична група» (щодо фармакологічних властивостей препарату), «Показання для застосування» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Спосіб	без рецепта	UA/9842/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування та дози», «Побічні ефекти». До затвердження також рекомендується Коротка характеристика лікарського засобу із внесеними змінами до розділів: «Терапевтичні показання» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Дози та спосіб застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші форми взаємодій», «Вплив на здатність керувати транспортними засобами або працювати з іншими автоматизованими системами», «Побічні реакції», «Фармакодинамічні властивості»); затвердження короткої характеристики лікарського засобу з <b>терміном введення протягом 2-х місяців після затвердження</b> ; реєстрація додаткової упаковки (маркування)		
62.	КРЕОН® 40000	капсули тверді з гастрорезистентним и гранулами по 400 мг № 20, № 50, № 100 у флаконах	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	Абботт Продактс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (зміни внесено до	без рецепта	UA/9842/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>інструкції у розділі: «Фармакотерапевтична група» (щодо фармакологічних властивостей препарату), «Показання для застосування» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами», «Спосіб застосування та дози», «Побічні ефекти». До затвердження також рекомендується Коротка характеристика лікарського засобу із внесеними змінами до розділів: «Терапевтичні показання» (додано показання «гострий панкреатит з моменту переведення пацієнта на ентеральне харчування»), «Дози та спосіб застосування», «Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші форми взаємодій», «Вплив на здатність керувати транспортними засобами або працювати з іншими автоматизованими</p>		

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							системами», «Побічні реакції», «Фармакодинамічні властивості»); затвердження короткої характеристики лікарського засобу з <b>терміном введення протягом 2-х місяців після затвердження</b> ; реєстрація додаткової упаковки (маркування)		
63.	<b>КСИЛОМЕТАЗОЛ-ЗДОРОВ'Я</b>	гель назальний 0,1 % по 5 г, або по 10 г, або по 15 г у тубах	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного дос'є (введення в дію нової дільниці з новим розміром серії); реєстрація додаткової упаковки, без зміни первинної упаковки	без рецепта	UA/10482/01/01
64.	<b>МЕБІКАР ІС</b>	таблетки по 0,3 г № 20 у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розмірів таблеток	без рецепта	UA/8823/01/01
65.	<b>МЕТИЛПРЕДНІЗО ЛОН-ФС</b>	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у блістері в пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/3183/01/01
66.	<b>МЕТИЛПРЕДНІЗО ЛОН-ФС</b>	таблетки по 8 мг № 30 (10x3) у блістері в пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/3183/01/02
67.	<b>МІКАРДИС®</b>	таблетки по 80 мг № 7x2, № 7x4 у блістерах в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення показника якості специфікації	за рецептом	UA/2681/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							«Мікробіологічна чистота» у відповідність до гармонізованного методу Eur.Ph		
68.	<b>МОРИАМІН® ФОРТЕ</b>	капсули № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	Єврофарм (ЮК) Ко., Лтд.	Великобританія	Шеньчжень Ваньхе Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТС; зміна графічного зображення пакування; уточнення розділів «Опис» капсули та «Ідентифікація» діючих речовин, приведення у відповідність до вимог Євр. Фарм. тесту «Однорідність маси», методів контролю якості та інших нормувань даної лікарської форми до вимог Євр. Фарм.	без рецепта	UA/11385/01/01
69.	<b>МОРИАМІН® ФОРТЕ</b>	капсули in bulk № 12000 (10x3x400), № 14000 (10x10x140)	Єврофарм (ЮК) Ко.	Великобританія	Шеньчжень Ваньхе Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна коду АТС; зміна графічного зображення пакування; уточнення розділів «Опис» капсули та «Ідентифікація» діючих речовин, приведення у відповідність до вимог Євр. Фарм. тесту «Однорідність маси», методів контролю якості та інших нормувань даної лікарської форми до вимог Євр. Фарм.	-	UA/11386/01/01
70.	<b>ОМНІПАК</b>	розчин для ін'єкцій, 350 мг йоду/мл по 20 мл у скляних флаконах № 25; по 50 мл у скляних флаконах № 10; по	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з додатковим дизайном	за рецептом	UA/2688/01/04

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		100 мл у скляних флаконах № 10; по 200 мл у скляних флаконах № 6; по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у поліпропіленових флаконах № 10							
71.	<b>ОМНІПАК</b>	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл по 10 мл або по 50 мл у скляних флаконах № 10; по 20 мл у скляних флаконах № 25; по 100 мл у скляних флаконах № 10; по 10 мл, або по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у поліпропіленових флаконах № 10	Джил Хелскеа АС	Норвегія	Джил Хелскеа Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з додатковим дизайном	за рецептом	UA/2688/01/03
72.	<b>ОТРИВІН</b>	спрей назальний, дозований 0,1 % 10 мл у флаконах полімерних з розпилювачем № 1 в картонній пачці	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та зміна методу випробувань готового лікарського засобу; вилучення зі специфікації та методів контролю якості показника «Однорідність маси»	без рецепта	UA/5206/02/01
73.	<b>ПАНКРЕАТИН 8000</b>	таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2), № 50 (10x5) у блістерах	ПрАТ «Технолог»	Україна	ПрАТ «Технолог»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у кількісному складі допоміжних речовин без зміни якісного складу і ваги лікарської форми	без рецепта	UA/4577/01/01
74.	<b>ПЕНТАЛГІН-ФС</b>	таблетки № 10x1 у	ТОВ «Фарма	Україна	ТОВ «Фарма Старт	Україна	внесення змін до	без	UA/2617/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери, № 10 у блистері	Старт «		«		реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	<i>рецепта</i>	
75.	<b>ПЕРИТОЛ®</b>	таблетки по 4 мг № 20 (10x2) у блистерах в упаковці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу (уточнення адреси виробника лікарського засобу)	<i>за рецептом</i>	UA/9035/01/01
76.	<b>ПІРАЗИНАМІД</b>	таблетки по 0,5 г № 50 (10x5) у блистерах, № 1500 у банках, № 650, № 1000, № 1500 у контейнерах полімерних	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	ПАТ «Луганський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Луганськ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	<i>за рецептом</i>	UA/8646/01/01
77.	<b>ПРАДАКСА®</b>	капсули тверді по 75 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блистерах, № 60 у флаконах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни показників випробувань або допустимих меж у процесі виробництва лікарського засобу; зміни в специфікаціях вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується в процесі виробництва активної субстанції; зміни в специфікаціях активної субстанції або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується в процесі виробництва	<i>за рецептом</i>	UA/10626/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							активної субстанції; вилучення виробничої дільниці; зміна розміру серії готового лікарського засобу; доповнення р. 3.2.S відомостями про альтернативний шлях синтезу субстанції дабігантрану етексилату, як наслідок оновлення р. 3.2.P.		
78.	ПРАДАКСА®	капсули тверді по 110 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах, № 60 у флаконах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни показників випробувань або допустимих меж у процесі виробництва лікарського засобу; зміни в специфікаціях вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується в процесі виробництва активної субстанції; зміни в специфікаціях активної субстанції або вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовується в процесі виробництва активної субстанції; вилучення виробничої дільниці; зміна розміру серії готового лікарського засобу; доповнення р. 3.2.S відомостями про альтернативний шлях синтезу субстанції	за рецептом	UA/10626/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							дабігантрану етексилату, як наслідок оновлення р. 3.2.Р.		
79.	<b>РЕВАЛГІН</b>	таблетки № 20, № 100 у коробці	Шрея Лайф Саенсіз Пвт. Лтд.	Індія	Шрея Лайф Саенсіз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/1681/02/01
80.	<b>РЕВМОКСИКАМ®</b>	супозиторії ректальні по 0,015 г № 5 (5x1) у блістері в пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	АТ «Лекхім – Харків»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення упаковки; зміна назви лікарського засобу; зміна назви заявника (термін введення змін – протягом 3- місяців після затвердження)	за рецептом	UA/8230/01/01
81.	<b>РИБАРИН</b>	капсули по 200 мг № 10x1, № 10x3, № 10x4, № 10x10 у блістерах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/3185/01/01
82.	<b>СЕНАДИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 70 мг № 10, № 20 (10x2) у блістерах у картонній коробці	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення нового цеху без зміни розміром серії та зазначення її у кілограмах)	без рецепта	UA/10305/01/01
83.	<b>СОЛЕРОН 100</b>	таблетки 100 мг in bulk по 6 кг у пакетах поліетиленових	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/10210/01/01
84.	<b>СОЛЕРОН 100</b>	таблетки 100 мг № 10, № 30 у блістерах в пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/10209/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
85.	<b>СОЛЕРОН 200</b>	таблетки 200 мг № 10, № 30 у блістерах в пачці	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/10209/01/02
86.	<b>СОЛЕРОН 200</b>	таблетки 200 мг in bulk по 6 кг у пакетах поліетиленових	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/10210/01/02
87.	<b>СОРБІФЕР ДУРУЛЕС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, з модифікованим вивільненням (320 мг/60 мг) № 30, № 50 у скляному флаконі у картонній упаковці	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси виробника	за рецептом	UA/0498/01/01
88.	<b>СПИРТ ЕТИЛОВИЙ</b>	розчин для зовнішнього застосування 96% по 100 мл у флаконах скляних або поліетиленових	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Київська обл., місто Бровари	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Сумська обл. Конотопський район, смт. Дубов'язівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви виробника без зміни місця виробництва; приведення адреси виробника у відповідність до ліцензії на виробництво	за рецептом	UA/0632/01/01
89.	<b>СПИРТ ЕТИЛОВИЙ</b>	розчин для зовнішнього застосування 70% по 100 мл у флаконах скляних або поліетиленових	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Київська обл., місто Бровари	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Сумська обл. Конотопський район, смт. Дубов'язівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви виробника без зміни місця виробництва; приведення адреси виробника у відповідність до ліцензії на виробництво	за рецептом	UA/0632/01/02
90.	<b>ТАСИГНА</b>	капсули тверді по 150 мг № 28 (14x2) у	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/8979/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у коробці з картону					зміни терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)		
91.	<b>ТРАНКВІЛАР® IC</b>	таблетки по 0,3 г № 20 у блистерах	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розмірів таблеток	без рецепта	UA/8851/01/01
92.	<b>ТРИДУКТАН МВ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах, які вкладають у контейнери	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/5031/01/01
93.	<b>ТРИДУКТАН МВ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг № 20 (20x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 60 (20x3) у блистерах у пачці з картону	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/5030/01/01
94.	<b>ТРИСОЛЬ</b>	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	Закрите акціонерне товариство «Інфузія»	Україна, м. Київ	Закрите акціонерне товариство «Інфузія»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни терміну зберігання готового продукту (з 5-ти до 2-х років)	за рецептом	UA/12137/01/01
95.	<b>ТРИТІКО</b>	таблетки з контрольованим вивільненням по 150 мг № 20 (10x2) у блистерах	Азіенде Кімике Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А	Італія	Азіенде Кімике Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження виробника готового лікарського засобу; зміни в інструкції у розділі «Виробник».	за рецептом	UA/9939/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							Місцезнаходження»; зміна графічного зображення упаковки		
96.	УРОЛЕСАН®	капсули № 40 (10x4) у блістерах у пачці	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ВАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни терміну зберігання готового продукту (з 2-х до 3-х років)	без рецепта	UA/10393/01/01
97.	ФАРМАСЕПТИЛ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 96% по 100 мл у флаконах №1	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Київська обл., місто Бровари	Державне підприємство спиртової та лікєро-горілкової промисловості «УКРСПИРТ» (ДП «УКРСПИРТ»)	Україна, Сумська обл. Конотопський район, смт. Дубов'язівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та адреси заявника; зміна назви виробника без зміни місця виробництва; приведення адреси виробника у відповідність до ліцензії на виробництво	за рецептом	UA/9764/01/01
98.	ФІНІСТЕР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5,0 мг № 28 (14x2) у блістерах у коробці	Абботт Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; уточнення адреси виробника українською мовою у зв'язку з некоректною транслітерацією; зміна графічного оформлення упаковки; зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Фармакологічні властивості", "Заявник", "Виробник", "Місцезнаходження	за рецептом	UA/10767/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
99.	<b>ЦИПРОБАЙ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг №10 у блістерах	Байер Фарма АГ	Німеччина	Байер Фарма АГ	Німеччина	виробника" внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника; зміна назви виробника та зазначення фактичної адреси відповідно до сертифікату GMP та ліцензії на виробництво без зміни місця виробництва; зміна графічного зображення упаковки у зв'язку зі зміною назви виробника; вилучення виробничої дільниці з попередньою назвою виробника	за рецептом	UA/3423/01/02
100.	<b>ЦИТРАМОН НОВИЙ</b>	капсули в блістерах № 6 (6x1), № 30 (6x5) в блістерах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта	UA/11460/01/01
101.	<b>ЦИТРАМОН НОВИЙ</b>	капсули in bulk по 3 кг у пакетах поліетиленових у контейнерах	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	ТОВ «Фарма Старт»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-	UA/11461/01/01

Начальник Управління лікарських засобів  
засобів та медичної продукції

Л. Коношевич