

Додаток 3
до наказу Міністерства охорони
здоров'я України
09.08.2013 № 712

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

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЗИМЕД®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 3, № 10 у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/7234/02/01
2.	АЗОПТ®	краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях «Дроп-Тейнер®» № 1 у коробці	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд.	Велика Британія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2300/01/01
3.	АКТИЛІЗЕ®	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 50 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 50 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в процесі виробництва активної субстанції	за рецептом		UA/2944/01/01
4.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті	Алкалоїд АД –	Республіка	Алкалоїд АД –	Республіка	внесення змін до	за		UA/4290/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Скоп'є	Македонія	Скоп'є	Македонія	реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	<i>рецептом</i>		
5.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	Алкалоїд АД – Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД – Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	<i>за рецептом</i>		UA/4290/01/02
6.	АЛЛЕСТА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 (15x2) у блістерах	Алкалоїд АД – Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД – Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	<i>за рецептом</i>		UA/4290/01/03
7.	АМБРОБЕНЕ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 разом з мірним стаканчиком	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	виробник, який відповідає за випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина виробник, який відповідає за виробництво продукту in bulk, первинне та вторинне пакування,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (інші виробничі стадії, за винятком випуску серії); уточнення	<i>без рецепта</i>		UA/1853/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контроль серії: Меркле ГмБХ, Німеччина		адреси виробника ГЛЗ з відповідними змінами графічного зображення упаковки(Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)			
8.	АМБРОКСОЛ	таблетки по 30 мг № 20 у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/2084/01/01
9.	АМІТРИПТИЛІНУ ГІДРОХЛОРИД -3Н	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у коробці, № 10 (5x2) у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення розмірів упаковки; реєстрація додаткової упаковки без зміни первинної	за рецептом		UA/5160/02/01
10.	АМЛОДИПІН	таблетки по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах у пачці	ПАТ «Київмедпрепарат», Україна, м. Київ	Україна, Україна, Україна	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/1586/01/01
11.	АМПІЦИЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 1, № 10	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/2950/02/02
12.	АМПІЦИЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах № 1, № 10	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/2950/02/01
13.	АНУЗОЛ	супозиторії ректальні № 10 (5x2) у стрипах	ПАТ «Монфарм»	Україна	ПАТ «Монфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в Методах контролю якості лікарського засобу на	без рецепта		UA/7303/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							графічному оформленні вторинної упаковки			
14.	АФЛАЗИН®	капсули по 200 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; вилучення виробничої дільниці	без рецепта		UA/11171/01/01
15.	БЕНЗИЛПЕНІЦИЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 000 000 ОД у флаконах, у флаконах № 10	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3791/01/02
16.	БЕНЗИЛПЕНІЦИЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 000 ОД у флаконах, у флаконах № 10	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3791/01/01
17.	БІЦИЛІН®-5	порошок для суспензії для ін'єкцій по 1 500 000 ОД у флаконах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом		UA/3883/01/02
18.	БРОНХОЛІТИЧНИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 у пачках; по 50 г у пакетах	ВАТ «Лубнифарм»	Україна	ВАТ «Лубнифарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічних помилок, приведення у відповідність інформації нанесеної на пакет лікарського засобу до р. «Лікарська форма» Методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/12873/01/01
19.	БУПРЕНОРФІНУ	таблетки сублінгвальні по	ТОВ "Харківське фармацевтичне	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/10493/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ГІДРОХЛОРИД	2 мг № 25x4, № 25x10, № 25x50 у блістерах у коробці	підприємство "Здоров'я народу"		підприємство "Здоров'я народу"		матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу			
20.	БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 4мг № 10x1, № 10x5, № 10x10 у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10493/01/02
21.	БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки сублінгвальні по 8мг № 10 (10x1) № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/10493/01/03
22.	ВАЛУСАЛ®	гель для зовнішнього застосування, 25 мг/г, по 30 г або по 50 г у тубах № 1	АТ «Гріндекс»	Латвія	АТ Таллінський фармацевтичний завод	Естонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта		UA/10216/01/01
23.	ВІСМУТУ СУБЦИТРАТ КОЛОЇДНИЙ	гранули (субстанція) у пакетах подвійних з плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміни в методах випробування активної субстанції (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			UA/6280/01/01
24.	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у блістерах; № 30 (10x3) у блістерах у пацці	ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»	Україна, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника у зв'язку з передачею прав власника РП	без рецепта		UA/12759/01/01
25.	ГЕПАРИЛ 1000	гель (1000 ОД/г)	ПАТ	Україна,	ПАТ		внесення змін до	без	-	UA/7568/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 15 г або 30 г у тубі № 1 у пачці	«Київмедпрепарат», Україна, м. Київ	Україна, Україна	«Київмедпрепарат», Україна, м. Київ		реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	рецепта		
26.	ГІЛЕНІЯ	капсули тверді по 0,5 мг № 7 (7x1), № 28 (14x2) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ (виробництво, контроль якості, пакування)	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни умов зберігання готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11704/01/01
27.	ГЛОДУ ЛИСТЯ І КВІТКИ	листя і квітки по 50 г або по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г або по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта		UA/6040/01/01
28.	ГРИПОЦИТРО Н РИНІС	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: зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в Європейській Фармакопеї (діюча речовина); введення додаткового виробника субстанції ксилометазоліну гідрохлориду; введення на субстанцію показника "Залишкові кількості органічних розчинників"	без рецепта		UA/12577/01/01
29.	ГРИПОЦИТРО Н ФІТО	таблетки по 12,5 мг № 20x1, № 10x2 у блістерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація	без рецепта		UA/13193/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							додаткової упаковки під новою назвою (було - ХЛОРОФІЛІПТ)			
1.	ГРИПОЦИТРО Н ФІТО	таблетки по 25 мг № 20x1, № 10x2 у блістерах; № 40 у контейнерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ХЛОРОФІЛІПТ)	без рецепта		UA/13193/01/02
30.	ГРУДНИЙ ЗБІР	збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 25 у пачках; по 50 г у пакетах	ВАТ «Лубнифарм»	Україна	ВАТ «Лубнифарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки до р. « Термін придатності» Методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта		UA/12863/01/01
31.	ДЕРЕВІЮ ТРАВА	трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/5671/01/01
32.	ДИКЛОФЕНАК	таблетки по 0,05 г № 10, № 30 у блістерах в пачці	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ; вилучення одного з затверджених виробників АФІ зі зміною розміру серії активної субстанції та зміною специфікації вхідного контролю	за рецептом		UA/0708/01/01
33.	ДОКТОР МОМ® 3	пастилки № 1 у плівці, № 16	ТОВ «Джонсон і Джонсон Україна»	Україна	Юнік Фармасьютикал	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/6077/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	ЯГІДНИМ СМАКОМ	(8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці, № 100 (1x100) у плівці у банці			Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.»)		матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	: № 100 без рецепта: № 1, № 16, № 20, № 24		
34.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА	пастилки № 1 у плівці, № 100 (1x100) у плівці у банці; № 16 (8x2), № 24 (8x3) у блістерах у коробці, № 20 (4x5) у стрипах у коробці	ТОВ «Джонсон і Джонсон Україна»	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.»)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом : № 100 без рецепта: № 1, № 16, № 20, № 24		UA/2409/01/01
35.	ДРОТАВЕРИН- ДАРНИЦЯ	таблетки по 40 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в методах контролю якості готового лікарського засобу. Внесення змін протягом 3 місяців після затвердження	без рецепта		UA/7468/01/01
36.	ЕЛЕКАСОЛ	збір по 60 г або по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах в	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта		UA/5757/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		індивідуальному пакетику № 20 у пачках								
37.	ЕЛЕУТЕРОКОК У КОЛЮЧОГО КОРЕНЕВИЦЦА І КОРЕНІ	кореневища і корені (субстанція) у мішках, тюках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	Компанія «Шандонг Форейн Трейд Руйфенг Ко., ЛТД»	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна назви та уточнення адреси заявника	-		UA/10939/01/01
38.	ЕЛЕУТЕРОКОК У КОЛЮЧОГО КОРЕНЕВИЦЦА І КОРЕНІ	кореневища і корені (субстанція) у мішках, тюках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	Компанія «Чайна Мехеко Корпорейшн»	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна назви та уточнення адреси заявника	-		UA/10940/01/01
39.	ЕНАЛАПРИЛ	таблетки по 0,01 г № 20 (10x2) у блістерах	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна	ПАТ «Хімфармзавод «Червона зірка»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ (метод виготовлення), реєстраційного досьє. Зміни у виробництві лікарського засобу, які супроводжуються зміною типу обладнання, без зміни розміру серії, без зміни технології виробництва	за рецептом		UA/6582/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							та адреси виробничого майданчика			
40.	ЕНКАД-БІОЛІК®	розчин для ін'єкцій 3,5 % по 3 мл в ампулах № 10	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – Енкад®)	за рецептом		UA/5196/01/01
41.	ЕНТЕРОФУРИЛ®	капсули по 100 мг № 30 (10x3) у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «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», «Основні фізико-хімічні властивості», «Умови зберігання»; зміна специфікації готового	за рецептом	не підлягає	UA/1991/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							лікарського засобу; зміни кількісного складу допоміжних речовин; зміна опису зовнішнього вигляду вмісту капсул			
42.	ЕНТЕРОФУРИ Л®	капсули по 200 мг № 8 (8x1), № 16 (8x3 у блістерах	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни в інструкції для медичного застосування у розділи: «Показання», «Протипоказання», «Спосіб застосування та дози», «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», «Основні фізико-хімічні властивості», «Умови зберігання»; зміна специфікації готового лікарського засобу; зміни кількісного складу допоміжних речовин; зміна опису зовнішнього	за рецептом	не підлягає	UA/1991/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вигляду вмісту капсул			
43.	ЕСПЕРАЛЬ	таблетки по 500 мг № 20 у флаконі в картонній коробці	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	СОФАРИМЕКС	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна пробки флакону; зміна умов зберігання; зміна матеріалу первинної упаковки; зміна розмірів туби флакону; додання тестів «Ідентифікація» для матеріалів, з яких виготовлений флакон; зміна графічного зображення упаковки. Введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/5332/01/01
44.	ЗІННАТ™	гранули для приготування 100 мл (125 мг/5 мл) суспензії у флаконах № 1 разом з мірним ковпачком та мірною ложечкою	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси виробника	за рецептом		UA/5509/01/01
45.	ЗІННАТ™	таблетки, вкриті оболонкою, по 125 мг № 10 (10x1) у блістерах у коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси виробника	за рецептом		UA/5509/02/01
46.	ЗІННАТ™	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 10 (10x1) у блістерах у коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси виробника	за рецептом		UA/5509/02/02
47.	ЗІННАТ™	гранули для	ГлаксоСмітКляйн	Сполучене	Глаксо Оперейшнс	Велика	внесення змін до	за		UA/11807/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		приготування суспензії по 125 мг у саше № 14	Експорт Лімітед	Королівство	ЮК Лімітед	Британія	реєстраційних матеріалів: уточнення адреси виробника без зміни адреси відповідно до сертифікату GMP	рецептом		
48.	ЗОКОР® ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах у коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк.	Швейцарія	Виробник in bulk, контроль якості: Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія Пакування, випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення функціональних обов'язків виробників; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/0645/01/01
49.	КАЛІМІН® 60 Н	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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви міста в адресі виробничої дільниці без зміни місця виробництва (термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/9462/01/01
50.	КАРДОГРЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг № 30 (10x3) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Сандоз Прайвет Лтд, Індія; Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща, підприємство компанії Сандоз; Сандоз С.Р.Л., Румунія	Індія/ Німеччина/ Словенія/ Польща/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 6 місяців після затвердження	за рецептом		UA/10479/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Реклам ування	Номер реєстраційного посвідчення
51.	КАРДУКТАЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	ПрАТ «Технолог»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ «Технолог»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до 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», «Фармакологічні властивості»	за рецептом		UA/4030/01/01
52.	КЕТОНАЛ®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл по 2 мл (100мг) в ампулах № 10 (5x2) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу	за рецептом		UA/8325/01/01
53.	КСИЛОМЕТАЗ ОЛ-ЗДОРОВ'Я	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: введення додаткового виробника субстанції ксилометазоліну гідрохлориду; введення на субстанцію показника "Залишкові кількості органічних розчинників"; зміна специфікацій	без рецепта		UA/10482/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в Європейській Фармакопеї (діюча речовина)			
54.	ЛІВЕРІЯ® ІС	таблетки по 0,5 г № 20 (10x2) у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна, м. Одеса	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна, м. Одеса	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новою назвою (було – АЛКОДЕЗ® ІС)	без рецепта	-	UA/13164/01/01
55.	ЛІОЛІВ-БІОЛІК®	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій у флаконах № 1, у пляшках № 1	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було – ЛІОЛІВ)	за рецептом		UA/3549/01/01
56.	ЛІПІН-БІОЛІК®	ліофілізат для емульсії по 500 мг у флаконах № 1, або у пляшках № 1, або у флаконах № 3 у комплекті з інгалятором Nebuliser № 1	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було: ЛІПІН®, стало: ЛІПІН-БІОЛІК®)	за рецептом	-	UA/3528/01/01
57.	ЛІПІН-БІОЛІК®	ліофілізат для емульсії по 100 мг у флаконах № 1, або у пляшках № 1, або у флаконах № 3 у комплекті з інгалятором Nebuliser № 1	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви лікарського засобу (було: ЛІПІН®, стало: ЛІПІН-БІОЛІК®)	за рецептом	-	UA/3528/01/02
58.	ЛІПІН-БІОЛІК®	ліофілізат для емульсії по 250 мг у флаконах	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	ПАТ «Фармстандарт-Біолік»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви	за рецептом	-	UA/3528/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 1, або у пляшках № 1, або у флаконах № 3 у комплекті з інгалятором Nebuliser № 1					лікарського засобу (було: ЛІПІН®, стало: ЛІПІН-БІОЛІК®)			
59.	ЛОВАСТАТИН	таблетки по 20 мг № 30 (10x3) у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат», Україна, м. Київ	Україна, Україна, Україна	ПАТ «Київмедпрепарат», Україна, м. Київ		внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	-	UA/7055/01/01
60.	ЛОКОІД ЛІПОКРЕМ	крем, 1 мг/г по 30 г у тубах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Теммлер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника (з графічного оформленні вторинної упаковки вилучена адреса заявника) (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом	-	UA/4471/02/01
61.	ЛОКОІД®	крем, 1 мг/г по 30 г у тубах	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Теммлер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника (з графічного оформлення вторинної упаковки вилучено адресу заявника) (Термін введення змін – протягом 6-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4471/04/01
62.	НЕБУТАМОЛ®	розчин для інгаляцій, 1 мг/мл по 2 мл або 2,5 мл у контейнерах однодозових № 10 (10x1), № 40 (10x4) у пакетах	ТОВ «Юрія-Фарм»	Україна	ТОВ «Юрія-Фарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення вторинної упаковки	за рецептом		UA/12488/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		з полімерної плівки у пачці								
63.	НЕЙРОБІОН	розчин для ін'єкцій по 3,0 мл в ампулах № 3	Мерк КгаА	Німеччина	Мерк КгаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифікату відповідності ЄФ для активної субстанції від затвердженого виробника	за рецептом		UA/5409/02/01
64.	НИРКОВИЙ ЧАЙ	листя по 50 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, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта		UA/5874/01/01
65.	НІФУРОКСАЗИД	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,1 г № 10 (10x1), № 30 (10x3) у контурних чарункових упаковках у пачці	ТОВ «Тернофарм»	Україна, м. Тернопіль	ТОВ «Тернофарм»	Україна, м. Тернопіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення помилки в реєстраційному посвідченні щодо виробників лікарського засобу (приведення у відповідність до затверджених реєстраційних матеріалів (МКЯ та Інструкції для медичного застосування) /відповідно до наказу МОЗ України від 26.03.2009 р. № 188/	за рецептом		UA/9513/01/01
66.	ОКСАЛІПЛАТИН	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	-	UA/7653/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 25 мл (50 мг) або 50 мл (100 мг) у флаконах № 1 (пакування із in bulk фірми-виробника «Фрезеніус Кабі Онколоджи Лімітед», Індія)					матеріалів: зміна назви заявника/виробника			
67.	ОПТІВЕ™	краплі очні по 3 мл, 10 мл, 15 мл у флаконах – крапельницях № 1	Аллерган, Інк.	США	Аллерган Сейлс ЛЛС	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/10976/01/01
68.	ПАМІДРІЯ – 90	ліофілізат для розчину для інфузій по 90 мг у флаконах № 1 у пачці	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового, збільшеного розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом		UA/11989/01/02
69.	ПАНКРЕАТИН 8000	таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2), № 50 (10x5), № 900 (10x90) у блістерах	ПрАТ «Технолог»	Україна	ПрАТ «Технолог»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта		UA/4577/01/01
70.	ПАНКРЕАТИН 8000	таблетки гастрорезистентні in bulk № 4000 у контейнерах	ПрАТ «Технолог»	Україна	ПрАТ «Технолог»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	-		UA/12610/01/01
71.	ПАРАВЕРІН®	таблетки № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ «Кусум Фарм»	Україна	ТОВ «Кусум Фарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника АФІ дротаверину гідрохлориду	без рецепта		UA/12092/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
72.	ПАРАЛЕН® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ	порошок для орального розчину по 5 г у саше № 5, № 6, № 10, № 12	ТОВ «Зентіва»	Чеська Республіка	ТОВ «Зентіва»	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна матеріалу первинного пакування; зміни в маркуванні (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/10716/01/01
73.	ПАРАЦЕТАМОЛ 325 мг	таблетки по 325 мг № 6, № 12 у блістерах без пачки; № 12 (12x1), № 30 (6x5), № 120 (12x10) у блістерах у пачці	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ «Стиролбіофарм»	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	без рецепта – № 6, № 12, № 30; за рецептом – № 120		UA/5069/02/01
74.	ПЕКТОЛВАН® СТОП	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах у пачці	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна методу випробування готового лікарського засобу; зміна графічного оформлення упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	без рецепта		UA/10685/01/01
75.	ПЕРСЕН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 40 (10x4) у блістерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна розміру серії готового лікарського засобу	без рецепта		UA/9536/01/01
76.	ПЕРСЕН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 40 (10x4) у	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія,	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/9536/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах у картонній коробці			підприємство компанії Сандоз		зміна назви виробника активної субстанції			
77.	ПЕРСЕН® ФОРТЕ	капсули № 20 (10x2) у блистерах у картонній коробці	Сандоз Фармасьютикалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	без рецепта		UA/2838/02/01
78.	ПОЛИНУ ГРКОГО ТРАВА	трава (субстанція) у мішках або тюках для виробництва нестерильних лікарських форм	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в МКЯ; зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	-		UA/5600/01/01
79.	ПОЛІСОРБ МП	порошок для приготування суспензії по 12 г у пляшках	Державне підприємство «Джанкойсько-Сиваський дослідно-експериментальний завод Інституту хімії поверхні ім. О.О. Чуйка Національної академії наук України»	Україна, Херсонська обл., Генічеський р-н, с. Сиваш	Державне підприємство «Джанкойсько-Сиваський дослідно-експериментальний завод Інституту хімії поверхні ім. О.О. Чуйка Національної академії наук України»	Україна, АР Крим, м. Джанкой	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; введення додаткової виробничої ділянки зі зміною назви виробника; зміни виробничої ділянки випуску серій і місяця проведення контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додатковий виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль серії/випробування)	без рецепта		UA/2972/01/01
80.	ПРАДАКСА®	капсули тверді по 75 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блистерах, № 60	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення місць виробництва вже затвердженого виробника вихідного	за рецептом		UA/10626/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у флаконах					продукту; зміна назви виробника вихідних компонентів			
81.	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: доповнення місць виробництва вже затвердженого виробника вихідного продукту; зміна назви виробника вихідних компонентів	за рецептом		UA/10626/01/02
82.	ПРАДАКСА®	капсули тверді по 150 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення місць виробництва вже затвердженого виробника вихідного продукту; зміна назви виробника вихідних компонентів	за рецептом		UA/10626/01/03
83.	ПРОЗЕРИН	розчин для ін'єкцій 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці; № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 10 (10x1) у блістерах у пачці;	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/6253/01/01
84.	ПРОЗЕРИН	розчин для ін'єкцій 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулах in bulk № 100 у коробці з перегородками; № 100 (10x10) у блістерах у коробці	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/12738/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
85.	РЕМИКЕЙД®	порошок ліофілізований для приготування концентрату для приготування розчину для внутрішньовенного введення по 100 мг у флаконах №1	ТОВ «Джонсон & Джонсон»	Російська Федерація	Янссен Байолоджикс Б.В., Нідерланди; Сілаг АГ, Швейцарія	Нідерланди/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника; зміна графічного зображення упаковки; зміна дільниці виробництва ГЛЗ; зміна заявника	за рецептом		UA/4904/01/01
86.	РЕТРОВІР™	розчин для внутрішньовенних інфузій, 10 мг/мл по 20 мл у флаконах № 5	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Сполучене Королівство	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Великобританія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування	за рецептом		UA/0232/03/01
87.	РІНГЕРА РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках	ЗАТ «Інфузія»	Україна	ЗАТ «Інфузія»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/5121/01/01
88.	РОДІН (АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА)	порошок, кристали, гранули (субстанція) у мішках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	Новацил САС	Франція	Новацил	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника зі зміною назви; зміна заявника	-		UA/10101/01/01
89.	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 30 г, 40 г, 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника; введення додаткового	без рецепта		UA/6027/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачках або у пачках з внутрішнім пакетом					виробника активної субстанції			
90.	САЛЬБУТАМОЛ	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу по 200 доз у балонах № 1 з дозуючим клапаном	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоВеллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/2032/01/01
91.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 10 мг № 60 (10x6) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3165/01/01
92.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 25 мг № 50 (5x10) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3165/01/02
93.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 50 мг № 50 (5x10) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3165/01/03
94.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 100 мг № 50 (5x10) у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом		UA/3165/01/04
95.	САНДІМУН	капсули м'які по	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П.	Німеччина/	внесення змін до	-		UA/10102/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	НЕОРАЛ®	25 мг in bulk № 5x10x60 у блістерах			Шерер ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Швейцарія	реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу			
96.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 50 мг in bulk № 5x10x60 у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/10102/01/02
97.	САНДІМУН НЕОРАЛ®	капсули м'які по 100 мг in bulk № 5x10x50 у блістерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник: Р.П. Шерер ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; пакувальник: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/10102/01/03
98.	СЕДАЛ-М®	таблетки № 10 (10x1); № 20 (10x2) у блістері в пачці	АТ «Софарма»	Болгарія	дільниця виробництва: АТ «Фармацевтичні заводи Мілве», Болгарія; відповідальний за випуск серії: АТ «Софарма», Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. «Категорія відпуску» лікарського засобу (стало – за рецептом)	за рецептом		UA/1908/01/01
99.	СЕПТЕФРИЛ® -ДАРНИЦЯ	таблетки по 0,2 мг № 10, № 20 (10x2) у контурних чарункових упаковках	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в методах випробування активної субстанції. Введення змін протягом 3 місяців з дати затвердження	без рецепта		UA/6210/01/01
100.	СОЛПАДЕІН®	таблетки розчинні № 12	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер	Великобританія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4740/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(2x6) у стріпах у картонній коробці	Хелскер				матеріалів: зміна категорії відпуску (стало: за рецептом); зміна маркування упаковки			
101.	СОЛПАДЕІН®	капсули № 12 (12x1) у блістерах в картонній коробці	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Великобританія	СмітКляйн Бічем С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна категорії відпуску (стало: за рецептом); зміна маркування упаковки	за рецептом		UA/4740/02/01
102.	СОЛПАЛГІН	капсули № 10 (10x1) у блістерах	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	ТОВ «Харківське фармацевтичне підприємство «Здоров'я народу»	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування щодо категорії відпуску лікарського засобу (було – без рецепта); уточнення у розділі «Показання»; вилучення розмірів упаковки; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом		UA/12311/01/01
103.	СУЛЬФОКАМ ФОКАІН- ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 (5x2) у контурних чарункових упаковках у пачці картонній; № 10 у коробці	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення розділу II В «Метод виготовлення» реєстраційного доосьє у зв'язку зі змінами щодо розмірів серії готового лікарського засобу; введення альтернативного варіанту контролю герметичності ампул та	за рецептом		UA/7392/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							відсутності механічних включень у розчині за допомогою інспекційної машини при виробництві препарату			
104.	ТЕМОДАЛ®	порошок для розчину для інфузій по 100 мг у флаконах № 1	Шерінг-Плау Сентрал Іст АГ	Швейцарія	Бакстер Онколоджи ГмБХ, Німеччина; Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія	Німеччина/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення назви та адреси виробників без зміни місця виробництва (Термін введення змін – протягом 9-ти місяців після затвердження)	за рецептом		UA/4893/02/01
105.	ТРАВАТАН®	краплі очні, 40 мкг/мл по 2,5 мл у флаконах-крапельницях № 1, № 3 у коробці	Алкон Лабораторіз (ОК) Лтд.	Велика Британія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/12422/01/01
106.	ФАМАТЕЛ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 10, № 10x1, № 10x2 у блістерах	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»	Україна, м. Харків	ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна, м. Харків/ ТОВ «Фармекс Груп», Україна, Київська обл., м. Бориспіль	Україна, м. Харків/ Україна, Київська обл., м. Бориспіль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна (заміна, доповнення) постачальника матеріалів упаковки або комплектуючих (якщо зазначено в досьє), за винятком спейсерів для дозованих інгаляторів; зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ або Європейській Фармакопеї (допоміжна речовина); зміна селаду допоміжних речовин; оновлення частини II С.1 реєстраційного	за рецептом		UA/1120/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							досьє – зміни посилання на нормативну документацію активної субстанції виробництва Tonira Pharma Limited, India (з USP на Eur.Ph.), приведення показників аналітичної нормативної документації на АФІ виробництва SMS Pharmaceuticals Ltd, India до вимог діючого видання Eur.Ph. та введено р. «Залишкові кількості органічних розчинників» (для АФІ виробництва Tonira Pharma Limited, India) та змінено р. «МБЧ»; оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нового цеху з новим розміром серії); зміни в специфікації допоміжної речовини; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами за розділами в специфікації МКЯ ГЛЗ			
107.	ФАРМАСУЛІН® Н НР	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5х1 у блістерах у пачці (маркування та пакування із ін	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)			UA/1913/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		bulk фірми-виробника «Lilly France S.A.S.», Франція)								
108.	ФАРМАСУЛІН® Н	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5 (маркування та пакування із in bulk фірми-виробника «Lilly France S.A.S.», Франція)	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1911/01/01
109.	ФАРМАСУЛІН® Н	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5; по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного зображення упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2318/01/01
110.	ФАРМАСУЛІН® Н 30/70	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5; по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного зображення упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2319/01/01
111.	ФАРМАСУЛІН® Н 30/70	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5x1 у блістерах у пачці (маркування та пакування із in	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника (Термін введення змін – протягом 3- місяців після затвердження)	за рецептом		UA/1912/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		bulk фірми-виробника «Lilly France S.A.S.», Франція)								
112.	ФАРМАСУЛІН® Н НР	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5; по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	ПАТ «Фармак»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного зображення упаковки (Термін введення змін – протягом 3-х місяців після затвердження)	за рецептом		UA/2320/01/01
113.	ФЕНІБУТ	таблетки по 250 мг № 20 (10x2) у блістерах	Федеральное державне унітарне підприємство «Московський ендокринний завод»	Російська Федерація	Закрите акціонерне товариство «Обнінська хіміко-фармацевтична компанія»	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна ділянки виробництва; зміни до інструкції для медичного застосування у р. «Назва та місцезнаходження виробника», «Склад», «Належні заходи безпеки при застосуванні»; зміна складу допоміжних речовин з відповідними змінами у технології виробництва	без рецепта		UA/11182/01/01
114.	ФЛОКСІУМ	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у пляшках № 1 у пачці (пакування із in bulk фірми-виробника «ЦИПЛА ЛТД», Індія)	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника; зміна назви виробника готового лікарського засобу	за рецептом	-	UA/1315/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
115.	ФОЛІСВА КИСЛОТА	таблетки по 1 мг № 30 (10x3), № 50 (10x5) у блістерах	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ «Вітаміни»	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки (маркування)	без рецепта		UA/5940/01/01
116.	ФТАЛАЗОЛ	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	без рецепта		UA/2310/01/01
117.	ФУЦИС®	гель, 5 мг/г по 30 г у тубах № 1	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	без рецепта		UA/7617/03/01
118.	ФУЦИС®	таблетки по 100 мг № 4 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/7617/01/02
119.	ФУЦИС®	таблетки по 50 мг № 4 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/7617/01/01
120.	ФУЦИС®	таблетки по 200 мг № 4 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом		UA/7617/01/04
121.	ФУЦИС®	таблетки по 150 мг № 1, № 4 у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення адреси заявника	№ 1 – без рецепта; № 4 – за рецептом		UA/7617/01/03
122.	ХЕЛПОСЕРІН	капсули по 250 мг № 50 (10x5) у блістерах	ХЕЛП С.А.	Греція	ХЕЛП С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в реєстраційному посвідченні:	за рецептом		UA/11539/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення написання адреси заявника українською мовою відповідно до ліцензії на виробництво (адреса, яка вказана англійською мовою залишається без змін) /відповідно до наказу МОЗ України № 571 від 06.09.2011/			
123.	ХОРАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 5000 МО в ампулах № 3 з розчинником по 1 мл в ампулах № 3 у чарунковій упаковці в картонній пачці	Феррінг ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво, тестування, первинне, вторинне пакування та випуск серії: Феррінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/7405/01/02
124.	ХОРАГОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1500 МО в ампулах № 3 з розчинником по 1 мл в ампулах № 3 у чарунковій упаковці в картонній пачці	Феррінг ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво, тестування, первинне, вторинне пакування та випуск серії: Феррінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковки	за рецептом		UA/7405/01/01
125.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 0,5 г/0,5 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія; Біовіта Лабораторіс Пвт. Лтд., Індія	Італія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковки для виробника Хаупт	за рецептом		UA/9805/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							Фарма Латіна С.р.л.			
126.	ЦЕФОСУЛЬБІН®	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, 1 г/1 г у флаконах № 1, № 5	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія; Біовіта Лабораторізі Пвт. Лтд., Індія	Італія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна тексту маркування первинної та вторинної упаковки для виробника Хаупт Фарма Латіна С.р.л.	за рецептом		UA/9805/01/02
127.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 250 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна нормування за тестом «Бактеріальні ендотоксини»; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості)	за рецептом		UA/12002/01/01
128.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна нормування за тестом «Бактеріальні ендотоксини»; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості)	за рецептом		UA/12002/01/02
129.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна нормування за тестом «Бактеріальні ендотоксини»; зміна	за рецептом		UA/12002/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості)			
130.	ЦЕФОТАКСИМ-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах № 1, № 10	М-ІНВЕСТ ЛІМІТЕД	Кіпр	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія або Венус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника; зміна нормування за тестом «Бактеріальні ендотоксини»; зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості)	за рецептом		UA/12002/01/04
131.	ЦЕФТУМ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах № 10 в пачці	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	ПАТ «Київмедпрепарат»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника готового лікарського засобу; введення додаткового виробника пробок гумових	за рецептом		UA/0967/01/01
132.	ЦФДА-1	розчин по 49 мл або по 63 мл у контейнері для збирання 350 мл або 450 мл крові у пакетах №1, № 3, № 4, № 6 у контейнері з алюмінієвої фольги	Терумо Юроп Н.В.	Бельгія	Терумо Пенпол Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами у р. «Упаковка»	за рецептом		UA/0250/01/01
133.	ЧЕБРЕЦЮ ТРАВА	трава по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м.	ПрАТ «Ліктрави»	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси	без рецепта		UA/2343/01/01

<i>№ з/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Ресстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Реклам ування</i>	<i>Номер ресстраційного посвідчення</i>
		пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці		Житомир			заявника/виробника			

**Начальник Управління лікарських засобів
та медичної продукції**

Л. Коношевич