

Додаток 2  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
02.09.2013 № 771

**ПЕРЕЛІК  
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

<b>№ з/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АМІТРИПТИЛІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг № 50 (10x5), № 1000 (10x100) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення назви виробника/заявника; оновлення специфікації та методів контролю готового лікарського засобу у відповідності до монографії діючого видання ДФУ; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення умов зберігання лікарського засобу у відповідність до Настанови 42-3.3:2004 МОЗ України з якості "Лікарські засоби"; уточнення упаковок /процедура проведена відповідно до рішення КК МОЗ України від 14.06.2013 р. № 4/	за рецептом	не підлягає	UA/6700/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
2.	<b>АМІТРИПТИЛІН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг in bulk: № 15000 у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; уточнення назви виробника/заявника; оновлення специфікації та методів контролю готового лікарського засобу у відповідності до монографії діючого видання ДФУ; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007; приведення умов зберігання лікарського засобу у відповідність до Настанови 42-3.3:2004 МОЗ України з якості "Лікарські засоби"; уточнення упаковок /процедура проведена відповідно до рішення КК МОЗ України від 14.06.2013 р. № 4/	-	не підлягає	UA/13222/01/01
3.	<b>АНТИФЛУ® КІДС</b>	порошок для орального розчину по 12 г у пакетах № 5	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Контракт Фармакал Корпорейшн	США	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; приведення адреси виробника у відповідність до GMP; зміна параметрів	без рецепта	не підлягає	UA/8974/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу № 339 від 19.06.2007 р.			
4.	АПОНІЛ	таблетки по 100 мг № 20 (10x2) у блистерах	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі ЛТД	Кіпр	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 + приведення умов зберігання у відповідність до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань, незначна зміна затвердженого методу випробувань для показників «Супровідні домішки»);	за рецептом	не підлягає	UA/8715/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення місцезнаходження виробника до сертифікату GMP; зміна специфікації та методів контролю якості лікарського засобу			
5.	<b>ВІТАМІН Е</b>	капсули м'які по 0,1 г № 10 у блістерах, № 10 (10x1), № 30 (10x3), № 50 (10x5), № 50 (50x1) у блістерах у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до висновку консультативно-експертної групи "Ендокринологія та обмін речовин"	без рецепта	підлягає	UA/0717/01/01
6.	<b>ВІТАМІН Е</b>	капсули м'які по 0,2 г № 10 у блістерах, № 30 (10x3) у блістерах у	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни,	без рецепта	підлягає	UA/0717/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці					пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Показання", "Спосіб застосування та дози" відповідно до висновку консультативно-експертної групи "Ендокринологія та обмін речовин"			
7.	ГЕКСОСЕПТ®	спрей для ротової порожнини 0,2 % по 25 г у балонах	АТ "Стома"	Україна, м. Харків	АТ "Стома"	Україна, м. Харків	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна специфікації ГЛЗ; зміна розміру упаковки (вилучення упаковки); зміна в методах випробувань ГЛЗ	без рецепта	підлягає	UA/7900/01/01
8.	ГлюкаГен® 1 мг ГіпоКіт	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 мг (1 МО) у флаконах в комплекті з розчинником по	А/Т Ново Нордск	Данія	Виробник лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка: А/Т Ново Нордск, Данія;	Данія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назви та адреси виробника у	за рецептом	не підлягає	UA/13221/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		1 мл у шприці № 1			Виробник, відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордиск, Данія		відповідність до сертифікату GMP (без зміни місця виробництва); приведення назви лікарської форми до вимог наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006 р.			
9.	<b>ЗЕЛЕНІНА КРАПЛІ</b>	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях в пачці або без пачки	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	ТОВ "Тернофарм"	Україна, м. Тернопіль	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; зміни у специфікації та методах контролю якості лікарського засобу; приведення розділу «Склад» методів контролю якості готового лікарського засобу у відповідність до вимог загальної статті ДФУ «Екстракти»; уточнення лікарської форми	без рецепта	підлягає	UA/8628/01/01
10.	<b>ІБУПРОФЕН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (10x1), № 50 (10x5) у блістерах у пачці	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського	без рецепта	підлягає	UA/8817/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу (інші зміни); зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Діти", змінено категорію відпуску (було – за рецептом); приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.			
11.	КМИНУ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу (інші зміни процедур випробувань, включаючи заміну або доповнення методу випробувань); зміна назви та/або адреси заявника/виробника; зміни умов зберігання готового лікарського засобу; зміна коду АТС; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Фармакотерапевтична група" відповідно до міжнародного класифікатора ВООЗ;	без рецепта	підлягає	UA/7082/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							зміни до розділу «Пакування» методів контролю якості лікарського засобу; введення додаткового виробника субстанції			
12.	ЛЕВОКОМ	таблетки по 250 мг/25 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блистерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	ТОВ "Фарма Старт"	Україна, м. Київ	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування до розділів "Спосіб застосування та дози", "Діти" відповідно до референтного препарату; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання лікарського засобу у відповідність до Настанови 42-3.3:2004 МОЗ України з якості «Лікарські засоби. Випробування стабільності»; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007	за рецептом	не підлягає	UA/7844/02/01
13.	ЛЕВОКОМ	таблетки по 250	ТОВ "Фарма	Україна, м.	ТОВ "Фарма	Україна, м.	перереєстрація у	-	не	UA/4000/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		мг/25 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах	Старт"	Київ	Старт"	Київ	зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу; приведення умов зберігання лікарського засобу у відповідність до Настанови 42-3.3:2004 МОЗ України з якості «Лікарські засоби. Випробування стабільності»; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007		підлягає	
14.	<b>МОТОРИКУМ</b>	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блистерах	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі ЛТД	Кіпр	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.; приведення у відповідність до вимог Настанови з декларування умов зберігання, Настанова 2003 CPMP/QWP/609/96/Re	без рецепта	підлягає	UA/8733/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							в 2 умови зберігання; приведення місцезнаходження виробника у відповідність до сертифікату GMP; заміна барвника натрію еритрозин на еритрозин; зміни до інструкції для медичного застосування до розділу "Показання", «Спосіб застосування та дози», «Діти»; зміни в специфікації та методах контролю			
15.	НІСТАТИН	супозиторії ректальні по 250 000 Од № 10 (5x2) у стрипах у пачці	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни в специфікації та методах контролю якості лікарського засобу; приведення умов зберігання до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007.)	за рецептом	не підлягає	UA/8487/01/01
16.	НІСТАТИН	супозиторії ректальні по 500 000 Од № 10 (5x2) у стрипах у пачці	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	ПАТ "Монфарм"	Україна, Черкаська обл., м. Монастирище	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни в	за рецептом	не підлягає	UA/8487/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							специфікації та методах контролю якості лікарського засобу; приведення умов зберігання до вимог "Настанови з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3:2004"; приведення назв допоміжних речовин до Наказу МОЗ України №339 від 19.06.2007.)			
17.	<b>ПЕНІМЕКС®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг № 1 (1x1), № 4 (4x1) у блістерах	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд.)	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та/або адреси заявника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.)	за рецептом	не підлягає	UA/8707/01/01
18.	<b>ПЕНІМЕКС®</b>	таблетки, вкриті плівковою	"Юнік Фармасьютікал	Індія	Юнік Фармасьютікал	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням	за рецептом	не підлягає	UA/8707/01/02

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		оболонкою, по 50 мг № 1 (1x1), № 4 (4x1) у блістерах	Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")		Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.)		терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та/або адреси заявника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування); приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.)			
19.	ПЕНІМЕКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 1 (1x1), № 4 (4x1) у блістерах	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.)	Індія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви та/або адреси заявника; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом	за рецептом	не підлягає	UA/8707/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							випробування); приведення назв допоміжних речовин до вимог наказу МОЗ України № 339 від 19.06.2007 р.)			
20.	<b>РИБОФЛАВІН (ВІТАМІН В2)</b>	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Хубей Гуанцзи Фармас'ютікл Ко., Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви заявника; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (діюча речовина)	-	не підлягає	UA/9341/01/01
21.	<b>РИСПОЛЕПТ®</b>	розчин оральний, 1 мг/мл по 30 мл або 100 мл у флаконі разом з піпеткою- дозатором у картонній упаковці	ТОВ "Джонсон & Джонсон"	Російська Федерація	Янссен Фармацевтика Н.В.	Бельгія	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна розміру серії готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу (доповнення нового показника якості, звуження допустимих меж, установлених у специфікації); зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміни до інструкції для медичного застосування розділів "Показання", "Спосіб	за рецептом	не підлягає	UA/0692/02/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							застосування та дози", зміна пристроїв для вимірювання дози або введення лікарського засобу, зменшення терміну придатності готового лікарського засобу після першого розкриття; внесення до методів контролю якості лікарського засобу специфікації на термін придатності, приведення назви лікарської форми до Наказу МОЗ України № 500 від 20.07.2006; приведення умов зберігання у відповідність до рекомендацій Керівництва СРМР/QWP/609/96/Rev 2.)			
22.	<b>РОДІОЛИ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ</b>	екстракт рідкий по 50 мл у флаконах у пачці або без пачки	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	ПАТ "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна у методах випробування готового лікарського засобу; розділ «Умови зберігання», методів контролю якості готового лікарського засобу, приведено до вимог Настанови 42 – 3.3:2004; приведення написання складу діючої речовини до	без рецепта	підлягає	UA/8839/01/01

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							вимог загальної монографії ДФУ «Екстракти»)			
23.	ТІОГАМА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Драгенофарм Аптекарь Пюшл ГмбХ	Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; вилучення виробничої дільниці; уточнення назви виробника готового лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07	за рецептом	не підлягає	UA/1523/02/01
24.	ФІЗИОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,2 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 98 (14x7), № 28 (28x1) у блістерах	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії: Абботт Хелскеа САС, Франція; відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Франція/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової ділянки виробництва in bulk; зміна заявника; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07	за рецептом	не підлягає	UA/0315/01/01
25.	ФІЗИОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,3 мг № 28 (14x2), № 98 (14x7), № 28	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії:	Франція/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової	за рецептом	не підлягає	UA/0315/01/03

№ з/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		(28x1) у блістерах			Абботт Хелскеа САС, Франція; відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмБХ, Німеччина		ділянки виробництва in bulk; зміна заявника; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07			
26.	ФІЗІОТЕНС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг № 14 (14x1), № 28 (14x2), № 98 (14x7), № 28 (28x1) у блістерах	Абботт Лабораторіс ГмБХ	Німеччина	відповідальний за виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серії: Абботт Хелскеа САС, Франція; відповідальний за виробництво "in bulk" та контроль серії: Роттендорф Фарма ГмБХ, Німеччина	Франція/ Німеччина	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення додаткової ділянки виробництва in bulk; зміна заявника; приведення назв допоміжних речовин у відповідність до Наказу МОЗ України № 339 від 19.06.07	за рецептом	не підлягає	UA/0315/01/02
27.	ФІТИН	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	Саньсун Байелоджікел Енджінірінг Ко., Лтд	Китай	перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміни, пов'язані з необхідністю приведення у відповідність до монографії ДФУ або Європейської Фармакопеї (діюча речовина); зміна назви заявника; зміна умов зберігання активної субстанції	-	не підлягає	UA/0352/01/01
28.	ФЛІКСОНАЗЕ™	спрей назальний,	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком С.А.	Іспанія	перереєстрація у зв'язку із закінченням	за рецептом	не підлягає	UA/8702/01/01

<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>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
		водний, дозований, 50 мкг/дозу по 120 доз у флаконах № 1 з дозуючим пристроєм в коробці					терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування)			

**Заступник начальника Управління лікарських засобів та медичної продукції-начальник відділу декларування цін на лікарські засоби**

**Я. Толкачова**