

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

<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 випуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АМЕРТИЛ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 7, № 10, № 20, № 30	Біофарм Лтд	Польща	Біофарм Лтд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна на макеті первинної упаковки	<i>без рецепта</i>	UA/2728/01/01
2.	<b>АРИП МТ</b>	таблетки по 10 мг № 30 (10x3) у стрипах	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткового дизайну блістера	<i>за рецептом</i>	UA/3654/01/01
3.	<b>АТРОПІНУ СУЛЬФАТ</b>	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків, ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків/ Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової дільниці виробництва	<i>за рецептом</i>	UA/5461/02/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
4.	<b>БЛІЦЕФ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах in bulk № 50	ААР ФАРМА ЛТД	Сполучене Королівство	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд., Індія, Блісс Біотек Пвт. Лтд., Індія	Індія/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової ділянки виробництва, як наслідок - додаткова упаковка; зміна виробника активної субстанції	-	UA/4589/01/03
5.	<b>БЛІЦЕФ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	ААР ФАРМА ЛТД	Сполучене Королівство	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд., Індія, Блісс Біотек Пвт. Лтд., Індія	Індія/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової ділянки виробництва, як наслідок - додаткова упаковка; зміна виробника активної субстанції	за рецептом	UA/4588/01/03
6.	<b>БРОНХОЛІТИН®</b>	сироп по 125 г у флаконах	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з маркуванням шрифтом Брайля та адресою виробничої ділянки	без рецепта	UA/10064/01/01

<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 випуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
7.	<b>ГАСТРОДИЦИН</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10, № 10x10	Еlegant Індія	Індія	Еlegant Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	<i>за рецептом</i>	UA/8511/01/01
8.	<b>ГАТИМАК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 5	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія		внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	<i>за рецептом</i>	UA/3159/01/01
9.	<b>ГАТИМАК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 5 у блістерах у коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	<i>за рецептом</i>	UA/3159/01/02
10.	<b>ГІНО-ТАРДИФЕРОН</b>	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, пролонгованої дії № 30	Євромедекс	Франція	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додаткове зображення первинної упаковки (блістера)	<i>за рецептом</i>	UA/2976/01/01

<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 випуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
11.	<b>ГЛОДУ НАСТОЙКА</b>	настойка по 40 мл, або по 100 мл; по 25 мл у флаконах- крапельницях	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	<i>без рецепта</i>	UA/6880/01/01
12.	<b>ДИКЛОФЕНАК- КРЕДОФАРМ</b>	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	<i>за рецептом</i>	UA/11975/01/01
13.	<b>ДІАЦЕФ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1 у пачці	ААР ФАРМА ЛТД	Сполучене Королівство	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під ною назвою (було - БЛІЦЕФ)	<i>за рецептом</i>	<b>UA/12332/01/01</b>
14.	<b>ДІАЦЕФ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах in bulk № 50 у коробці	ААР ФАРМА ЛТД	Сполучене Королівство	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під ною назвою (було - БЛІЦЕФ)	-	<b>UA/12333/01/01</b>

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
15.	ДІОКСИДІН	порошок (субстанція) у подвійних пакетах для виробництва нестерильних та стерильних лікарських форм	Державне підприємство "Завод хімічних реактивів" Науково-технологічного комплексу "Інститут монокристалів" Національної академії наук України"	Україна	Державне підприємство "Завод хімічних реактивів" Науково-технологічного комплексу "Інститут монокристалів" Національної академії наук України"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: доповнення виробника технічного продукту (діоксидін) в процесі виробництва активної речовини (запропоновано: Фудчем Інтернейшнл Корпорейшн, Китай, Державне підприємство "Завод хімічних реактивів" Науково-технологічного комплексу "Інститут монокристалів" Національної академії наук України")	-	UA/4414/01/01
16.	ДОКСОЛІК®	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10, по 5 мл у флаконах № 1, № 10; по 25 мл, по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", ТОВ "Онко Дженеракс", Україна, Україна	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/4210/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
17.	ДОКСОЛІК®	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл у ін bulk у флаконах № 200; по 25 мл у флаконах ін bulk № 50	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", ТОВ "Онко Джерерікс", Україна, Україна	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	-	UA/9071/01/01
18.	ЕКСІНЕФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 7 (7x1), № 28 (7x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Фросст Іберика, С.А., Іспанія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Іспанія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АРКОКСІЯ®)	за рецептом	UA/12286/01/01
19.	ЕКСІНЕФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг № 2 (2x1), № 7 (7x1), № 28 (7x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Фросст Іберика, С.А., Іспанія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Іспанія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АРКОКСІЯ®)	за рецептом	UA/12286/01/02
20.	ЕКСІНЕФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг № 2 (2x1), № 7 (7x1), № 28 (7x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Фросст Іберика, С.А., Іспанія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Іспанія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АРКОКСІЯ®)	за рецептом	UA/12286/01/03

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
21.	ЕКСІНЕФ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг № 2 (2x1), № 7 (7x1), № 28 (7x4) у блістерах	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Фросст Іберика, С.А., Іспанія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Іспанія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АРКОКСІЯ®)	за рецептом	UA/12286/01/04
22.	ЕПІЛІК®	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1, № 10 у пачці; по 25 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах № 1 у пачці	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків, ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м.Донецьк	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/4416/01/01
23.	ЕПІЛІК®	концентрат для розчину для ін'єкцій/інфузій, 2 мг/мл по 5 мл у флаконах in bulk № 200 у коробці, по 25 мл in bulk у флаконах № 50 у коробці	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна, м. Харків, ТОВ "Онко Дженерікс", Україна, м.Донецьк	Україна, м. Харків/ Україна, м.Донецьк	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника	-	UA/9072/01/01
24.	ЕСЦИТАЛОПРА М-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 28 (28x1) у блістерах	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	за рецептом	UA/11732/01/01
25.	ЕСЦИТАЛОПРА М-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг №28 (14x2) у блістерах	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	за рецептом	UA/11732/01/04

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
26.	ЕСЦИТАЛОПРА М-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг №28 (14x2) у блістерах	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	за рецептом	UA/11732/01/01
27.	ЕСЦИТАЛОПРА М-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №28 (14x2) у блістерах	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника	за рецептом	UA/11732/01/01
28.	ІМІПЕНЕМ+ЦИЛ АСТАТИН-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для інфузій, 500 мг/500 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/11979/01/01
29.	ІМІПЕНЕМ+ЦИЛ АСТАТИН-КРЕДОФАРМ	порошок для приготування розчину для інфузій, 1000 мг/1000 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/11979/01/02
30.	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах скляних або полімерних	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення етикетки	без рецепта	UA/8039/02/01
31.	КОРГЛІКОН	розчин для ін'єкцій, 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків, ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків/ Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової дільниці виробництва	за рецептом	UA/4857/02/01
32.	КУТІВЕЙТ™	крем 0,05 % по 15 г у тубах	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Великобританія	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/2677/02/01

<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 випуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
33.	<b>ЛАМІЗИЛ® УНО</b>	розчин наскірний, плівкоутворюючий 1 % по 4 г у тубах	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	UA/1005/05/01
34.	<b>ЛАМІФЕН</b>	таблетки по 250 мг № 7x1, № 7x2, № 7x4 у контурних чарункових упаковках	ПАТ «Фітофарм»	Україна	ПАТ «Фітофарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника діючої речовини	<i>за рецептом</i>	UA/6136/01/01
35.	<b>ЛЕВОМАК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 5, № 10	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	<i>за рецептом</i>	UA/8637/01/01
36.	<b>ЛЕВОМАК</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 5, № 10	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника без зміни місця виробництва; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	<i>за рецептом</i>	UA/8637/01/02

<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>
37.	<b>ЛЕВО-ФК</b>	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/9102/01/01
38.	<b>ЛЕВО-ФК</b>	розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у флаконах in bulk № 100	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	-	UA/0412/01/01
39.	<b>ЛІВ.52®</b>	таблетки № 100	Хімалая Драг Компані	Індія	Хімалая Драг Компані	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/2292/01/01
40.	<b>ЛІНКОЦИН</b>	капсули по 500 мг № 20	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія; Пфайзер Італія С.р.л., Італія	Бельгія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в маркуванні картонної коробки	за рецептом	UA/10038/02/01
41.	<b>ЛОРАТАДИН-ЗДОРОВ'Я</b>	сироп, 5 мг/5 мл по 100 мл у флаконах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	без рецепта	UA/0100/02/01
42.	<b>МІТОЛІК®</b>	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл мл по 5 мл або по 10 мл у флаконах № 1, № 10; по 15 мл у флаконах № 1	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	Україна, м. Харків	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/4431/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
43.	МІТОЛІК®	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл мл по 5 мл або по 10 мл in bulk у флаконах № 200	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК"	Україна, м. Харків	ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	-	UA/9076/01/01
44.	НАВЕЛІК	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл або по 5 мл у флаконах № 1, № 10	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік", Україна; ТОВ "Онко Дженерікс", Україна	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/10123/01/01
45.	НОВОПУЛЬМО НЕ НОВОЛАЙЗЕР®	порошок для інгаляцій дозований, 200 мкг/дозу, по 2,18 г у картриджі (200 доз) у контейнері; по 2,18 г у картриджі (200 доз) у контейнері у комплекті з інгалятором	МЕДА Фарма ГмБХ енд Ко. КГ	Німеччина	МЕДА Меньюфекчеринг ГмБХ, Німеччина, Рош-Дельта ГмБХ, Німеччина, МЕДА Фарма ГмБХ енд Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/4376/02/01
46.	НОРТЕЙК	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 400 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/7729/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
47.	<b>НОРТЕЙК</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 400 мг in bulk у флаконах № 200 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулах № 200	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	-	UA/9614/01/02
48.	<b>НОРТЕЙК</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 200 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/7729/01/01
49.	<b>НОРТЕЙК</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 200 мг in bulk у флаконах № 200 у комплекті з розчинником по 3,2 мл в ампулах № 200	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	-	UA/9614/01/01
50.	<b>ОФЛОКСАЦИН</b>	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліпропіленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Фармахем СА М&М	Швейцарія	Жейянг Іст-Азія Фармaceutікал Ко.,ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни у специфікаціях активної субстанції	-	UA/5417/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
51.	ПАКТАЛІК®	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг), по 16,7 мл (100 мг), по 25 мл (150 мг), по 35 мл (210 мг), по 41,7 мл (250 мг), по 50 мл (300 мг), по 43,4 мл (260 мг) у флаконах № 1	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	ПАТ "Фармстандарт-Біолік"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі зміною первинної упаковки	за рецептом	UA/10796/01/01
52.	ПАПАЗОЛ-ЛХФЗ	таблетки № 10	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	без рецепта	UA/8489/01/01
53.	ПЕРГОВЕРІС	порошок для приготування розчину для ін'єкцій у флаконах № 1, № 3, № 10 у комплекті з розчинником по 1 мл у флаконах № 1, № 3, № 10	Мерк Сероно С.А. відділення в м. Женева	Швейцарія	Мерк Сероно С.А., відділення в м. Обонн	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікацій фармакопейної субстанції, пов'язана із змінами в ДФУ	за рецептом	UA/10624/01/01
54.	ПРАЗОН-С	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 г/ 0,5 г in bulk у флаконах № 200	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	-	UA/10228/01/01
55.	ПРАЗОН-С	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г/1 г in bulk у флаконах № 200	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	-	UA/10228/01/02

<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>
56.	<b>ПРАЗОН-С</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г/1 г у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/10227/01/02
57.	<b>ПРАЗОН-С</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 г/ 0,5 г у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/10227/01/01
58.	<b>ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА</b>	настойка по 25 мл у флаконах № 1	ПАТ "Вітаміни"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПАТ "Вітаміни",	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/5422/01/01
59.	<b>ПРОСТАН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах у паці	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/8262/01/01
60.	<b>ТАРДИФЕРОН</b>	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, пролонгованої дії по 80 мг № 30	Євромедекс	Франція	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: додаткове зображення первинної упаковки (блістера)	за рецептом	UA/2978/01/01
61.	<b>ТОС-МАЙ</b>	таблетки № 16	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	АТ "Лабораторіос Алкала Фарма"	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з нанесенням шрифту Брайля	без рецепта	UA/2104/01/01

<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>
62.	<b>ФЕНІСТИЛ</b>	краплі, 1 мг/мл по 20 мл у флаконах з крапельницею № 1	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника (№ R1-SEP 2000-145-Rev 02); зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/9377/01/01
63.	<b>ФЕНІСТИЛ ГЕЛЬ</b>	гель 0,1 % по 30 г у тубах	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; подання нового сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	без рецепта	UA/0894/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
64.	<b>ФЕНОТРОПИЛ®</b>	таблетки по 100 мг № 10, № 30 (10x3) у блістерах	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна методу випробування готового лікарського засобу; зміна графічного зображення упаковки; зміна назви активної субстанції	без рецепта - № 10, за рецептом - № 30	UA/8945/01/01
65.	<b>ФЛЮДІТЕК</b>	сироп 2 % по 125 мл у флаконах	Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ	Франція	Іннотера Шузї	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки; зміни умов зберігання готового лікарського засобу	без рецепта	UA/8082/01/01
66.	<b>ФЛЮКОЛД®-N</b>	таблетки № 4 (4x1), № 12 (4x3), № 200 (4x50) у стрипах	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування в розділі "Упаковка"	за рецептом: № 200 без рецепта: № 4, № 12	UA/6266/01/01
67.	<b>ЦЕЛАНІД</b>	таблетки по 0,25 мг № 30 у банках, № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна, м. Харків	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна, м. Харків, ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна, м. Харків	Україна, м. Харків /Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткової ділянки виробництва; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/5533/01/01

<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>
68.	<b>ЦЕФАЛЕКСИН</b>	капсули по 250 мг № 20 (10x2) у блістерах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення на графічному зображенні вторинної упаковки	за рецептом	UA/6034/01/01
69.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н+СУЛЬБАКТА М-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 0,5 г/ 0,5 г у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/12000/01/01
70.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н+СУЛЬБАКТА М-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г/1 г у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/12000/01/02
71.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12001/01/01
72.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12001/01/02
73.	<b>ЦЕФОПЕРАЗО Н-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2000 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12001/01/03

<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>
74.	<b>ЦЕФУНОРТ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшен	США	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Вінус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11048/01/01
75.	<b>ЦЕФУНОРТ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшен	США	Неон Лабораторис Лімітед, Індія; Вінус Ремедіс Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11048/01/02
76.	<b>ЦЕФУРОКСИМ-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 750 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшен	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12004/01/01
77.	<b>ЦЕФУРОКСИМ-КРЕДОФАРМ</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1500 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшен	США	НЕОН ЛАБОРАТОРИС ЛІМІТЕД, Індія; ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12004/01/02
78.	<b>ЦІЛОКСАН®</b>	краплі очні/вушні 0,35 % по 5 мл у флаконах-крапельницях Дроп-Тейнер® № 1	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон - Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення сертифікату відповідності Європейської фармакопеї (сертифікат № R1-CEP 1998-103-REV 04)	за рецептом	UA/8565/01/01

<i>№№ п/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 випуску</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
79.	ЮМЕКС®	таблетки по 5 мг № 10x5 у блістерах	Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд.	Угорщина	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.)	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення упаковки (маркування)	за рецептом	UA/8187/01/01

\* - після внесення змін до реєстраційних документів всі видані раніше реєстраційні документи є чинними протягом дії реєстраційного посвідчення

**В.о. начальника Управління розвитку фармацевтичного сектору  
галузі охорони здоров'я**

**Я.А. Толкачова**