

**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 відпуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
1.	<b>АДЕЛЬФАН®-ЕЗИДРЕКС®</b>	таблетки № 250 (10x5x5)	Сандоз Прайвіт Лімітед компанія групи Новартіс	Індія	Сандоз Прайвіт Лімітед, Індія; Сандоз Прайвіт Лімітед на Пірамал Хелскеа Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/3254/01/01
2.	<b>АЗИНОРТ</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій 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/5216/01/01
3.	<b>АЗИТРОМІЦИН-КРЕДОФАРМ</b>	порошок ліофілізований для приготування розчину для інфузій по 500 мг у флаконах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшен	США	Вінус Ремедіс Лімітед, Індія; Неон Лабораторис Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/11964/02/01
4.	<b>АКЛАСТА</b>	розчин для інфузій, 5 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	Новартіс Фарма А Г	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до специфікації та методів контролю готового лікарського засобу	за рецептом	UA/4099/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
5.	<b>АЛТЕЇ КОРЕНЯ СИРОП</b>	сіроп по 100 мл або по 200 мл у флаконах скляних або полімерних разом з мірною ложкою у пачці або без пачки	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна, м. Запоріжжя	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна, м. Запоріжжя	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви лікарського засобу (було - АЛТЕЙКА СИРОП); зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 18 місяців до 2-х років)	без рецепта	UA/11860/01/01
6.	<b>АНАЛЬГІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 10 у коробці, № 5x2 у блістерах в коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії препарату (стало: для діючого цеху: 79,200 тис амп по 1 мл, 40,500 тис амп по 2 мл; для нового цеху: 167,510 тис амп по 1 мл, 168,300 тис амп по 2 мл)	за рецептом	UA/5706/02/01
7.	<b>АСКОРІЛ ЕКСПЕКТОРАН Т</b>	сіроп по 100 мл у флаконах № 1	Гленмарк Фармасьютикал з Лтд	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з нанесенням шрифту Брайля	за рецептом	UA/8670/01/01

<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>
8.	<b>БАЛЬЗАМ "ВІГОР"</b>	бальзам по 200 мл або 500 мл у пляшках	ТОВ "Аветра"	Україна, м. Ужгород	ТОВ "Аветра", Україна, м. Ужгород; ПАТ "Біолік", Україна, Вінницька обл. м.Ладижин	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника, як наслідок, реєстрація додаткової упаковки; зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/4074/01/01
9.	<b>БЕЛОДЕРМ</b>	крем для зовнішнього застосування 0,05 % по 15 г або по 30 г у тубах	Белупо ліки та косметика д.д.	Хорватія	Белупо, ліки та косметика д.д.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: нанесення шрифту Брайля на вторинну упаковку	без рецепта	UA/9695/01/01
10.	<b>БЕНЗОГЕКСОН ІЙ-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 2,5 % по 1 мл в ампулах № 10, № 5, № 10 (5x2)	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії препарату (стало: для діючого цеху: 82,760 тис амп по 1 мл, для нового цеху: 40,980 тис амп по 1 мл)	за рецептом	UA/5136/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
11.	<b>БЕСАЛОЛ</b>	таблетки № 6	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії препарату) для діючого цеху: 53,000 тис уп № 6; для нового цеху: 53,000 тис уп № 6	без рецепта	UA/2859/01/01
12.	<b>БІСОПРОЛОЛ САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/4401/01/01
13.	<b>БІСОПРОЛОЛ САНДОЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг № 30 (10x3) у блістерах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/4401/01/02
14.	<b>БРОМГЕКСИН ГРІНДЕКС</b>	сіроп, 4 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	без рецепта	UA/3727/02/01

<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 відпуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
15.	<b>БРОНХОСТОП® СИРОП</b>	сіроп по 120 мл у флаконах № 1 з мірним стаканчиком	Квізда Фарма ГмбХ	Австрія	Метохем-Фарма ГмбХ, Австрія; Квізда Фарма ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви лікарського засобу; зміна специфікації готового лікарського засобу, доповнення нового показника якості; зміна методу випробувань готового показника якості; зміна графічного зображення упаковки; зміни у р. "Склад"	без рецепта	UA/9915/02/01
16.	<b>ВАМПІЛОКС</b>	капсули № 10, № 20 (10x2)	Вайшалі Фармас'ютікалз	Індія	Вайшалі Фармас'ютікалз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	за рецептом	UA/1542/01/01
17.	<b>ГАЛАЗОЛІН®</b>	краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах-крапельницях (bottle-pack) або у флаконах-крапельницях з контролем першого розкриття	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	без рецепта	UA/0401/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
18.	ГАЛАЗОЛІН®	краплі назальні 0,1 % по 10 мл у флаконах-крапельницях (bottle-pack) або у флаконах-крапельницях з контролем першого розкриття	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	без рецепта	UA/0401/02/02
19.	ГАЛАЗОЛІН®	гель назальний 0,05 % по 10 г у флаконах з дозатором № 1	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	без рецепта	UA/0401/01/01
20.	ГАЛАЗОЛІН®	гель назальний 0,1 % по 10 г у флаконах з дозатором № 1	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	без рецепта	UA/0401/01/02
21.	ДЕКСАМЕТАЗОН ВФЗ	краплі очні, суспензія, 1 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/2543/01/01
22.	ГЕПАРИН-ДАРНИЦЯ	гель 600 МО/1 г по 30 г у тубах	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/2577/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
23.	ГЛІКОМЕТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника (відповідно до ліцензії на виробництво та сертифікату GMP) – зміна юридичної адреси на фактичну; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/1722/01/01
24.	ГЛІКОМЕТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 850 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	ЮСВ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника (відповідно до ліцензії на виробництво та сертифікату GMP) – зміна юридичної адреси на фактичну; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/1722/01/02
25.	ДАРІЛІЯ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,02 мг № 28 (1x24+4), № 84 (3x24+4) у блістерах разом з пласким картонним футляром для зберігання блістера в картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ Гедеон Ріхтер	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у виробництві готового лікарського засобу; зміна розміру серії готового лікарського засобу	за рецептом	UA/11801/01/01

<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>
26.	<b>ДЕПЛАТТ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 30	Торрент Фармасьютікалс ЛтД	Індія	Торрент Фармасьютікалс ЛтД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна опису таблетки	за рецептом	UA/3051/01/01
27.	<b>ДОЛОБЕНЕ</b>	гель по 20 г, або по 50 г, або по 100 г у тубах	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинних упаковок	без рецепта	UA/5565/01/01
28.	<b>ЕДЕМ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 10 (10x1), № 30 у блістері в пачці з картону	ВАТ "Фармак"	Україна	ВАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки; зміни до р. " Супровідні домішкивнесення змін до реєстраційних матеріалів., "Однорідність дозованих одиниць", "Розчинення", "Кількість визначення"; реєстрація додаткової упаковки	без рецепта	UA/8360/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
29.	ЕНЦЕФАБОЛ®	суспензія для перорального застосування, 80,5 мг/5 мл по 200 мл (4 г) у флаконах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА & Ко.	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника активної субстанції; зміна допоміжної речовини на аналогічну допоміжну речовину; зміни у методах випробування допоміжної речовини; незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу; додання специфікації випуску готового лікарського засобу; приведення МБЧ до гармонізованих вимог; уточнення процедури випробування кількісного вмісту та визначення домішок готового лікарського засобу; зміна виробника допоміжної речовини	за рецептом	UA/8031/01/01

<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>
30.	<b>ІНБУТОЛ®</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 10 мл або по 20 мл у флаконах або у шприцах	ТОВ "Юрія-фарм"	Україна	ТОВ "Юрія - Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в методах контролю якості готового лікарського засобу	за рецептом	UA/4798/01/01
31.	<b>КАНАТАКСЕН</b>	концентрат для приготування розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг) у флаконах № 1, № 10; по 16,7 мл (100 мг) у флаконах № 1, № 5; по 50 мл (300 мг) у флаконах № 1, № 4	Генфа Медика С.А.	Швейцарія	Омега Лабораторізі Лтд., Канада; Біоліз Фарма Корпорейшн, Канада	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8951/01/01
32.	<b>КАНДИБІОТИК</b>	краплі вушні по 5 мл у флаконах № 1	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з нанесенням шрифту Брайля	за рецептом	UA/8208/01/01
33.	<b>КАНДІД</b>	розчин для місцевого застосування 1 % по 15 мл у флаконах № 1	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з нанесенням шрифту Брайля	без рецепта	UA/8209/01/01
34.	<b>КАРДУКТАЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блистерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	за рецептом	UA/4030/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
35.	КАРДУКАЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг in bulk № 8000 у контейнерах	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/11248/01/01
36.	КЕППРА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	ЮСБ Фарма С..А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/9155/01/01
37.	КЕППРА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	ЮСБ Фарма С..А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/9155/01/02
38.	КЕППРА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1000 мг № 30 (10x3), № 60 (10x6) у блістерах у пачці	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	ЮСБ Фарма С..А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/9155/01/03
39.	КЕТОРОЛАК-КРЕДОФАРМ	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Вінус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/11984/01/01
40.	КЕТОТИФЕН ВФЗ	таблетки по 1 мг № 30 (15x2) у блістерах	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/2309/01/01

<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>
41.	КОДЕПСИН	таблетки № 10 (10x1) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/11812/01/01
42.	КОДЕПСИН	таблетки in bulk по 7 кг у пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-	UA/11813/01/01
43.	КОЗААР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви та/або місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до сертифікату GMP); реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/4127/01/01
44.	КОЗААР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 28 (14x2)	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Лімітед, Великобританія; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви та/або місцезнаходження виробника (приведення у відповідність до сертифікату GMP); реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/4127/01/02

<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>
45.	<b>КОКСЕРИН</b>	капсули по 250 мг № 100 (10x10)	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок; зміна назви та/або місцезнаходження виробника	за рецептом	UA/2483/01/01
46.	<b>КОКСЕРИН</b>	капсули по 250 мг in bulk № 10x50	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок; зміна назви та/або місцезнаходження виробника	-	UA/9940/01/01
47.	<b>КРОПИВИ ЛИСТЯ</b>	листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ТОВ "Адоніс"	Україна, м. Донецьк	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна дільниці виробництва; зміна назви та/або місцезнаходження заявника	без рецепта	UA/9716/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
48.	КСЕЛОДА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг in bulk № 10 у блістерах	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика; Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд (пакування), Швейцарія	Мексика/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення в наказі № 418 від 01.06.12 р.</b> щодо реєстраційного номера в процесі внесення змін: реєстрація додаткової упаковки (виробництва Продуктос Рош С.А. де С.В., Мексика для Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія)	-	UA/5143/01/02
49.	ЛЕВОКОМ	таблетки, 250 мг/25 мг № 10, № 30, № 100	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника активної субстанції; зміна графічного зображення упаковки № 100 (10x10)	за рецептом	P.09.03/07314
50.	ЛЕВОКОМ	таблетки, 250 мг/25 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/4000/01/01

<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>
51.	<b>ЛЕВОКОМ РЕТАРД</b>	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/50 мг № 30, № 100	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки № 100 (10x10); зміна назви виробника активної субстанції	за рецептом	UA/7844/01/01
52.	<b>ЛЕВОКОМ РЕТАРД</b>	таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/50 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції	-	UA/4000/02/01
53.	<b>ЛЕКРОЛІН®</b>	краплі очні, 40 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях № 1	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	за рецептом	UA/2383/01/02
54.	<b>ЛОРДЕС</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг № 20 (10x2), № 30 (10x3) у блістерах	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НобелФарма Ілач Санаї Ве Тіджарет.А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення вторинної упаковки	без рецепта	UA/11552/02/01
55.	<b>ЛОРДЕС</b>	сироп, 2,5 мг/5 мл по 150 мл у флаконах з мірною ложкою № 1	Нобел Ілач Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	НобелФарма Ілач Санаї Ве Тіджарет.А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/11552/01/01

<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>
56.	<b>МАКСИНОРТ</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/5264/01/02
57.	<b>МАКСИНОРТ</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/5264/01/03
58.	<b>МАКСИНОРТ</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/5264/01/01
59.	<b>МЕДАКСОН</b>	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконах № 10	Медокемі Лтд	Кіпр	Медокемі Лтд	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення вторинної упаковки	за рецептом	UA/7582/01/01
60.	<b>МУКОКЕЛЬ D5</b>	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 10, № 50	Санум-Кельбек ГмбХ Ко КГ	Німеччина	Санум-Кельбек ГмбХ Ко КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення етикеток	за рецептом	UA/10080/01/01
61.	<b>НОВОКАІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 0,5 % по 2 мл або по 5 мл в ампулах № 10 у коробці; № 5x1, № 5x2 у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії: 168,300 тис апм по 2 мл	за рецептом	UA/4539/01/01

<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>Регістраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
62.	<b>НОВОКАІН-ЗДОРОВ'Я</b>	розчин для ін'єкцій 2 % по 2 мл в ампулах № 10 у коробці; № 5x1, № 5x2 у блістерах у коробці	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії: 168,300 тис амп по 2 мл	за рецептом	UA/4539/01/02
63.	<b>НУКЛЕО Ц.М.Ф. ФОРТЕ</b>	капсули № 30 (15x2) у блістерах	Феррер Інтернаціональ С.А.	Іспанія	Феррер Інтернаціональ С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта	UA/3396/01/01
64.	<b>НФЛОКС-Т</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10, № 20	Вайшалі Фармас'ютікалз	Індія	Вайшалі Фармас'ютікалз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	за рецептом	UA/1551/01/01
65.	<b>ОФТАКВІКС®</b>	краплі очні, 5 мг/мл по 5 мл у флаконах з крапельницею № 1	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	за рецептом	UA/3755/01/01
66.	<b>ПЕНЗИТАЛ</b>	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, № 30, № 100	Шрея Лайф Саенсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саенсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/1789/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
67.	<b>РАУНАТИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 10, № 20, № 10 (10x1), № 20 (10x2), № 20 (20x1), № 50 (10x5) у блістерах	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення в дію нового цеху з новим розміром серії препарату (запропоновано: для діючого цеху: 47,300 тис уп № 10x1, 23,650 тис уп № 10x2, 9,460 тис уп № 10x5, 23,650 тис уп № 20x1, 47,300 тис уп № 10, 23,650 тис уп № 20; для нового цеху: 94,600 тис уп № 10x1, 47,300 тис уп № 10x2, 18,920 тис уп № 10x5, 47,300 тис уп № 20x1, 94,600 тис уп № 10, 47,300 тис уп № 20)	за рецептом	UA/5425/01/01
68.	<b>РЕЛАНІУМ®</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5 (5x1), № 10 (5x2), № 50 (5x10)	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/2633/01/01
69.	<b>СМЕКТА®</b>	порошок для приготування суспензії для перорального застосування, ванільний по 3 г у пакетиках № 10, № 30	Іпсен Фарма	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта	UA/10103/01/01

<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>
70.	<b>СМЕКТА®</b>	порошок для приготування суспензії для перорального застосування, апельсиновий по 3 г у пакетиках № 10, № 30	Іпсен Фарма	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта	UA/7660/01/01
71.	<b>СОЛПАДЕІН®</b>	таблетки розчинні № 12 (2x6) у стрипах	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер	Велика Британія	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	без рецепта	UA/4740/01/01
72.	<b>СОЛЮСЕПТОЛ®</b>	сироп, 100 мг/20 мг в 4 мл по 100 мл або по 200 мл у флаконах № 1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/7737/01/01
73.	<b>СУЛЬПІРИД - ЗН</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 10 у коробці, № 5 (5x1), № 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: оновлення частини II В реєстраційного досяє у зв'язку з введення додаткової ділянки виробництва; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/11476/02/01
74.	<b>СУПРИМА-БРОНХО</b>	сироп по 100 мл у флаконах № 1	Шрея Лайф Саенсіз ПВТ. ЛТД	Індія	Шрея Лайф Саенсіз ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	без рецепта	P.01.03/05715

<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>Регістраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
75.	<b>СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ АНАНАСА</b>	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	<i>без рецепта</i>	UA/7199/01/01
76.	<b>СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ АПЕЛЬСИНА</b>	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	<i>без рецепта</i>	P.08.03/07287
77.	<b>СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ ЕВКАЛІПТА</b>	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	<i>без рецепта</i>	P.08.03/07290
78.	<b>СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ ЛИМОНА</b>	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	<i>без рецепта</i>	P.08.03/07286
79.	<b>СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ МАЛИНИ</b>	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	<i>без рецепта</i>	UA/7198/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
80.	СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ МЕДУ ТА ЛИМОНА	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	без рецепта	P.08.03/07289
81.	СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ МЕНТОЛУ	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	без рецепта	UA/7200/01/01
82.	СУПРИМА-ЛОР З АРОМАТОМ ПОЛУНИЦІ	льодяники № 1, № 16, № 100	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	Шрея Лайф Саєнсіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки (для пакування № 16 (4x4))	без рецепта	P.08.03/07288
83.	ТОРСИД®	таблетки по 5 мг № 10, № 30	ВАТ "Фармак"	Україна	ВАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу. <b>Зміни будуть введені протягом 3 міс. після затвердження</b>	за рецептом	UA/9173/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
84.	ТОРСИД®	таблетки по 10 мг № 10, № 30, № 90	ВАТ "Фармак"	Україна	ВАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу. <b>Зміни будуть введені протягом 3 міс. після затвердження</b>	за рецептом	UA/9173/01/02
85.	ТРИДУКТАН МВ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг № 20 (20x1), № 30 (10x3), № 60 (10x6), № 60 (20x3) у блістерах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки для № 60(20x3); зміна виробника активної субстанції	за рецептом	UA/5030/01/01
86.	ТРИДУКТАН МВ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг in bulk по 7 кг у поліетиленових пакетах	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна виробника активної субстанції	-	UA/5031/01/01
87.	ТРИМЕТАБОЛ	розчин оральний по 150 мл у флаконах № 1 у комплекті з порошком по 3 г у пакетах № 1	Х. Уріак і Сіа, С.А.	Іспанія	Х. Уріак і Сіа, С.А., Іспанія; Італфармако, С.А., Іспанія	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації методів контролю якості лікарського засобу	без рецепта	UA/3529/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
88.	<b>ФАРМАДИПІН®</b>	краплі оральні 2 % по 5 мл або по 25 мл у флаконах	ВАТ "Фармак"	Україна	ВАТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці вторинного пакування; реєстрація додаткової упаковки по 5 мл у флаконі	за рецептом	UA/2556/01/01
89.	<b>ФЕЛОДИПІН САНДОЗ®</b>	таблетки з пролонгованим вивільненням по 10 мг № 20	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Гексал АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/9683/01/02
90.	<b>ФЕЛОДИПІН САНДОЗ®</b>	таблетки з пролонгованим вивільненням по 5 мг № 20	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина; Гексал АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за рецептом	UA/9683/01/01
91.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир, по 25 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/10842/01/01
92.	<b>ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир, по 100 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/10842/01/04

<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>
93.	<b>ФЕНТАНИЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир, по 50 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/10842/01/02
94.	<b>ФЕНТАНИЛ М САНДОЗ®</b>	трансдермальний пластир, по 75 мкг/год у пакетиках № 5	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	за рецептом	UA/10842/01/03
95.	<b>ФЕМАРА®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блистерах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн А.Г.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/2721/01/01
96.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 50 мг in bulk № 1000 у контейнерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	UA/12093/01/01
97.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 100 мг in bulk № 1000 у контейнерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	UA/12093/01/02
98.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 150 мг in bulk № 1000 у контейнерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТІКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	-	UA/12093/01/03

<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>Регістраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
99.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 50 мг № 10 (10x1) у блістерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом	UA/11690/01/01
100.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 100 мг № 10 (10x1) у блістерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження заявника	за рецептом	UA/11690/01/02
101.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ</b>	капсули по 150 мг № 1 у блістерах	М. Біотек Лтд	Велика Британія	АКУМС ДРАГС ЕНД ФАРМАСЬЮТИКАЛ С ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження заявника	без рецепта	UA/11690/01/03
102.	<b>ФЛУНОЛ®</b>	капсули 50 мг № 3, № 7	Нобел Ілач Санаї.Ве Тіджарет.А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/3784/01/01
103.	<b>ФЛУНОЛ®</b>	капсули по 150 мг № 1, № 2	Нобел Ілач Санаї.Ве Тіджарет.А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛФАРМА ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	№ 1 – без рецепта, № 2 - за рецептом	UA/3784/01/02
104.	<b>ФЛЮДИТЕК</b>	сироп 2 % по 125 мл у флаконах	Лабораторія Іннотек Інтернасьйонал ь	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: затвердження оновленої інструкції для медичного застосування,	без рецепта	UA/8082/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
105.	<b>ФОТИЛ® ФОРТЕ</b>	краплі очні по 5 мл у поліетиленових флаконах-крапельницях № 1 в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	за рецептом	UA/2384/01/02
106.	<b>ХЛОРОПІРАМІ НУ ГІДРОХЛОРИД</b>	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулах № 5	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового типу ампул	за рецептом	UA/5290/01/01
107.	<b>ХУМОГ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 75 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (0,9% розчином натрію хлориду для ін'єкцій) по 1 мл в ампулах № 1	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 445 від 15.06.2012</b> щодо реєстраційного номера в процесі перереєстрації (було - UA/11753/01/02)	за рецептом	<b>UA/5999/01/01</b>
108.	<b>ХУМОГ</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 150 МО у флаконах № 1 у комплекті з розчинником (0,9% розчином натрію хлориду для ін'єкцій) по 1 мл в ампулах № 1	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 461 від 22.06.2012</b> щодо реєстраційного номера в процесі перереєстрації (було - UA/11753/01/01)	за рецептом	<b>UA/5999/01/02</b>

<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>
109.	<b>ХЬЮМЕР МОНОДОЗА</b>	краплі назальні, розчин по 5 мл в флаконах № 18	Лабораторізі УРГО	Франція	Лабораторізі УРГО	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення вторинної упаковки	<i>без рецепта</i>	UA/9299/01/01
110.	<b>ЦИКЛОДОЛ</b>	таблетки по 2 мг in bulk по 1 кг у пакеті	ПАТ Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтични й завод"	Україна, м. Київ	ПАТ Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки у формі in bulk	<i>за рецептом</i>	UA/12350/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
111.	<b>БОФЕН</b>	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл у банках, у флаконах скляних або полімерних	ЗАТ НВЦ «Борщягівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	ЗАТ НВЦ «Борщягівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	<b>внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 213 від 28.03.12 щодо умов відпуску лікарського засобу в процесі внесення змін /зміни, пов'язані із змінами в Європейській фармакопеї (діюча речовина); зміна специфікації готового лікарського засобу; введення додаткового виробника активної субстанції (RO-CER 2008-316-Rev 00) та доповнення р. «Залишкові кількості органічних розчинників»; зміни в специфікаціях активної субстанції/</b>	без рецепта	UA/10184/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
112.	<b>ГРИП-ГРАН ДИТЯЧИЙ</b>	гранули по 10 г у пеналах № 1	ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка"	<b>Україна, Полтавська обл., м. Лубни</b>	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України від 25.01.2012 № 47 щодо написання адреси виробника</b> в процесі внесення змін /зміна назви лікарського засобу (було - <b>АНТИГРИПІН ДИТЯЧИЙ</b> ); зміна назви виробника; зміна назви та місцезнаходження заявника/	<i>без рецепта</i>	UA/3810/01/01
113.	<b>КЛІМАКТО-ГРАН</b>	гранули по 10 г у пеналах № 1	ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка"	<b>Україна, Полтавська обл., м. Лубни</b>	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України від 25.01.2012 № 47 щодо написання адреси виробника</b> в процесі внесення змін /зміна назви виробника; зміна назви та місцезнаходження заявника/	<i>без рецепта</i>	UA/3822/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
114.	МЕРКУРІД	гранули гомеопатичні in bulk по 5 кг або по 15 кг в пакетах	ТОВ "Меркурід"	Україна, м. Одеса	Публічне акціонерне товариство "Біолік"	Україна, Вінницька обл., м. Ладижин	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України від 11.05.2012 № 345 щодо реєстраційної процедури – реєстрація додаткової упаковки в формі in bulk	-	UA/12208/01/01
115.	ОНДЕМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг № 10 у стрипі	Алкем Лабораторіз Лтд	Індія	Алкем Лабораторіз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі № 373 від 23.05.12 щодо реєстраційного номера – уточнення реєстраційного номера в процесі реєстрації (було - UA/12226/01/01)	за рецептом	UA/11987/02/02

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

Начальник Управління розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я

Л.В. Коношевич