

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

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
69.	2,3,4,5,6-ПЕНТАГІДРОКСИКАПРОНОВА КИСЛОТА, КАЛІЄВА СІЛЬ	порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових пакетах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС"	Україна, м. Київ	Глобал Кальціум Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін жл реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника	-	UA/6169/01/01
70.	L-ТИРОКСИН 50 БЕРЛІН-ХЕМІ	таблетки по 50 мкг № 25x1, № 25x2, № 25x4 у блістерах	Берлін-Хемі АГ (Менаріні Груп)	Німеччина	<i>Виробництво препарату «in bulk», контроль серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Кінцеве пакування контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина</i>	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 610 від 03.08.12 щодо написання фірми-виробника (відповідно до виробничого процесу) в процесі внесення змін	за рецептом	UA/8133/01/02
71.	АДВОКАРД®	таблетки № 30 (10x3), № 40 (10x4) у блістерах	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", Україна, м. Київ; ТОВ "АСТРАФАРМ" Україна, Києво-Святошинський р-н,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника; зміна назви виробника	за рецептом	UA/6421/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
72.	АЛОХОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, in bulk по 1 кг у пакетах поліетиленових	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	м. Вишневе ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 610 від 03.08.12 щодо виробників лікарського засобу в процесі внесення змін (зміна назви заявника/виробника)	-	UA/1643/01/01
73.	АМБРОКСОЛ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах, у банках	ТОВ «Тернофарм»	Україна	ТОВ "Тернофарм", Україна; ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни у специфікації та методах контролю	без рецепта	UA/1587/01/01
74.	АМБРОКСОЛ 15	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або банці в пачці разом з ложкою дозувальною; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці разом з ложкою дозувальною	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/0595/01/01
75.	АМБРОКСОЛ 30	сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або банці в пачці разом з ложкою дозувальною; по 100 мл у флаконі скляному; по 1	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/0596/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		флакону в пачці разом з ложкою дозувальною							
76.	АМЛОДАК-АТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 10 (10x1), № 20 (10x2)	Абботт Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Каділа Хелткер Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування у р. "Протипоказання", "Особливі застереження", "Особливості застосування", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", Заявник", "Місцезнаходження заводу виробника та заявника"; зміна графічного оформлення упаковок з нанесенням шрифту Брайля; зміна заявника	за рецептом	UA/1442/01/01
77.	АПІПРОСТ	капсули № 10x3, № 10x6	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки для упаковки № 10x3; оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нового цеху з новим розміром серії препарату), запропоновано: для діючого цеху: 12, 0 тис уп № 10x3; 6,0 тис уп № 10x6; для нового цеху: 4, 225 тис уп №	без рецепта	UA/8194/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							10x3; 2, 112 тис уп № 10x6		
78.	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулах № 10	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки (етикетки на ампулу)	за рецептом	UA/6255/01/01
79.	АУГМЕНТИН™	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг/200 мг у флаконах № 5, № 10	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/0987/01/01
80.	АУГМЕНТИН™	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг/100 мг у флаконах № 10	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/0987/01/02
81.	АЦЕЛІЗИН СТЕРИЛЬНИЙ	порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для виробництва стерильних лікарських форм	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:вилучення виробника вихідного продукту Гліцину фірму ВАТ "Київський завод "Ріап", Україна у виробничому процесі активної субстанції Ацелізину стерильного; введення додаткового виробника вихідного продукту Гліцин фірми KIOWA HAKKO BIO CO.,LTD., Японія	-	UA/10019/01/01
82.	БАНЕОЦИН	порошок наскірний по 10 г у контейнерах № 1	Сандоз Фармасьютикалз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ, Австрія (відповідальний за випуск серії)/ Фармацойтіше	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну зберігання готового лікарського	без рецепта	UA/3951/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Фабрік Монтавіт ГесмБХ, Австрія (виробник продукції in bulk, пакування)		засобу (з 3-х до 2-х років)		
83.	БЕРЛІТІОН® 300 ОД	концентрат для розчину для інфузій, 300 ОД (300 мг)/12 мл по 12 мл в ампулах № 5 або № 10	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП)	Німеччина	Виробництво «in bulk», контроль серій: ЕВЕР Фарма Йена ГмБХ, Німеччина; Кінцеве пакування, контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Кінцеве пакування: Унітакс-Фармалогістік ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 629 від 10.08.12 щодо написання реєстраційної процедури в процесі перереєстрації – перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; введення виробника, що виконує кінцеве пакування - Унітакс-Фармалогістік ГмБХ, Німеччина - як наслідок поява додаткових упаковок; введення виробників, що виконують контроль серій - Йенагексал Фарма ГмБХ, Німеччина; Берлін-Хемі АГ (Менаріні Груп), Німеччина + введення виробників, що виконують контроль та випуск серій - Берлін-Хемі АГ (Менаріні Груп), Німеччина; подання	за рецептом	UA/6426/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>нового або оновленого сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції; зміни, пов'язані із змінами в ДФУ або Європейській фармакопеї (діюча речовина); зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна методу випробувань готового лікарського засобу; зміна умов зберігання готового лікарського засобу; зміна опису зовнішнього вигляду розчину (уточнення опису кольору розчину, відповідно до зазначеного в Євр. Фарм. опису розчину порівняння GY1; вилучення тестів «Об'єм, що вилучається», « 6,8-епітритіоктанова кислота», (випробування «Об'єм, що вилучається», замінюється на «Номінальний об'єм заповнення»), а контроль 6,8-епітритіоктанової кислоти виконується в процедурі визначення</p>		

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							одиночної неідентифікованої домішки); зміна назви та/або місцезнаходження виробника готового лікарського засобу		
84.	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 10 мл або по 20 мл у флаконах, по 20 мл у флаконах-крапельницях	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення графічного зображення етикеток	без рецепта	UA/8012/01/01
85.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в методах випробування активної субстанції	за рецептом	UA/2666/01/02
86.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 14 (7x2)	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна в методах випробування активної субстанції	за рецептом	UA/2666/01/01
87.	ГІНКОР ФОРТ	капсули № 30	Іпсен Фарма	Франція	Бофур Іпсен Індустрі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника; зміна назви активної субстанції; зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/10317/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
88.	ГЛЮКОЗО-ТОЛЕРАНТНИЙ ТЕСТ	порошок дозований, 75 г/пакет по 75,75 г у пакетах	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткового виробника активної субстанції; зміна графічного зображення упаковки у зв'язку з уточненням назви діючої речовини); зміни пов'язані зі змінами в ДФУ (допоміжна речовина); зміна назви заявника/виробника	без рецепта	UA/0758/01/01
89.	ДЕКСОНА	краплі очні/вушні по 5 мл у флаконах № 1 з насадкою-крапельницею	Абботт Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Каділа Хелткер Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного оформлення упаковки з нанесенням шрифту Брайля; уточнення адреси виробника українською мовою; зміни в інструкції для медичного застосування (р. Побічні реакції", "Особливості застосування", "Заявника", "Місцезнаходження заявника та виробника"); зміна заявника	за рецептом	UA/1650/02/01
90.	ДИГОКСИН	таблетки по 0,25 мг in bulk по 1 кг у поліетиленовому пакеті	ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний	Україна, м. Київ	ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	-	UA/11082/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
91.	ДИГОКСИН	таблетки по 0,25 мг № 40 (20x2) у блістерах	завод" ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	завод" ПАТ "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/7365/01/01
92.	ДИФЕРЕЛІН®	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 0,1 мг у флаконах № 7 у комплекті з розчинником по 1 мл в ампулах № 7	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Іпсен Фарма Біотек	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом	UA/0695/02/01
93.	ДІОФЛАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 10x3 у блістерах	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: приведення показника "Мікробіологічна чистота" ГЛЗ до вимог ДФУ, діючого видання	без рецепта	UA/10773/01/01
94.	ДОКСИЦИКЛІН	капсули по 100 мг № 10 у блістерах	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/3292/01/01
95.	ДОКСИЦИКЛІН	капсули по 100 мг in bulk № 1000	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника	-	UA/1644/01/01
96.	ЕТОПОЗИД	концентрат для	Актавіс груп АТ	Ісландія	Сіндан Фарма СРЛ	Румунія	внесення змін до реєстраційних	за	UA/8122/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) у флаконах № 1					матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника)	<i>рецептом</i>	
97.	ЕТОПОЗИД	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) in bulk у флаконах № 100	Актавіс груп АТ	Ісландія	Сіндан Фарма СРЛ	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській Фармакопеї для активної субстанції (від уже затвердженого виробника)	-	UA/10070/01/01
98.	ЕУТИРОКС	таблетки по 25 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р."Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання",	<i>за рецептом</i>	UA/8388/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							приведення методів "Ідентифікація" Кількіс не визначення", "Визначення чистоти" "Однорідність дозування" "Розчинення" до матеріалів реєстраційного досьє		
99.	ЕУТИРОКС	таблетки по 50 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р."Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання", приведення методів "Ідентифікація" Кількіс не визначення", "Визначення чистоти" "Однорідність дозування" "Розчинення" до матеріалів реєстраційного досьє	за рецептом	UA/8388/01/02
100.	ЕУТИРОКС	таблетки по 75 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для	за рецептом	UA/8388/01/03

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р."Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання", приведення методів "Ідентифікація""Кількіс не визначення", "Визначення чистоти""Однорідність дозування""Розчинення" до матеріалів реєстраційного досьє</p>		
101.	ЕУТИРОКС	таблетки по 100 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р."Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до</p>	за рецептом	UA/8388/01/04

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання", приведення методів "Ідентифікація" "Кількісне визначення", "Визначення чистоти" "Однорідність дозування" "Розчинення" до матеріалів реєстраційного досяє		
102.	ЕУТИРОКС	таблетки по 125 мкг № 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р. "Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання", приведення методів "Ідентифікація" "Кількісне визначення", "Визначення чистоти" "Однорідність дозування" "Розчинення" до матеріалів реєстраційного досяє	за рецептом	UA/8388/01/05
103.	ЕУТИРОКС	таблетки по 150 мкг	Мерк КГаА	Німеччина	Мерк КГаА	Німеччина	внесення змін до	за	UA/8388/01/06

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		№ 50 (25x2), № 100 (25x4) у блістерах					реєстраційних матеріалів: зміни до тексту інструкції для медичного застосування згідно з оновленим SmPC; додання специфікації випуску, зміна у р."Опис", додання показників "Стійкість до роздавлювання" та "Розділення таблеток", уточнення показника "Вміст води", приведення тесту МБЧ до гармонізованих вимог, вилучення тесту "Розпадання", приведення методів "Ідентифікація""Кількісне визначення", "Визначення чистоти""Однорідність дозування""Розчинення" до матеріалів реєстраційного досьє	<i>рецептом</i>	
104.	ІНГАЛІПТ-Н	спрей для інгаляцій по 30 г у балонах	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим дизайном вторинного пакування	<i>без рецепта</i>	UA/0938/01/01
105.	ІНДОМЕТАЦИН-РЕТАРД	капсули пролонгованої дії по 75 мг № 12x1 у блістері (лінія "MediSeal"); № 12x1, № 12x2 у блістерах (лінія "Noack"); № 12x1, № 12x2 у	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна, Донецька обл., м. Горлівка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням та шрифтом Брайля	<i>за рецептом</i>	UA/5071/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах (лінія Кlockner P-5) у пачці							
106.	ІНФАСУРФ	суспензія для інтратрахеального введення, 35 мг/мл по 3 мл або по 6 мл у флаконах	Фармагiм Маркетинг 2000 Лтд.	Ізраїль	Онi Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна зазначення кількості протеїнів нанесених на упаковці та зазначених у інструкції з 0,65 мг на 0,7 мг (межі протеїнів зазначених у специфікації ГЛЗ 0,6 мг-0,8 мг)	за рецептом	UA/9667/01/01
107.	КАМЕТОН	аерозоль по 30 г у балонах	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим дизайном вторинного пакування	без рецепта	UA/0939/01/01
108.	КАРДОМІН-САНОВЕЛЬ ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/12,5 мг № 28	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни методу випробувань та специфікації готового лікарського засобу; зміна кількісного співвідношення допоміжних речовин	за рецептом	UA/7429/01/01
109.	КЕТАЛЬГІН® ЛОНГ	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у пачці, № 10 (5x2) у білістерах у пачці	АТ "Лекхім Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/3314/02/01
110.	КЕТОНАЛ®	супозиторії по 100 мг № 12 (6x2) у стрипах	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія, підприємство компанії Сандоз; Сандоз Ілак Санаї	Словенія/Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу; введення	за рецептом	UA/8325/06/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					ве Тікарет А.С., Туреччина		додаткової ділянки виробництва; незначні зміни в процесі виробництва активної субстанції; зміни у специфікації та методах випробування; реєстрація додаткової упаковки для додаткового виробника активної субстанції		
111.	КОЛПОСЕПТИН	таблетки вагінальні № 18 (6x3)	Лабораторія Терамекс	Монако	Лабораторія Терамекс	Монако	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/3481/01/01
112.	КОЛПОТРОФІН	капсули вагінальні м'які по 10 мг № 10	Лабораторія Терамекс	Монако	Лабораторія Терамекс	Монако	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/3481/03/01
113.	КОПАКСОН®-ТЕВА	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл у попередньо наповнених шприцах № 28	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль; Нортон Хелскеа Лтд. Т/А АЙВЕКС Фармасьютикалз ЮК, Велика Британія	Ізраїль/ Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни у графічному зображенні первинної упаковки	за рецептом	UA/6307/01/01
114.	КСАНТИНОЛУ НІКОТИНАТ	таблетки по 150 мг № 60 (10x6) у блістерах	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм", Україна; ВАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань	за рецептом	UA/4963/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							та специфікації готового лікарського засобу		
115.	ЛОГІМАКС	таблетки пролонгованої дії, вкриті оболонкою № 30 у флаконах	АстраЗенека АБ	Швеція	АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна маркування первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/10831/01/01
116.	МЕЛБЕК®	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 3	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш	Туреччина	ІДОЛ ІЛАЧ ДОЛУМ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/3933/02/01
117.	МЕРКАЗОЛІЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 5 мг № 50, № 100 у контейнерах № 1	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нового цеху без зміни розміру серії та зазначенням її в кілограмах)	за рецептом	UA/4882/01/01
118.	МЕТИНДОЛ РЕТАРД	таблетки по 75 мг № 25, № 50 (25x2) у блістерах	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейської Фармакопеї для активної субстанції від нового виробника (зміна виробника активної субстанції індометацин) (сертифікат № RO-SEP 2008-004-REV 01)	за рецептом	UA/2766/01/01
119.	МЕТИПРЕД	порошок ліофілізований для ін'єкцій по 250 мг у	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного	за рецептом	UA/0934/02/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		флаконах № 1 або по 250 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 4 мл в ампулах № 1					зображення упаковки		
120.	МІРЕНА	внутрішньоматкова система з левоноргестрелом, 20 мкг/24 години по 52 мг з пристроєм для введення № 1 (запаяний в окремий блістер), запаковані в стерильний запаяний мішечок	Байер Оу	Фінляндія	Байер Оу, Фінляндія; Байер Шерінг Фарма Оу, Фінляндія	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення назви виробника	за рецептом	UA/8614/01/01
121.	МІФОРТИК	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 180 мг № 120 (10x12) у блістерах у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/8947/01/01
122.	МІФОРТИК	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 360 мг № 120 (10x12) у блістерах у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/8947/01/02
123.	МОВАЛІС®	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл по 1,5 мл в ампулах № 5	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	<i>Виробництво та первинне пакування:</i> Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія; або Сенексі, Франція <i>Вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:</i> Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія	Іспанія/ Франція/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна місцезнаходження виробника	за рецептом	UA/2683/03/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
124.	МОТИЛІУМ® ЛІНГВАЛЬНИЙ	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3)	МакНіл Продактс Лімітед	Велика Британія	Каталент Ю.К. Свіндон Зидіс Лімітед, Великобританія; Янссен Сілаг С.п.А.(відповідальний за упаковку та випуск), Італія	Велика Британія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування	без рецепта	UA/0221/01/01
125.	МУЛЬТИБІК 2 ММОЛЬ/Л КАЛІЮ	розчин для гемофільтрації по 5000 мл (частина А – 250 мл, частина В – 4750 мл) у двокамерних мішках № 2 у коробці	Фрезеніус Медікал Кеа Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Медікал Кеа Дойчланд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу; зміна показників випробування або допустимих меж в процесі виробництва лікарського засобу; зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 1-го року); зміна методів контролю готового лікарського засобу (введення альтернативних методів випробувань)	за рецептом	UA/10566/01/01
126.	НІЗАЛІД	таблетки № 10 (10x1) у блистері	Мікро Лабс Лімітед	Індія	Мікро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки з додаванням шрифту Брайля; уточнення назв допоміжних речовин згідно з наказом № 339	за рецептом	UA/1516/01/01
127.	ПАКЛІТАКСЕЛ АКТАВІС	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг) або по 16,67 мл	Актавіс груп АТ	Ісландія	Сіндан Фарма СРЛ, Румунія; Актавіс Італія С.п.А., Італія	Румунія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення	за рецептом	UA/6833/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		[16,7 мл] (100 мг), або по 25 мл (150 мг), або по 43,33 мл (260 мг), або по 50 мл (300 мг) у флаконах № 1					технічної помилки в наказі МОЗ України № 610 від 03.08.12 щодо написання реєстраційної процедури в процесі перереєстрації - перереєстрація у зв'язку із закінченням терміну дії реєстраційного посвідчення; зміна назви лікарського засобу (було - Паклітаксел); приведення інструкції для медичного застосування до оригінального препарату		
128.	ПАНТЕНОЛ АЕРОЗОЛЬ	аерозоль для зовнішнього застосування, 2,5 г/ 58 г по 58 г або по 116 г у контейнерах	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим дизайном вторинного пакування	<i>В аптеках та аптечних кіосках</i>	UA/8333/01/01
129.	ПАПАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	ТОВ "Ніко"	Україна	ТОВ "Ніко"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	<i>за рецептом</i>	UA/10623/01/01
130.	ПАРАЛЕН® ТИМ'ЯН-ПРИМУЛА	рідина оральна по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Ей. Наттерманн енд Сайі ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>	UA/10764/01/01
131.	ПЕНТАСА	супозиторії ректальні по 1000 мг № 28 (7x4) у	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг Інтернешнл Сентер СА (виробництво),	Швейцарія /Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для	<i>за рецептом</i>	UA/4990/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерах			Швейцарія; Феррінг ГмбХ (відповідальний за випуск серії), Німеччина; Фарбіл Фарма ГмбХ (виробництво), Німеччина		медичного застосування		
132.	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл або по 100 мл у флаконах	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна, м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання (з 2-х до 3-х років)	без рецепта	UA/2695/01/01
133.	ПІКОСЕН®	краплі оральні по 15 мл або по 25 мл у флаконах № 1	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта	UA/11154/01/01
134.	ПОЛІОКСИДОНІЙ	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 6 мг у флаконах № 5	ТОВ "НПО Петровакс Фарм"	Російська Федерація	ТОВ "НПО Петровакс Фарм"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/5334/01/01
135.	РИГЕВІДОН	таблетки, вкриті оболонкою, № 21x1, № 63 (21x3)	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/2778/01/01
136.	РИГЕВІДОН 21+7	таблетки, вкриті оболонкою, № 28 (28x1), № 84 (28x3)	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/2779/01/01
137.	РИТМОКОР®	капсули № 48 (12x4), № 60 (12x5) у білстерах	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС"	Україна, м. Київ	ПрАТ "Фармацевтична фірма "ФарКоС", Україна, м. Київ;	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника; зміна	без рецепта	UA/3122/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					ТОВ "АСТРАФАРМ" Україна, Києво-Святошинський р-н, м. Вишневе		назви виробника		
138.	САЛЬБУТАМОЛ-НЕО	інгаляція під тиском, 100 мкг/доза по 200 доз у контейнерах	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим дизайном вторинного пакування	за рецептом	UA/10530/01/01
139.	ТЕРАФЛЮ ВІД ГРИПУ ТА ЗАСТУДИ ЕКСТРА	порошок для орального розчину зі смаком яблука та кориці у пакетах № 1, № 10	Новартіс Консьюмер Хелс С.А.	Швейцарія	Фамар Франція, Франція; Фамар Орлеан, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці виробництва; зміни складу первинної упаковки ; зміна специфікації готового препарату (звуження допустимих меж установлених у специфікації); зміна методу випробування готового лікарського засобу; зміна умов зберігання готового препарату; вилучення виробничої дільниці для активної субстанції; реєстрація додаткової упаковки; зміни до розділу 3.2.P.3.3. - доповнення нового попереднього змішування (змішування 4)	без рецепта	UA/5933/01/01
140.	ТІСНАМ®	порошок для приготування розчину для внутрішньовенних	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк.	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Корп., США; Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;	США /Нідерланди / Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/0524/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		інфузій у флаконах № 10 у пластиковому піддоні			Лабораторії Мерк Шарп і Доум Шибре, Франція				
141.	ТРИПСИДАН	капсули № 10, № 40 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Сурья Хербел Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/8075/01/01
142.	ТРИПСИДАН	капсули in bulk № 10x100 у блістерах; № 1000 у контейнерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Сурья Хербел Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/8076/01/01
143.	ФЛУКОНАЗОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 10 (10x1), № 1000 (10x100) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки для упаковки № 1000 з уточненням р. «Пакування» в МКЯ	за рецептом	UA/0276/01/01
144.	ФЛУКОНАЗОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 10 (10x1), № 1000 (10x100) у блістерах	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	ПрАТ "Технолог"	Україна, Черкаська обл., м. Умань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки для упаковки № 1000 з уточненням р. «Пакування» в МКЯ	за рецептом	UA/0276/01/02
145.	ФОЛІКУЛІН-ЗДОРОВ'Я	розчин олійний для ін'єкцій 0,1 % по 1 мл в ампулах № 5, № 5x2, № 10	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: оновлення частини ІІВ реєстраційного досьє (введення в дію нової дільниці); реєстрація додаткової упаковки № 10 в ампулах в коробці	за рецептом	UA/4749/01/01
146.	ХОНДРОІТИН-ФІТОФАРМ	емульгель для зовнішнього застосування 5 % по	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення	без рецепта	UA/4699/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		25 г або по 40 г у тубах № 1					щодо зазначення цифр штрих-коду на вторинній упаковці по 40 г		
147.	ХУМАЛОГ® МІКС 25	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом	UA/8352/01/01
148.	ХУМАЛОГ® МІКС 25	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах in bulk № 325, № 330	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	-	UA/8353/01/01
149.	ХУМАЛОГ® МІКС 50	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах in bulk № 330	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	-	UA/8353/01/02
150.	ХУМАЛОГ® МІКС 50	суспензія для підшкірного введення, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5	Елі Ліллі Недерленд Б. В.	Нідерланди	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом	UA/8352/01/02
151.	ХУМУЛІН® М3	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5 у пачці, по 3 мл у шприц-ручках КвікПен № 5 у картонній пачці	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання (з 2-х до 3-х років); реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8567/01/01
152.	ХУМУЛІН® М3	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних	-	UA/8568/01/01

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		по 3 мл у картриджах in bulk № 325, № 330 у лотках					матеріалів*: зміна терміну придатності (з 2-х до 3-х років)		
153.	ХУМУЛІН® НПХ	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5 у пачці, по 3 мл у шприц-ручках КвікПен № 5 у картонній пачці	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання (з 2-х до 3-х років); реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8569/01/01
154.	ХУМУЛІН® НПХ	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах in bulk № 325, № 330 у лотках	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна терміну придатності (з 2-х до 3-х років)	-	UA/8570/01/01
155.	ХУМУЛІН® РЕГУЛЯР	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджах № 5 у пачці, по 3 мл у шприц-ручках КвікПен № 5 у картонній пачці	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	Ліллі Франс С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8571/01/01
156.	ЦЕФІКАД 1000	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/11308/01/01
157.	ЦЕФІ КАД 1000	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг in bulk у флаконах № 50	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/11309/01/01
158.	ЦЕФІКАД 500	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним	за рецептом	UA/11308/01/02

№ № п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
159.	ЦЕФІКАД 500	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг in bulk у флаконах № 50	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	Каділа Фармасьютикалз Лімітед	Індія	зображенням внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за рецептом	UA/11309/01/02
160.	ЦЕФПОТЕК 200	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 (5x2), № 14 (7x2), № 20 (5x4) у блістерах	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у специфікації та методах контролю в розділі "Однорідність маси"	за рецептом	UA/10429/01/01
161.	ЦЕФТРИАКСОН-БХФЗ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 5 у касеті у пеналі, або у флаконі, або у флаконі у комплекті з розчинником по 5 мл або по 10 мл в ампулі у касеті у пачці	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України № 610 від 03.08.12 щодо написання упаковки, а саме: кількості розчинника в процесі внесення змін (зміна назви заявника/виробника)	за рецептом	UA/4174/01/02

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

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

Я.А. Толкачова