

**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
1.	L-ЦЕТ®	сироп, 2,5 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/8612/02/01
2.	АБРОЛ®	таблетки по 30 мг № 20 (10x2)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9928/01/01
3.	АБРОЛ®	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9928/02/01
4.	АБРОЛ®	сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9928/02/02
5.	АБРОЛ® SR	таблетки пролонгованої дії по 75 мг №10 (10x1), №20 (10x2) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9928/03/01
6.	АЕРТАЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 20, № 60 у блістерах	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина, за ліцензією Алмірал А.Г., Швейцарія	Угорщина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: введення додаткового виробника діючої речовини	за рецептом	UA/5359/01/01
7.	АМБРОБЕНЕ	розчин оральний, 7,5 мг/мл по 40 мл або по 100 мл у флаконах з пробкою-крапельницею та дозуючою скляночкою	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/1853/03/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Номер ресстраційного посвідчення
8.	АМЛОСТАТ®	таблетки, вкриті оболонкою, № 14 (14x1), № 28 (14x2) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми/ Кусум Хелтхкер Пвт.ЛтД, Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11500/01/01
9.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком апельсина по 250 мг № 20 (10x2)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за рецептом	UA/11968/01/01
10.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком апельсина по 500 мг № 20 (5x4)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за рецептом	UA/11968/01/02
11.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком апельсина по 1000 мг № 20 (5x4)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за рецептом	UA/11968/01/03
12.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком ананаса по 250 мг № 20 (10x2)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за рецептом	UA/11969/01/01
13.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком ананаса по 500 мг № 20 (5x4)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за рецептом	UA/11969/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови випуску	Номер реєстраційного посвідчення
14.	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ- КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком ананаса по 1000 мг № 20 (5x4)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з зазначенням назви та адреси місцезнаходження зареєстрованих виробників	за <i>рецептом</i>	UA/11969/01/03
15.	АЦИВІР-КРЕМ ВІД ГЕРПЕСУ	крем 5% по 5 г у тубах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	Сполучені Штати Америки (США)	Теміз Медікеар Лімітед, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АЦИВІР)	за <i>рецептом</i>	UA/12501/01/01
16.	АЦИВІР-КРЕМ ВІД ГЕРПЕСУ	крем 5% по 5 г in bulk у тубах № 50	Амерікен Нортон Корпорейшн	Сполучені Штати Америки (США)	Теміз Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - АЦИВІР)	-	UA/12502/01/01
17.	БЕТАГІСТИН- КРЕДОФАРМ	таблетки по 16 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - НЕЙРОГІН) з маркуванням шрифтом Брайля	за <i>рецептом</i>	UA/12498/01/01
18.	БЕТАГІСТИН- КРЕДОФАРМ	таблетки по 8 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - НЕЙРОГІН) з маркуванням шрифтом Брайля	за <i>рецептом</i>	UA/12498/01/02
19.	БЕТАГІСТИН- КРЕДОФАРМ	таблетки по 24 мг № 30 (10x3) у блістерах у картонній коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - НЕЙРОГІН) з маркуванням шрифтом Брайля	за <i>рецептом</i>	UA/12498/01/03
20.	БЕТАДИНЕ®	песарії по 200 мг № 14 (7x2) у стріпах	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	Алкалоїд АД - Скоп'є	Республіка Македонія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	за <i>рецептом</i>	UA/3515/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
21.	БЕКТА	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг № 1, № 4 у блістерах в коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8013/01/01
22.	БЕКТА	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг № 1, № 4 у блістерах в коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/8013/01/02
23.	ВІРОРІБ®	капсули по 200 мг № 10, № 100 (10x1) у стрипах, у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9527/01/01
24.	ГАСТАЛ	таблетки для смоктання № 30 (6x5), № 60 (6x10) у блістерах в коробці	ТЕВА Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви виробника; передача прав іншому заявнику; зміна графічного зображення пакування, шрифт Брайля	без рецепта	UA/0432/01/01
25.	ГАСТАЛ	таблетки для смоктання зі смаком вишні № 24 (6x4), № 48 (6x8) блістерах в коробці	ТОВ "ПЛІВА Хорватія"	Хорватія	ПЛІВА Хрватська д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви та місцезнаходження виробника; зміна графічного зображення пакування, шрифт Брайля	без рецепта	UA/3993/01/01
26.	ГАСТАЛ	таблетки для смоктання зі смаком м'яти № 24 (6x4), № 48 (6x8) блістерах в коробці	ТОВ "ПЛІВА Хорватія"	Хорватія	ПЛІВА Хрватська д.о.о	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви та місцезнаходження виробника; зміна графічного зображення пакування, шрифт Брайля	без рецепта	UA/3991/01/01
27.	ГЛИМАКС®	таблетки по 2 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11974/01/01
28.	ГЛИМАКС®	таблетки по 3 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11974/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
29.	ГЛИМАКС®	таблетки по 4 мг № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11974/01/03
30.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 15 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11871/01/01
31.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 30 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11871/01/02
32.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 45 мг № 28 (14x2), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11871/01/03
33.	ДИКЛОФЕНАК	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулах № 5, № 10	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки		UA/10237/01/01
34.	ДОКСАЗОЗИН-КРЕДОФАРМ	таблетки по 2 мг № 30 (10x3)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ДОКСАЗОЗИН-НОРТОН) з маркуванням шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12497/01/01
35.	ДОКСАЗОЗИН-КРЕДОФАРМ	таблетки по 4 мг № 30 (10x3)	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ДОКСАЗОЗИН-НОРТОН) з маркуванням шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12497/01/02
36.	ДОКСИЦИКЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком апельсина по 100 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ДОКСИЦИКЛІН СОЛЮТАБ -НОРТОН) зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12492/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
37.	ДОКСИЦИКЛІН СОЛЮТАБ-КРЕДОФАРМ	таблетки розчинні зі смаком ананаса по 100 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ДОКСИЦИКЛІН СОЛЮТАБ - НОРТОН) зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12493/01/01
38.	ДОМПЕРИДОН-КРЕДОФАРМ	таблетки по 10 мг № 10x1 у блістерах у коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ПЕРІДОНІУМ) та з маркуванням шрифтом Брайля	без рецепта	UA/12500/01/01
39.	ДОМРИД®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 10, № 30 (10x3)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/8976/01/01
40.	ДОМРИД® SR	таблетки, пролонгованої дії по 30 мг № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/8976/03/01
41.	ДУГЛИМАКС®	таблетки (500 мг/2 мг) № 30 (15x2), № 60 (15x4) у блістерах	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі № 673 від 31.08.2012 щодо написання назви лікарського засобу в процесі реєстрації (було - ДУГЛИМАКС®)	за рецептом	UA/12474/01/02
42.	ЕЗОЛОНГ®-20	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 20 мг в блістері № 7 (7x1), № 14 (7x2)	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в р."Основні фізико-хімічні властивості" в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/11328/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Номер ресстраційного посвідчення
43.	ЕЗОЛОНГ®-20	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 20 мг in bulk № 2500 в пакеті	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: уточнення в р."Основні фізико-хімічні властивості" в інструкції для медичного застосування	-	UA/11329/01/01
44.	ЕЗОЛОНГ®-40	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 40 мг в блістері № 7 (7x1), № 14 (7x2)	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: уточнення в р."Основні фізико-хімічні властивості" в інструкції для медичного застосування	за рецептом	UA/11328/01/02
45.	ЕЗОЛОНГ®-40	таблетки, вкриті плівкою оболонкою, по 40 мг in bulk № 2500 в пакеті	ТОВ "Сінмедик ЛТД"	Україна	Сінмедик Лабораторіз	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: уточнення в р."Основні фізико-хімічні властивості" в інструкції для медичного застосування	-	UA/11329/01/02
46.	ЕМЕСЕТ®	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулах № 5 у чарунковій полімерній упаковці, по 1 чарунковій полімерній упаковці у картонній коробці	Ципла Лтд	Індія	Ципла Лтд	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна назви та/або місцезнаходження виробника (уточнення адреси виробничих дільниць); зміна графічного оформлення упаковки	за рецептом	UA/0055/02/01
47.	ЕПІРУБІЦИН-ТЕВА	розчин для ін'єкцій або інфузій, 2 мг/мл по 5 мл (10 мг), або по 10 мл (20 мг), або по 25 мл (50 мг) у флаконах	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд	Ізраїль	Фармахемі Б.В.	Нідерланди	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зменшення терміну зберігання готового лікарського засобу (з 3-х до 2-х років)	за рецептом	UA/11806/01/01
48.	ЕТСЕТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9658/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Номер ресстраційного посвідчення
49.	ЕТСЕТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг №28 (14x2)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9658/01/02
50.	ЗОЛОПЕНТ®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 40 мг № 14, № 30 (10x3) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9814/01/01
51.	ЗУБНІ КРАПЛІ	краплі по 10 мл у флаконах	ПАТ "Фітофарм"	Україна	ПАТ "Фітофарм"	Україна	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення етикетки	без рецепта	UA/8153/01/01
52.	ІБУПРОФЕН-КРЕДОФАРМ	гель 5 % по 50 г у тубах № 1	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додатковою упаковкою під новою назвою (було - ІБУПРОФЕН-НОРТОН) з маркуванням шрифтом Брайля	без рецепта	UA/12499/01/01
53.	ІНДАПАМІД-КРЕДОФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг № 30 (10x3) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія/ Індія	внесення змін до ресстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ІНДАПАМІД-НОРТОН) зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12496/01/01
54.	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ - ДАРНИЦЯ (СТАБІЛІЗОВАНИЙ)	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі № 5x2 у контурній чарунковій упаковці у пачці; № 10 в коробці по 10 мл в ампулі № 5x1 або № 5x2 у контурній чарунковій упаковці у пачці	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна, м. Київ	внесення змін до ресстраційних матеріалів*: зміна терміну зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)	за рецептом	UA/6589/02/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
55.	КЕТОПРОФЕН-КРЕДОФАРМ	гель 2,5 % по 50 г у тубах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Теміз Медікеар Лімітед, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - КЕТУМ-ГЕЛЬ) зі шрифтом Брайля	без рецепта	UA/12494/01/01
56.	КЕТОРОЛАК-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 3 % по 1 мл в ампулах № 10 у коробці, № 5x2, № 5x1 у блістерах у коробці	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 з новим розміром серії препарату; зміна графічного зображення упаковки коробки № 5, № 5x2 та етикетки самоклеючої		UA/4961/01/01
57.	КЕТОРОЛАК-КРЕДОФАРМ	таблетки по 10 мг № 10 (10x1) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/11983/01/01
58.	КОЛПОТРОФІН	капсули вагінальні м'які по 10 мг № 10 у блістерах	Лабораторія ТЕРАМЕКС	Монако	Лабораторія ТЕРАМЕКС	Монако	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: уточнення р. "Склад" (допоміжні речовини)	за рецептом	UA/3481/03/01
59.	ЛІДОКАІН	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулі № 10 в пачці	ТОВ "НІКО"	Україна	ТОВ "НІКО"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/10120/01/01
60.	ЛОСПИРИН®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 75 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у стрипах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9202/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
61.	МАЖЕЗИК-САНОВЕЛЬ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 30 (5x6) у блістерах у картонній коробці	Сановель Іляч Санаі ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаі ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни специфікації та методу випробувань готового лікарського засобу; зміна графічного зображення первинної упаковки; зміна кількісного співвідношення допоміжних речовин; зміна схеми виробництва для оптимізації виробничого процесу	за рецептом	UA/10349/01/01
62.	МАКСИДЕКС®	краплі очні, 1 мг/мл по 5 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер®" № 1 у коробці з картону	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/10812/01/01
63.	МЕЗАКАР®	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9832/03/01
64.	МЕЛАКСЕН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 3 мг № 6, № 12, № 24 у юлістерах	Юніфарм, Інк.	США	Юніфарм, Інк.	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки	за рецептом	UA/0660/01/01
65.	МЕТАМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11506/02/01
66.	МЕТАМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 850 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11506/02/02
67.	МЕТАМІН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 1000 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11506/02/03
68.	МЕТАМІН® SR	таблетки пролонгованої дії по 500 мг № 28 (7x4), № 30 (15x2), № 90 (15x6) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11506/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
69.	МІДРІАЦИЛ	краплі очні 0,5 % по 15 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер®"	Алкон-Куврьор	Бельгія	Алкон-Куврьор	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки, з новим дизайном зі змінами у р. "Упаковка" методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/2928/01/02
70.	МІФОРТИК	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 180 мг № 120 (10x12) у блістерах у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі № 658 від 23.08.12 щодо назви виробника в процесі внесення змін: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/8947/01/01
71.	МІФОРТИК	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 360 мг № 120 (10x12) у блістерах у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі № 658 від 23.08.12 щодо назви виробника в процесі внесення змін: уточнення у методах контролю якості лікарського засобу	за рецептом	UA/8947/01/02
72.	НОРМАГУТ	капсули № 30 у блістері	Мега Лайфсайенсіз (Австралія) Пті Лтд.	Австралія	Ардейфарм ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної упаковки	без рецепта	UA/9221/01/01
73.	НОРТАФЕН	гель 5 % по 50 г у тубах № 1 в коробці	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Мепро Фармасютікалз Пвт. ЛтД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміни графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/8034/01/01
74.	ОФЛОКСАЦИН	таблетки по 0,2 г № 10 (10x1), № 500 (10x50), № 1000 (10x100) у блістерах у пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з відповідними змінами в р. «Упаковка» МКЯ	за рецептом	UA/5050/01/01
75.	ПАРАВЕРІН®	таблетки № 10 (10x1), № 30 (10x3)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/12092/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
76.	ПЕРИДОН	таблетки по 0,01 г № 10 (10x1), № 30 (10x3) у блістерах	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного зображення упаковки	без рецепта	UA/2254/01/01
77.	ПЕРИДОН	таблетки по 0,01 г in bulk № 5000 у контейнерах	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/виробника; зміна графічного зображення упаковки	-	UA/2255/01/01
78.	ПІАРОН	суспензія оральна, 120 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірним стаканчиком у картонній коробці	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9270/02/01
79.	ПІАРОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг № 10, № 20	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	без рецепта	UA/9270/01/01
80.	РИФАМПІЦИН	капсули по 150 мг № 20 (10x2) у блістерах; № 1000 у контейнерах	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*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/5525/01/01
81.	РОВАМІЦИН®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1500 000 МО у флаконах № 1	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового препарату; зміни у виробничому процесі зі зміною розміру серії	за рецептом	UA/6053/02/01
82.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 2,5 мг № 28 (14x2)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9382/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
83.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 5 мг № 28 (14x2)	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм", Україна, м. Суми; КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	Україна, м. Суми/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/9382/01/02
84.	СИНГУЛЯР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28 (14x2) у блистерах у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Лтд., Великобританія/ Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Особливості застосування")	за рецептом	UA/10208/01/03
85.	СИНГУЛЯР®	таблетки жувальні по 4 мг № 14x2 у блистерах у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Лтд., Великобританія/ Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами")	за рецептом	UA/10208/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
86.	СИНГУЛЯР®	Таблетки жувальні по 5 мг № 28 (14x2) у блистерах у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум Ідеа Інк	Швейцарія	Мерк Шарп і Доум Лтд., Великобританія/ Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Великобританія/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни в інструкції для медичного застосування (р. "Показання", "Спосіб застосування та дози", "Побічні реакції", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Діти", "Особливості застосування", "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами"	за рецептом	UA/10208/01/02
87.	СОЛУ-МЕДРОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 40 мг та розчинник по 1 мл у двоємкісних флаконах № 1 з розчинником по 1 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/2047/01/01
88.	СОЛУ-МЕДРОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 125 мг та розчинник по 2 мл у двоємкісних флаконах № 1 з розчинником по 2 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/2047/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
89.	СОЛУ-МЕДРОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 15,6 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/2047/01/03
90.	СОЛУ-МЕДРОЛ	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 7,8 мл у флаконах № 1 у картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфектуринг Бельгія Н.В.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном первинної та вторинної упаковок	за рецептом	UA/2047/01/04
91.	СПАЗМОБРЮ	таблетки по 10 мг № 20 (10x2) у блістері у пачці	БРЮФАРМЕКСП ОРТ с.п.р.л.	Бельгія	БРЮФАРМЕКСП ОРТ с.п.р.л. (відповідальний за випуск серії), Бельгія; ЛАБОРАТОРІЯ ВОЛЬФС Н.В. (виробництво), Бельгія	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковки, додання шрифту Брайля	за рецептом	UA/7503/01/01
92.	ТЕОПЕК	таблетки по 300 мг № 50 (10x5) у блістерах 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*: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	UA/7387/01/01
93.	ТИФЛОКС	таблетки, вкриті оболонкою, № 10 (10x1) у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармаскютікалз Pvt. Ltd., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за рецептом	UA/8062/01/01

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
94.	УКРЛІВ®	таблетки по 250 мг № 30 (10x3), № 100 (10x10) у блістерах	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11750/01/01
95.	УКРЛІВ®	суспензія оральна, 250 мг/5 мл по 200 мл у флаконах № 1 з мірною ложечкою у картонній коробці	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	ТОВ "Кусум Фарм"	Україна, м. Суми	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна заявника	за рецептом	UA/11750/02/01
96.	ФАРМАДОЛ®	таблетки № 10 у блістерах, № 10x3, № 10x5 у блістерах у пачці з картону	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	ПАТ "Фармак"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника/ виробника; зміна графічного оформлення первинної та вторинної упаковок; реєстрація додаткової упаковки	без рецепта	UA/8183/01/01
97.	ФЛУІМУЦИЛ	таблетки шипучі для приготування розчину для перорального застосування по 600 мг № 10 (2x5) у блістерах	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон Свіццерланд Лтд	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення упаковок	без рецепта	UA/3083/01/01
98.	ХІЛАК ФОРТЕ	краплі оральні, розчин по 30 мл або по 100 мл у флаконах у пачці	ратіофарм ГмбХ	Німеччина	Меркле ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна графічного зображення первинної та вторинної упаковки	без рецепта	UA/1013/01/01
99.	ЦЕЛЕКОКСИБ-КРЕДОФАРМ	капсули по 100 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ЦЕЛЕКОКСИБ-НОРТОН) зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12495/01/01
100.	ЦЕЛЕКОКСИБ-КРЕДОФАРМ	капсули по 200 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн,	США	Юнімакс Лабораторис, Індія/ Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки під новою назвою (було - ЦЕЛЕКОКСИБ-НОРТОН) зі шрифтом Брайля	за рецептом	UA/12495/01/02

№№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробник	Країна	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
101.	ЦЕФУРОКСИМ НАТРІЮ	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,75 г у флаконах № 1, № 5, № 50 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Reyoung Pharmaceutical Co., LTD., Китай)	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника; зміна назви виробника; зміна графічного зображення упаковки для № 5	за рецептом	UA/10503/01/01
102.	ЦЕФУРОКСИМ НАТРІЮ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г у флаконах № 1, № 5, № 50 (пакування із форми in bulk фірми-виробника Reyoung Pharmaceutical Co., LTD., Китай)	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	АТ "Лекхім-Харків"	Україна, м. Харків	внесення змін до реєстраційних матеріалів*: зміна назви заявника; зміна назви виробника; зміна графічного зображення упаковки для № 5	за рецептом	UA/10503/01/02
103.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН -КРЕДОФАРМ	капсули по 250 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12005/01/01
104.	ЦИПРОФЛОКСАЦИН -КРЕДОФАРМ	капсули по 500 мг № 10 у блістерах	Амерікен Нортон Корпорейшн	США	Юнімакс Лабораторис, Індія; Мепро Фармасютікалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	UA/12005/01/02

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

Начальник Управління лікарських засобів та медичної продукції

Л. Коношевич