|  |
| --- |
| Додаток 1до Наказу Міністерства охорониздоров’я України\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, що пропонуються до державної реєстрації**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ГІДРОКСИЗИНУ ГІДРОХЛОРИД**  | кристалічний порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у поліетиленових пакетах  | Товариство з обмеженою відповідальністю «Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров’я народу" | Україна | СІМЕД ЛАБС ЛІМІТЕД | Індія | реєстрація на 5 років  | *-* | *Не підлягає* | UA/19852/01/01 |
|  | **ЗАКИС АЗОТУ МЕДИЧНИЙ МЕССЕР**  | газ медичний стиснений у балонах об'ємом 5 л, 10 л, 50 л | Дочірнє підприємство "Мессер Україна" | Україна | Мессер Австрія ГмбХ  | Австрія | реєстрація на 5 років | *За рецептом.Застосовують тільки в умовах стаціонару* | *Не підлягає* | UA/19853/01/01 |
|  | **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС 1000** | таблетки по 1000 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 4 блістери в пачці | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19823/01/01 |
|  | **МІЛІСТАН ФАРИНГО ФОРТЕ** | спрей для ротової порожнини, 3 мг/мл (0,3%), по 25 мл у флаконі з небулайзером; по 1 флакону у картонній коробці  | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | АйСіПіЕй Хелс Продактc Лімітед  | Індія | Реєстрація на 5 років | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/19835/02/02 |
|  | **РОЗЛІТРЕК®** | капсули тверді по 200 мг, по 90 капсул твердих у пляшці, по 1 пляшці у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | виробництво нерозфасованого лікарського засобу, випробування контролю якості при випуску та стабільності:Мейн Фарма Інк., США;випробування контролю якості: мікробіологічна чистота:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;випробування контролю якості при випуску та стабільності, крім мікробіологічної чистоти, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | США/Швейцарія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19842/01/02 |
|  | **РОЗЛІТРЕК®** | капсули тверді по 100 мг, по 30 капсул твердих у пляшці, по 1 пляшці у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | виробництво нерозфасованого лікарського засобу, випробування контролю якості при випуску та стабільності:Мейн Фарма Інк., США;випробування контролю якості: мікробіологічна чистота:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;випробування контролю якості при випуску та стабільності, крім мікробіологічної чистоти, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | США/Швейцарія | реєстрація на 5 років  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19842/01/01 |
|  | **СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%**  | розчин для зовнішнього застосування 70 % по 100 мл у флаконах скляних | Товариство з обмеженою відповідальністю "УКРСПЕЦФАРМ" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "УКРСПЕЦФАРМ" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19854/01/01** |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | Іван ЗАДВОРНИХ |

|  |
| --- |
| **Додаток 2****до Наказу Міністерства охорони****здоров’я України****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_** |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, що пропонуються до державної ПЕРЕреєстрації**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ВАЛЕРІАНКА-ВІШФА** | настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16776/01/01 |
|  | **ГЛЮКОЗАМІНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного використання | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | БІОІБЕРІКА С.А.У. | Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16797/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІ-М** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці | Туліп Лаб Прайвіт Лімітед | Індія | Туліп Лаб Пвт. Лтд. | Індія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16477/01/01 |
|  | **ЛАКТУЛОЗА** | сироп, 670 мг/мл, по 100 мл у флаконах полімерних з кришкою з контролем першого відкриття; по 1 флакону з дозуючим пристроєм у картонній коробці; по 200 мл у флаконах полімерних з кришкою з контролем першого відкриття; по 1 флакону з мірним стаканчиком у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична фірма «Вертекс» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична фірма «Вертекс», Україна(виробництво з продукції in bulk виробника Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ, Австрія) | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16601/01/01 |
|  | **ПУСТИРНИК-ВІШФА** | настойка для орального застосування, по 25 мл у флаконах | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16833/01/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН НАТРІЮ СТЕРИЛЬНИЙ** | порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для фармацевтичного застосування | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Цилу Антібіотікс Фармас'ютікал Ко., Лтд | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16855/01/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОНУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА** | порошок (субстанція) у бідонах алюмінієвих для фармацевтичного застосування | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Ауробіндо Фарма Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16737/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | Іван ЗАДВОРНИХ |

|  |
| --- |
| **Додаток 3****до Наказу Міністерства охорони****здоров’я України****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_** |

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ засобів, щодо яких пропонується внесеНня змін до реєстраційних матеріалів**

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АБІТАЗИМ** | порошок для розчину ін'єкцій по 1 г, по 1 або 10 флаконів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво готового лікарського засобу, випуск серії:АЦС ДОБФАР С.П.А., Італiя;виробництво та контроль якості стерильної суміші:ХАНМІ ФАЙН КЕМІКАЛ КО., ЛТД., Корея | Італiя/Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18808/01/01 |
|  | **АДРИБЛАСТИН ШВИДКОРОЗЧИННИЙ** | ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Корден Фарма Латіна С.п.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/4762/01/02 |
|  | **АЗИМЕД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 3 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7234/02/01 |
|  | **АЛЛЕГРА® 120 МГ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 120 мг, № 10, № 20 (10х2): по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА - ТУРЗ | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8500/01/01 |
|  | **АЛЛЕГРА® 180 МГ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 180 мг, № 10, № 20 (10х2): по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА - ТУРЗ | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8500/01/02 |
|  | **АЛПРОСТАДИЛ** | порошок (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування | ЄВРОАПІ Хангері Лтд. | Угорщина | ЄВРОАПІ Хангері Лтд. | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/18272/01/01 |
|  | **АЛЬФОРТ ДЕКСА І.В.** | розчин для ін`єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 3 або по 6 ампул у касеті та у картонній коробці  | Дельта Медікел Промоушнз АГ | Швейцарія | Ідол Ілач Долум Сан. ве Тідж. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/17527/01/01 |
|  | **АНАЛЬДИМ** | супозиторії ректальні по 250 мг/20 мг по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону  | ПАТ "Монфарм" | Україна | ПАТ "Монфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8459/01/02 |
|  | **АНАЛЬДИМ** | супозиторії ректальні по 100 мг/10 мг по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону  | ПАТ "Монфарм" | Україна | ПАТ "Монфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8459/01/01 |
|  | **АНДИПАЛ-В** | таблетки, по 10 таблеток у стрипах; по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у паперовому конверті; по 10 таблеток у стрипі; по 2 або по 10 стрипів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 10 блістерів у пачці з картону | ПАТ "Монфарм" | Україна | ПАТ "Монфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта – №10; за рецептом – №20, №100* | UA/6175/01/01 |
|  | **АСПІРОЗА®** | капсули тверді по 10 мг/100 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Адамед Фарма С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18799/01/02 |
|  | **АСПІРОЗА®** | капсули тверді по 20 мг/100 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Адамед Фарма С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18799/01/03 |
|  | **АСПІРОЗА®** | капсули тверді по 5 мг/100 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Адамед Фарма С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18799/01/01 |
|  | **АФЛУБІН® ПЕНЦИКЛОВІР** | крем 1 %; по 2 г в тубі, по 1 тубі у картонній коробці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА» | Україна | виробництво за повним циклом:Медженікс Бенелюкс НВ | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/7440/01/01 |
|  | **АЦЦ®**  | розчин оральний по 20 мг/мл; по 100 мл або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з мірним ковпачком та/або мірним аплікатором (шприцем) у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д | Словенія | Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (випуск серії); Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина (виробництво "bulk", первинне та вторинне пакування, тестування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8272/02/01 |
|  | **БЕКЛОФОРТ™ ЕВОХАЛЕР™** | аерозоль для інгаляцій, дозований, 250 мкг/дозу; 1 балон з дозуючим клапаном на 200 доз у коробці з картону | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | Глаксо Веллком Продакшн | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1203/01/01 |
|  | **БЕТАЗОН** | крем для зовнішнього застосування 0,1 % по 15 г або 30 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українаконтроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/12709/01/01 |
|  | **БЕТАЗОН ПЛЮС** | крем для зовнішнього застосування; по 15 г або 30 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українаконтроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12948/01/01 |
|  | **БЕТАЗОН УЛЬТРА** | мазь по 15 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва,  випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українаконтроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14023/01/01 |
|  | **БІНОКРИТ®** | розчин для ін'єкцій, 16,8 мкг/мл по 0,5 мл ( 1000 МО)  або по 1 мл (2000 МО) розчину для ін’єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін’єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 3 шприца у контурній блістерній упаковці; по 2 контурні блістерні упаковки у картонній коробці  | Сандоз ГмбХ | Австрія | Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина (відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії); Сандоз ГмбХ- БП Шафтенау, Австрія (відповідальний за випуск серії) | Німеччина/ Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12383/01/02 |
|  | **БІНОКРИТ®** | розчин для ін'єкцій, 336 мкг/мл по 0,5 мл ( 20000 МО)  або по 0,75 мл ( 30000 МО), або по 1 мл (40000 МО) розчину для ін’єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін’єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 1 або по 3 попередньо заповнених шприца у контурній блістерній упаковці; по 1 (1 шприц у кожній) або по 2 (3 шприца у кожній) контурні блістерні упаковки в картонній коробці  | Сандоз ГмбХ | Австрія | Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина (відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії); Сандоз ГмбХ- БП Шафтенау, Австрія (відповідальний за випуск серії) | Німеччина/ Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12383/01/03 |
|  | **БІНОКРИТ®** | розчин для ін'єкцій, 84 мкг/мл по 0,8 мл (8000 МО) або 1 мл (10000 МО) розчину для ін’єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін’єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 1 шприцу у контурній блістерній упаковці; по 1 контурній блістерній упаковці у картонній коробці; по 0,4 мл (4000 МО), або 0,6 мл (6000 МО), або по 0,8 мл (8000 МО), або 1 мл (10000 МО) розчину для ін’єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін’єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 3 шприца у контурній блістерній упаковці; по 2 контурні блістерні упаковки в картонній коробці | Сандоз ГмбХ | Австрія | Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина (відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії); Сандоз ГмбХ- БП Шафтенау, Австрія (відповідальний за випуск серії) | Німеччина/ Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12383/01/01 |
|  | **БІОЛІК ТУБЕРКУЛІН ППД-Л** | розчин для ін'єкцій з активністю 2 ТО/доза; по 0,6 мл (6 доз), по 1 мл (10 доз), по 3 мл (30 доз) в ампулах № 10; або комплект: 1 ампула по 0,6 мл (6 доз), 3 шприци з голками для витягання, 3 голки для введення; або комплект: 1 ампула по 1 мл (10 доз), 5 шприців з голками для витягання, 5 голок для введення; або 1 флакон по 1 мл (10 доз), 10 шприців самоблокуючих | АТ "БІОЛІК" | Україна | АТ "БІОЛІК" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/15771/01/01 |
|  | **БІОЛІК ТУБЕРКУЛІН ППД-Л** | розчин для ін'єкцій з активністю 2 ТО/доза; іn bulk: по 30 ампул по 0,6 мл (6 доз), або по 1 мл (10 доз), або по 20 ампул по 3 мл (30 доз) у картонній чарунковій упаковці; по 10 або по 20 картонних чарункових упаковок в упаковці з картону | АТ "БІОЛІК" | Україна | АТ "БІОЛІК" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *-* | UA/15772/01/01 |
|  | **БУФОМІКС ІЗІХЕЙЛЕР** | порошок для інгаляцій 160 мкг/4,5 мкг/доза; по 60 доз або 120 доз в інгаляторі із захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 ламінованому пакету в картонній коробці; по 60 доз або 120 доз в інгаляторі із захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 ламінованому пакету та захисному контейнеру для інгалятора в картонній коробці | Оріон Корпорейшн | Фiнляндiя | Оріон Корпорейшн | Фiнляндiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14855/01/01 |
|  | **ВАЛСАРТАН** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | ІПКА Лабораторіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/18632/01/01 |
|  | **ВЕКТИБІКС** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амджен Європа Б.В. | Нiдерланди | Маркування, вторинне пакування та випуск серії:Амджен Європа Б.В., НідерландиВиробництво, первинне пакування:Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США | Нідерланди/ США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10806/01/01 |
|  | **ВІЛАТЕ 1000 МО** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 100 МО/мл; Картонна коробка № 1: по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін’єкцій (1000 МО). Картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін’єкцій з 0,1 % полісорбатом 80) по 10 мл разом з комплектом для внутрішньовенного введення, 2 просочені спиртом тампони. Комплект для внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для перенесення, 1 комплект для інфузій. Картонна коробка № 1 та картонна коробка № 2 об’єднуються між собою пластиковою плівкою | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку, контроль якості, включаючи візуальну інспекцію порошку для розчину для ін'єкцій, візуальну інспекцію розчинника та вторинне пакування, маркування, випуск серії для кінцевого продукту (порошок для розчину для ін`єкцій та розчинник): Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія Виробник, відповідальний за візуальну інспекцію розчинника, вторинне пакування та маркування кінцевого продукту ( порошку для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинника: Октафарма АБ, Швеція  | Австрія/Німеччина/Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17518/01/02 |
|  | **ВІЛАТЕ 500 МО** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій, 100 МО/мл; Картонна коробка № 1: по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін’єкцій (500 МО). Картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін’єкцій з 0,1 % полісорбатом 80) по 5 мл або 10 мл разом з комплектом для внутрішньовенного введення, 2 просочені спиртом тампони. Комплект для внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для перенесення, 1 комплект для інфузій. Картонна коробка № 1 та картонна коробка № 2 об’єднуються між собою пластиковою плівкою | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку, контроль якості, включаючи візуальну інспекцію порошку для розчину для ін'єкцій, візуальну інспекцію розчинника та вторинне пакування, маркування, випуск серії для кінцевого продукту (порошок для розчину для ін`єкцій та розчинник):Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., АвстріяВиробник, відповідальний за візуальну інспекцію розчинника, вторинне пакування та маркування кінцевого продукту ( порошку для розчину для ін`єкцій та розчинника):Октафарма Дессау ГмбХ, НімеччинаВиробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинника:Октафарма АБ, Швеція  | Австрія/Німеччина/Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17518/01/01 |
|  | **ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА** | льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 2, або 4 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу .  | *№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом* | UA/2173/01/01 |
|  | **ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА** | льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 2, або 4 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом* | UA/2174/01/01 |
|  | **ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ МЕДУ ТА ЛИМОНА** | льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 2, або 4 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом* | UA/10278/01/01 |
|  | **ГЕКСОРАЛ® ЛОРСЕПТ ЗІ СМАКОМ ЧОРНОЇ СМОРОДИНИ** | льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 2, або 4 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *№ 1, № 8, № 12, № 16, № 24 – без рецепта; № 100 – за рецептом* | UA/2176/01/01 |
|  | **ГЕМАКСАМ** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 10 або 50 ампул у пачці з картону, по 10 мл в ампулі, по 5 або 10 ампул у пачці з картону | ТОВ «ФАРМАСЕЛ» | Україна | Контроль, випуск серії:ТОВ «ФАРМАСЕЛ», УкраїнаВторинна упаковка, контроль:ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, НімеччинаВиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль:ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина | Україна/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13418/01/01 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 100 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина Мікробіологічне тестування ГЛЗ:ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко., Лтд.( ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) -підприємство Юпест, УгорщинаХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко., Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко., Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/7593/01/02 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 25 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування):Мікробіологічне тестування ГЛЗ:ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко., Лтд.( ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) -підприємство Юпест, УгорщинаХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко., Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко., Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7593/01/01 |
|  | **ГЛАТИРАМЕРУ АЦЕТАТ-ВІСТА** | розчин для ін`єкцій, 20 мг/мл; по 1 мл препарату у попередньо наповненому шприці, по 1 попередньо наповненому шприцу в блістері; по 28, 30 та 90 (3х30) блістерів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | відповідальний за випуск серії:Сінтон БВ, Нідерландивідповідальний за випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія виробництво, пакування, контроль якості:Рові Фарма Індастріал Сервісез, С.А., Іспаніявиробництво, пакування:Сінтон Чилі Лтда., ЧиліКонтроль якості (мікробіологічний):Еурофінс Бактімм Б.В., Нідерланди вторинне пакування, контроль якості:Рові Фарма Індастріал Сервісез, С.А., Іспаніяконтроль якості:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Нідерланди/Іспанія/Чилі/Нідерланди/Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16792/01/01 |
|  | **ГЛІБЕНКЛАМІД** | таблетки по 5 мг; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці із картону  | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/2820/01/01 |
|  | **ГЛЮКОФАЖ XR** | таблетки пролонгованої дії по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці | Мерк Санте с.а.с. | Францiя | Мерк Санте  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/3994/02/01 |
|  | **ГЛЮКОФАЖ XR** | таблетки пролонгованої дії по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у картонній коробці | Мерк Санте с.а.с. | Францiя | Мерк Санте, Францiя; Мерк Хелскеа КГаА, Німеччина  | Францiя/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/3994/02/02 |
|  | **ДІЄМОНО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг по 28 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів у пачці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18286/01/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ®** | сироп по 100 мл у пляшці зі скла; по 1 пляшці в картонній коробці; по 100 мл або по 150 мл у пляшці з поліетилену; по 1 пляшці разом з мірною склянкою в картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд)  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2408/02/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ®** | мазь, по 20 г у баночці; по 1 баночці в картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | "Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/7868/01/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АНАНАСА** | льодяники, по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2410/01/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА** | льодяники по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/2412/01/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ МАЛИНИ**  | льодяники по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2408/01/01 |
|  | **ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ** | льодяники, по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2411/01/01 |
|  | **ДОПРОКІН** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *без рецепта* | UA/17940/01/01 |
|  | **ДОЦЕТАКСЕЛ АМАКСА** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл, 4 мл або 8 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса ЛТД | Велика Британiя | контроль серії, сертифікація та випуск серії:АкВіда ГмбХ, Німеччинавиробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії:АкВіда ГмбХв, Німеччинавиробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії:Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея | Німеччина/ Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14900/01/01 |
|  | **ЕВЕРОЛІМУС-ВІСТА** | таблетки по 2,5 мг, по 5 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія виробництво, первинне, вторинне пакування:Сінтон Чилі Лтда., Чилі | Іспанія/Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17149/01/01 |
|  | **ЕВЕРОЛІМУС-ВІСТА** | таблетки по 5 мг, по 5 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія виробництво, первинне, вторинне пакування:Сінтон Чилі Лтда., Чилі | Іспанія/Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17149/01/02 |
|  | **ЕВЕРОЛІМУС-ВІСТА** | таблетки по 10 мг, по 5 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія виробництво, первинне, вторинне пакування:Сінтон Чилі Лтда., Чилі | Іспанія/Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17149/01/03 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 50 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7471/02/02 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 100 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7471/02/03 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 25 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7471/02/01 |
|  | **ЕЛІЦЕЯ** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або по 12 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Дженефарм СА, Греція; виробництво або виробництво із напівпродукту, виробленого Дженефарм СА, первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія/Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13686/02/01 |
|  | **ЕЛІЦЕЯ** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або по 12 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Дженефарм СА, Греція; виробництво або виробництво із напівпродукту, виробленого Дженефарм СА, первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія/Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13686/02/02 |
|  | **ЕЛІЦЕЯ** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або по 12 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Дженефарм СА, Греція; виробництво або виробництво із напівпродукту, виробленого Дженефарм СА, первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія/Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13686/02/03 |
|  | **ЕНТЕРОЛ 250** | капсули по 250 мг, по 10 або по 20, або по 30, або по 50 капсул у пляшці скляній; по 1 пляшці скляній у картонній коробці; по 5 капсул у блістері; по 2 або по 4, або по 6 блістерів у картонній коробці; по 6 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | БІОКОДЕКС | Францiя | БІОКОДЕКС | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6295/02/01 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці  | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування, контроль якості: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя; контроль якості: АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19125/01/01 |
|  | **ЄВРОФЕБ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 4, або по 6, або по 7 блістерів у картонній коробці | Євро Лайфкер Лтд  | Велика Британiя | Генефарм СА | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18053/01/01 |
|  | **ЄВРОФЕБ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 4, або по 6, або по 7 блістерів у картонній коробці  | Євро Лайфкер Лтд  | Велика Британiя | Генефарм СА | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18053/01/02 |
|  | **ЖЕВТАНА®** | концентрат для розчину для інфузій, 60 мг у 1,5 мл по 1,5 мл концентрату у флаконі у комплекті з розчинником по 4,5 мл (етанол 96 %-13 % (м/м), вода для ін'єкцій) у флаконі; по 1 флакону концентрату та 1 флакону розчинника в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/11582/01/01 |
|  | **ІБУПРОМ МАКС РР** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 12 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у картонній коробці | Юнілаб, ЛП | США | ТОВ ЮС Фармація | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/19498/01/01 |
|  | **ІБУПРОФЕН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці   | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/3304/01/01 |
|  | **ІБУФЕН® ЮНІОР** | капсули м'які по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/12829/01/01 |
|  | **ІБУФЕН®ДЛЯ ДІТЕЙ ПОЛУНИЦЯ** | суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 або по 120 мл у пластиковому флаконі; по 1 флакону зі шприцом-дозатором у картонній пачці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/11881/01/01 |
|  | **ІМОВАН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 7,5 мг; № 14 (14х1): по 14 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Опелла Хелскеа Інтернешнл САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/5634/01/01 |
|  | **ІНФАНРИКС™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА** | суспензія для ін'єкційсуспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками:по 1 попередньо наповненому шприцу у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/15120/01/01 |
|  | **КАЛІУМ СУЛЬФУРИКУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА №6** | таблетки, по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/11883/01/01 |
|  | **КАЛІУМ ФОСФОРИКУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА №5**  | таблетки, по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11884/01/01 |
|  | **КАЛІУМ ХЛОРАТУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА № 4** | таблетки; по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/12586/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІУМ ФЛУОРАТУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА №1** | таблетки; по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці  | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/12196/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІУМ ФОСФОРИКУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА № 2** | таблетки; по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці  | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/12197/01/01 |
|  | **КАНДІД-В6** | таблетки вагінальні по 100 мг, по 6 таблеток у стрипі; по 1 стрипу разом з аплікатором у картонній упаковці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9968/01/01 |
|  | **КАНСИДАЗ®** | ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг, 1 флакон з порошком у картонній коробці  | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ  | Швейцарія | за повним циклом:ФАРЕВА Мірабель, Франція вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди | Франція/ Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2841/01/01 |
|  | **КАПСИОЛ** | розчин нашкірний, спиртовий; по 100 мл або по 200 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці; по 100 мл або по 200 мл у флаконі з пробкою-крапельницею, по 1 флакону з пробкою-крапельницею в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/1046/01/01 |
|  | **КЕТИЛЕПТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | UA/8157/01/02 |
|  | **КЕТИЛЕПТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8157/01/03 |
|  | **КЕТИЛЕПТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 30 або 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8157/01/01 |
|  | **КЛАФЕН**  | гель, 50 мг/г по 45 г гелю в тубі; по 1 тубі у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/19630/01/01 |
|  | **КОМБІГАН®** | краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 або 3 флакони-крапельниці в картонній упаковці | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландiя | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11289/01/01 |
|  | **КОМІРНАТІ / COMIRNATY™** | концентрат для дисперсії для ін'єкції; 1 флакон (0,45 мл) містить 6 доз по 30 мкг; 195 флаконів у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; БайоНТек Менюфекчуринг ГмбХ, Німеччина | Бельгія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/18592/01/01 |
|  | **КОМІРНАТІ / COMIRNATY™** | концентрат для дисперсії для ін'єкції; 1 флакон (0,45 мл) містить 6 доз по 30 мкг; 195 флаконів у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; БайоНТек Менюфекчуринг ГмбХ, Німеччина | Бельгія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/18592/01/01 |
|  | **КОРВАЛОЛ®** | капсули м'які по 10 капсул у блістері; по 1 або по 3 блістери в пачці з картону  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/2554/03/01 |
|  | **КРЕОН® 10000** | капсули тверді з гастрорезистентними гранулами по 150 мг; по 20 або 50, або 100 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2, або 3 блістери в картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | Абботт Лабораторіз ГмбХ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9842/01/01 |
|  | **КРЕОН® 25000** | капсули тверді з гастрорезистентними гранулами по 300 мг; по 20 або 50, або 100 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/9842/01/02 |
|  | **КРЕОН® 40000** | капсули тверді з гастрорезистентними гранулами по 400 мг; по 20 або 50, або 100 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | Абботт Лабораторіз ГмбХ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуматеріалу/реагенту/проміжного продукту або допоміжної речовини від нового або вже затвердженого виробника - Подання нового ГЕ-сертифіката відповідності Європейській фармакопеї № R1-CEP 2015-138 - Rev 00 для желатину від вже затвердженого виробника GELITA LIAOYUAN GELATINE CO., LTD. Зміни І типу - Зміни з якості. Сертифікат відповідності/ГЕ-сертифікат  | *без рецепта* | UA/9842/01/03 |
|  | **ЛЕЙПРОРЕЛІН САНДОЗ®** | імплантат по 5 мг, по 1 шприцу з імплантатом у пакеті; по 1, або 3, або 6 пакетів в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво "in bulk", пакування, випуск серії: Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування: ЕВЕР Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; Випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія | Німеччина/Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13229/01/02 |
|  | **ЛЕЙПРОРЕЛІН САНДОЗ®** | імплантат по 3,6 мг, по 1 шприцу з імплантатом та вологопоглиначем у пакеті; по 1, або 3, або 6 пакетів в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ., Австрія (випуск серії); ЕВЕР Фарма Йена ГмбХ, Німеччина (виробництво "in bulk", пакування, випуск серії, вторинне пакування); Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія (випуск серії) | Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13229/01/01 |
|  | **ЛОСПИРИН®** | таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 75 мг по 10 таблеток у стрипі, по 3, по 8 або по 10 стрипів у картонній упаковці; по 30 таблеток у стрипі, по 1, або по 2, або по 3, або по 4 стрипи в картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *без рецепта* | UA/9202/01/01 |
|  | **МАГНЕ-В6®** | таблетки, вкриті оболонкою, № 50 (10х5): по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; № 60 (20х3): по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; № 100 (20х5): по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Опелла Хелскеа Україна» | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА, Франція; ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз), Угорщина | Франція/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/5476/02/01 |
|  | **МАГНЕЗІУМ ФОСФОРИКУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА №7** | таблетки, по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/12205/01/01 |
|  | **МАДІНЕТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/2 мг; по 21 таблетці у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15840/01/01 |
|  | **МЕДИКСИКАМ** | розчин для ін`єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | ХЕЛП С.А. | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15703/01/01 |
|  | **МЕНОВАЗИН** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий; по 40 мл або по 100 мл у флаконах скляних; по 40 мл у флаконах полімерних  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8167/01/01 |
|  | **МЕТРОГІЛ ДЕНТА®** | гель для ясен; по 20 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | «Юнік Фармасьютикал Лабораторіз» (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.») | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/2871/01/01 |
|  | **МІОТИЛ** | таблетки по 8 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ "ФАРМБЕРГ" | Україна | Біофарм Сп. з о.о.  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19602/01/01 |
|  | **МОНОСАН®** | таблетки по 20 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | виробництво за повним циклом:ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республiкавиробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості:ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республікапервинне та вторинне пакування:КООФАРМА  с.р.о., Чеська Республiка | Чеська Республiка/Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4257/01/01 |
|  | **МОНОСАН®** | таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці  | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | виробництво за повним циклом:ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республiкавиробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості:ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республікапервинне та вторинне пакування:КООФАРМА  с.р.о., Чеська Республiка | Чеська Республiка/Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4257/01/02 |
|  | **НАПРОФФ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"  | Україна | Біофарма Ілач Сан. ве Тідж. А.Ш., ТуреччинаУОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалівзміни І типу  | *за рецептом* | UA/12506/01/01 |
|  | **НАПРОФФ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"  | Україна | Біофарма Ілач Сан. ве Тідж. А.Ш., ТуреччинаУОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12506/01/02 |
|  | **НАТРІУМ ХЛОРАТУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА №8** | таблетки по 80 таблеток у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/12221/01/01 |
|  | **НАТРІЮ ТІОСУЛЬФАТ** | кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | Суджата Кемікалз | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ  | *-* | UA/19603/01/01 |
|  | **НЕЙРОРУБІН™-ФОРТЕ ЛАКТАБ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, дозвіл на випуск серії:Ацино Фарма АГ, ШвейцаріяПервинна та вторинна упаковка:Ацино Фарма АГ, ШвейцаріяКонтроль якості:ННАС Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччинадодаткова лабораторія, що приймає участь в контролі якості:Унтерзухунгсінститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина | Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1950/02/01 |
|  | **ОКСАЛІПЛАТИН АМАКСА** | концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, по 10 мл, 20 мл або 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 мл, 20 мл або 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса ЛТД  | Велика Британiя | контроль серії, сертифікація та випуск серії:АкВіда ГмбХ, Німеччинавиробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії:АкВіда ГмбХ, Німеччинавиробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії:Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея  | Німеччина/Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14965/01/01 |
|  | **ОЛІМЕЛЬ N4E** | емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | Бакстер С.А. | Бельгiя | Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А. | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17379/01/01 |
|  | **ОЛІМЕЛЬ N7E** | емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці;по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | Бакстер С.А. | Бельгiя | Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії:Бакстер С.А. | Бельгiя | зміни І типу | *за рецептом* | UA/17380/01/01 |
|  | **ПАКСЛОВІД / PAXLOVID®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 150 мг та по 2 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг у блістері, по 5 блістерів в картонній упаковці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Пфайзер Італія С.р.л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19223/01/01 |
|  | **ПАКСЛОВІД / PAXLOVID®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 4 таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 150 мг та по 2 таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг у блістері, по 5 блістерів в картонній упаковці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина;Пфайзер Італія С.р.л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/19223/01/01 |
|  | **ПАНКРЕАТИН 8000** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 0,24 г; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 5 блістерів в пачці з картону | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/7539/01/01 |
|  | **ПАНТЕНОЛ** | таблетки по 100 мг, по 20 або 50, або 100 таблеток у скляному флаконі; по 1 флакону в картонній пачці | ТОВ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/11523/01/01 |
|  | **ПРОГЕСТЕРОН** | розчин для ін'єкцій олійний 1 % по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3556/01/01 |
|  | **ПРОГЕСТЕРОН** | розчин для ін'єкцій олійний 2,5 % по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3556/01/02 |
|  | **ПРОПАНОРМ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості: ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республіка; контроль якості:АЛС, Чеська Республіка с.р.о., Чеська Республіка | Чеська Республіка/Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5421/01/01 |
|  | **ПРОПАНОРМ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості: ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республіка; контроль якості:АЛС, Чеська Республіка с.р.о., Чеська Республіка | Чеська Республіка/Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5421/01/02 |
|  | **РИГЕВІДОН** | таблетки, вкриті оболонкою по 21 таблетці у блістері; по 1 або 3 блістери разом із картонним футляром для зберігання блістера у пачці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/2778/01/01 |
|  | **РОКСИЦЕФ** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій 1,5 г; по 1 або 10 флаконів у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | вторинне пакування, тестування, випуск серії:АНТИБІОТИКИ СА, Румуніявиробництво, первинне та вторинне пакування:Сінофарм Жиюн (Шеньчжен) Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай | Румунія/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18774/01/01 |
|  | **РОПІВАКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Екселла ГмбХ енд Ко. КГ | Німеччина | Екселла ГмбХ енд Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/17028/01/01 |
|  | **САЛМОТЕК** | сироп, по 100 мл у флаконах; по 1 флакону з мірним ковпачком у картонній коробці  | Євро Лайфкер Лтд  | Велика Британія | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5989/01/01 |
|  | **САНГЕРА** | розчин для ін`єкцій, 100 мг/мл по 5 мл або по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14282/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які **по 100 мг,** по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;Первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія;Первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія;Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина;Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3165/01/04 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які **по 100 мг**, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;Первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія;Первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія;Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина;Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалівЗміни І типу  | *за рецептом* | UA/3165/01/04 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці  | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмбХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру:Сандоз ГмбХ , Австрія | Швейцарія/Нідерланди/Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1537/02/02 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 30 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці  | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмбХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру:Сандоз ГмбХ , Австрія | Швейцарія/Нідерланди/Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1537/02/03 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 10 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці  | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмбХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру:Сандоз ГмбХ , Австрія | Швейцарія/Нідерланди/Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1537/02/01 |
|  | **СЕДАФІТОН®** | краплі оральні; по 50 мл у флаконах скляних та полімерних, з пробками-крапельницями, кришками полімерними з контролем першого відкриття; по 1 флакону в пачці  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/18257/01/01 |
|  | **СІНМЕТОН** | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 10 блістерів у пачці з картону | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10667/01/01 |
|  | **СІНМЕТОН** | таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг: по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 10 блістерів у пачці з картону | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10667/01/02 |
|  | **СМОФКАБІВЕН ПЕРИФЕРИЧНИЙ** | емульсія для інфузій по 1206 мл, по 1448 мл, по 1904 мл в трикамерному пластиковому контейнері «Біофін», який разом з антиокисником вміщують у зовнішній пластиковий мішок; по 1206 мл, по 1448 мл, по 1904 мл в трикамерному пластиковому контейнері «Біофін», який разом з антиокисником вміщують у зовнішній пластиковий мішок, по 4 мішки в коробці | Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ | Німеччина | Фрезеніус Кабі АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14345/01/01 |
|  | **СМОФКАБІВЕН ЦЕНТРАЛЬНИЙ** | емульсія для інфузій; по 986 мл, по 1477 мл, по 1970 мл, по 2463 мл в трикамерному пластиковому контейнері «Біофін», який разом з антиокисником вміщують у зовнішній пластиковий мішок; по 986 мл, по 1477 мл, по 1970 мл в трикамерному пластиковому контейнері «Біофін», який разом з антиокисником вміщують у зовнішній пластиковий мішок; по 4 мішки в коробці; по 2463 мл в трикамерному пластиковому контейнері «Біофін», який разом з антиокисником вміщують у зовнішній пластиковий мішок; по 3 мішки в коробці | Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ | Німеччина | Фрезеніус Кабі АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14346/01/01 |
|  | **СОБАЧОЇ КРОПИВИ ЕКСТРАКТ ГУСТИЙ** | густий екстракт (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12696/01/01 |
|  | **ТАЛЛІТОН®** | таблетки по 12,5 мг; по 20 або 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0947/01/02 |
|  | **ТАЛЛІТОН®** | таблетки по 25 мг; по 20 або 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0947/01/03 |
|  | **ТАЛЛІТОН®** | таблетки по 6,25 мг; по 20 або 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0947/01/01 |
|  | **ТАУМІТ** | кристали або кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | ТОВ "Хаілвел" | Україна | Цяньцзян Юнань Фармасьютікал Ко., Лтд | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/15908/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА** | суспензія для ін'єкцій по 2,4 мкг/0,5 мл (1 доза для дорослих), по 0,5 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою та з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | контроль якості:ЄУРОФІНС БІОФАРМА ПРОДАКТ ТЕСТІНГ СПЕЙН, С.Л.У, Іспанія; контроль якості:Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія;виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії:Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія;контроль якості:СГС Лаб Сімон СА, Бельгія | Іспанія/Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання назви лікарського засобу в наказі МОЗ України № 2268 від 15.12.2022** | *за рецептом* | UA/16695/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ДЖУНІОР ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА** | суспензія для ін'єкцій по 1,2 мкг/0,25 мл (1 доза для дітей), по 0,25 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою та з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | контроль якості:ЄУРОФІНС БІОФАРМА ПРОДАКТ ТЕСТІНГ СПЕЙН, С.Л.У, Іспанія; контроль якості:Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія;виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії:Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія;контроль якості:СГС Лаб Сімон СА, Бельгія | Іспанія/Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання назви лікарського засобу в наказі МОЗ України № 2268 від 15.12.2022** | *за рецептом* | UA/16694/01/01 |
|  | **ТОТЕМА** | розчин оральний; по 10 мл в ампулі; по 10 ампул в чарунковій упаковці; по 2 чарункові упаковки в картонній коробці | ЛАБОРАТОРІЯ ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙОНАЛЬ | Францiя | Іннотера Шузі  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/7854/01/01 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 10 МГ/2,5 МГ/10 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/2,5 мг/10 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/13929/01/01 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 10 МГ/2,5 МГ/10 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/2,5 мг/10 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13929/01/01 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 10 МГ/2,5 МГ/5 МГ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/2,5 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/13930/01/01 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 10 МГ/2,5 МГ/5 МГ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/2,5 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13930/01/01 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 5 МГ/1,25 МГ/10 МГ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг/10 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/13931/01/02 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 5 МГ/1,25 МГ/10 МГ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг/10 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13931/01/02 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 5 МГ/1,25 МГ/5 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/13929/01/02 |
|  | **ТРИПЛІКСАМ® 5 МГ/1,25 МГ/5 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; відповідальний за виробництво, аналіз, пакування та випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13929/01/02 |
|  | **ТРОПІСЕТРОНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція); у поліетиленових пакетах, які поміщають у пакети з ламінованої плівки | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"  | Україна | Шандонг Кіду Фармасьютікал Ко., Лтд | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника  | *-* | UA/18931/01/01 |
|  | **ФЕРРУМ ФОСФОРИКУМ СІЛЬ ДОКТОРА ШЮССЛЕРА № 3** | таблетки; по 80 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ | Німеччина | Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/12252/01/01 |
|  | **ФЛЕКСБУМІН** | розчин для інфузій, 200 г/л; по 50 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по 24 пакети в картонній коробці; по 100 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по 12 пакетів в картонній коробці | Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ  | Австрія | контроль якості, випуск серії:Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія стерильне наповнення, остаточна пастеризація, первинне та вторинне пакування: Баксалта ЮС Інк., СШАвиробництво нерозфасованої продукції, термообробка: Баксалта ЮС Інк., США | Австрія/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18128/01/01 |
|  | **ФОРМІДРОН** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий; по 50 мл у флаконах полімерних або скляних | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8184/01/01 |
|  | **ФОРМІДРОН** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 50 мл у флакони скляні, укупорені пробками і кришками; по 50 мл у флакони полімерні в комплекті з кришками в пачці або без пачки; по 100 мл у флакони скляні, укупорені пробками і кришками або у флакони полімерні в комплекті з кришками в пачці або без пачки; по 100 мл у флакони полімерні з механічним розпилювачем | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/0597/01/01 |
|  | **ФОРСАДО** | капсули тверді по 0,5 мг по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді’с Лабораторіс Лтд (Виробничий відділ - 7) | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19194/01/01 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 50 мг, in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 140 блістерів у картонній коробці; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 360 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-*  | UA/19806/02/01 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 100 мг, in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 100 блістерів у картонній коробці; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 320 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-*  | UA/19806/02/02 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 150 мг, in bulk: по 1 або по 2 таблетки у блістері; по 120 блістерів у картонній коробці; in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 100 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-*  | UA/19806/02/03 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 200 мг, in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 100 блістерів у картонній коробці; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 180 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-*  | UA/19806/02/04 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 50 мг, по 4 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7617/01/01 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 100 мг, по 4 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7617/01/02 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 150 мг, по 1 або по 2, або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *№ 1 - без рецепта; № 2; № 4 - за рецептом* | UA/7617/01/03 |
|  | **ФУЦИС®** | таблетки по 200 мг, по 4 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7617/01/04 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО ДЛЯ ДІТЕЙ** | порошок для орального розчину з малиновим смаком по 2,5 г порошку в саше; по 6 саше у картонній пачці | ТОВ «Мові Хелс» | Україна | виробництво за повним циклом:Алпекс Фарма СА, Швейцаріяпервинне та вторинне пакування:Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17806/01/01 |
|  | **ЦЕТЛО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16177/01/01 |
|  | **ЦЕТЛО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; in bulk: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/16176/01/01 |
|  | **ЦИНАРИЗИН ФОРТЕ** | таблетки по 75 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1085/01/01 |
|  | **ЦИПРОФЛОКСАЦИН** | таблетки вкриті оболонкою,по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону; по 2 таблетки у блістері, по 70 блістерів у коробці з картону ; по 10 таблеток у блістері, по90 блістерів у коробці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8660/01/01 |
|  | **ЦИПРОФЛОКСАЦИН** | таблетки вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону; по 2 таблетки у блістері, по 70 блістерів у коробці з картону ; по 10 таблеток у блістері, по 70 блістерів у коробці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8660/01/02 |
|  | **ЦИТОМОКСАН®** | краплі очні 0,5 %, по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/16865/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | **Іван ЗАДВОРНИХ** |