



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

Н А К А З

14.04.2020

№ 882

Київ

Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медичних імунологічних препаратів) для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію коронавірусної хвороби (COVID-19), та внесення змін до реєстраційних матеріалів

Відповідно до статті 9 Закону України «Про лікарські засоби», пунктів 5, 7, 9, 10 Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 «Про затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)», постанови Кабінету Міністрів України від 20 березня 2020 року № 225 «Деякі питання закупівлі товарів, робіт і послуг, необхідних для здійснення заходів, спрямованих на запобігання виникненню та поширенню, локалізацію та ліквідацію спалахів, епідемій та пандемій коронавірусної хвороби (COVID-19) на території України», абзацу двадцять сьомого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 р. № 90), на підставі результатів експертизи реєстраційних матеріалів лікарських засобів (медичних імунобіологічних препаратів) та контролю якості тих, що подані на державну реєстрацію (перереєстрацію), проведених Державним підприємством «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України», висновків щодо ефективності, безпечності та якості лікарського засобу (медичного імунобіологічного препарату), рекомендації його до державної реєстрації (перереєстрації) та внесення змін до реєстраційних матеріалів

НАКАЗУЮ:

1. Перереєструвати та внести до Державного реєстру лікарських засобів України лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) згідно з переліком (додаток 1).

2. Внести зміни до реєстраційних матеріалів та Державного реєстру лікарських засобів України на лікарські засоби (медичні імунобіологічні препарати) згідно з переліком (додаток 2).

Контроль за виконанням цього наказу залишаю за собою.

Міністр

Максим СТЕПАНОВ

**ПЕРЕЛІК
ПЕРЕРЕЄСТРОВАНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЯКІ
ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	КАРДІТАБ ІС	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 6 таблеток у блістері	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін. Оновлено інформацію в Інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділах "Фармакотерапевтична група" (уточнення інформації), "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю" (доповнено інформацією), "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Передозування", "Побічні реакції" відповідно до оновлених даних з безпеки застосування діючих речовин. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	без рецепта	Не підлягає	UA/14659/01/01
2.	КАРДІТАБ ІС	таблетки сублінгвальні;	Товариство з	Україна	Товариство з додатковою	Україна	Перереєстрація на необмежений термін. Оновлено інформацію в	без рецепта	Не підлягає	UA/14659/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в паці; по 6 таблеток у блістері	додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"		відповідальністю "ІНТЕРХІМ"		Інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділах "Фармакотерапевтична група" (уточнення інформації), "Фармакологічні властивості", "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю" (доповнено інформацією), "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Передозування", "Побічні реакції" відповідно до оновлених даних з безпеки застосування діючих речовин. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
3.	КОРВАЛОЛ®	капсули м'які, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 3 блістери в паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Перереєстрація на 5 років. Оновлено інформацію в інструкції для медичного застосування у розділах: "Протипоказання", "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Передозування", "Побічні реакції" щодо безпеки застосування діючих речовин. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за №	без рецепта	Не підлягає	UA/2554/03/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
							73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.			
4.	САЛЬБУТАМ ОЛ-НЕО	інгаляція під тиском, 100 мкг/доза по 12 мл/200 доз у контейнері; по 1 контейнеру у пачці з картону	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін. Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/10530/01/01
5.	ХІКОНЦИЛ	порошок для приготування 100 мл суспензії для перорального застосування, 250 мг/5 мл; 1 флакон з порошком разом з мірною ложкою у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія, Словенія, Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія; відповідальний за вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії (хімічні та фізичні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Індія/ Словенія	Перереєстрація на необмежений термін зміни I типу - Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміна у короткій характеристиці лікарського засобу, тексті маркування та інструкції для медичного застосування на підставі регулярно оновлюваного звіту з безпеки лікарського засобу, або досліджень з безпеки застосування лікарського засобу в післяреєстраційний період, або як результат оцінки звіту з досліджень, проведених відповідно до плану педіатричних досліджень (PIP) (зміну узгоджено з компетентним уповноваженим органом) - зміни внесено до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів: "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю" (уточнення), "Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами", "Побічні	за рецептом	Не підлягає	UA/2896/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна заявника</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна виробника</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
							<p>реакції" відповідно до оновленої інформації з безпеки діючої та допоміжних речовин лікарського засобу.</p> <p>Періодичність подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки, відповідно до Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за № 73/13340 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року № 996), становить: згідно зі строками, зазначеними у періодичності подання регулярних звітів з безпеки</p>			

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ (МЕДИЧНИХ ІМУНОБІОЛОГІЧНИХ ПРЕПАРАТІВ), ЩОДО ЯКИХ БУЛИ ВНЕСЕНІ ЗМІНИ ДО
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ, ЯКІ ВНОСЯТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОГО РЕЄСТРУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ УКРАЇНИ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АМОКСИКЛА В®	порошок для оральної суспензії (125 мг/31,25 мг в 5 мл) по 25 г (100 мл) порошку у флаконі; по 1 флакону разом з поршневою піпеткою в картонній коробці	Сандоз Фармась ютікалз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія (виробництво за повним циклом); Лек Фармацевтична компанія д. д., Словенія (випуск серії)	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - внесення змін до р. «Маркування»: запропоновано: Маркування. Відповідно до затвердженого тексту маркування. Оновлення тексту маркування упаковки лікарського засобу з внесенням інформації щодо зазначення одиниць вимірювання у системі SI. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження; зміни І типу - зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу - внесення змін до р. 3.2.P.7. Система контейнер/закупорювальний засіб, а саме з метою внутрішньої гармонізації специфікації для упаковки (флакон) пропонується вилучення показника «Розміри»; внесення змін до п. «МБЧ»	за рецептом	UA/7064/02/02
2.	АНТАРЕС	таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у пацці; по 15 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пацці	ПАТ "Київмедп репарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - введення альтернативного типу первинного пакування: блістер з трьохшарового матеріалу (поліамід/алюміній/полівінілхлорид) і фольги алюмінієвої з друком, лакованої; блістер з плівки полівінілхлоридної Аклар 4000 і фольги алюмінієвої з друком, лакованої з відповідними змінами у р."Упаковка"; зміни І типу - зміна адреси виробника АФІ Морфолінієва сіль тіазотної кислоти ДП "Завод хімічних реактивів "Науково-технологічного комплексу "Інститут монокристалів" Національної академії наук України"; запропоновано: Україна, 61166, м. Харків, пр. Науки, 25; зміни І типу - збільшення періоду повторних випробувань АФІ Морфолінієва сіль тіазотної кислоти, виробництва "Menadiona S.L.", Іспанія з 4 років до 5 років	за рецептом	UA/17096/01/01
3.	ГЛЮКОЗА-ДАРНИЦЯ	розчин для інфузій, 50 мг/мл по 200 мл	ПрАТ "Фармаце"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - затвердження альтернативного	за рецептом	UA/14001/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		або по 400 мл у флаконах	втична фірма "Дарниця"		фірма "Дарниця"		тексту маркування упаковки лікарського засобу із зазначенням 2D коду на додаток до вже затвердженого тексту маркування (без зазначення 2D коду). Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження		
4.	ДЕКСАФРІ	краплі очні, розчин, 1 мг/мл по 0,4 мл в однодозовому контейнері; по 5 однодозових контейнерів з'єднаних між собою у стрічку у саше; по 4 або 6 саше (№20 або №30) у картонній коробці	ЛАБОРАТ УАР ТЕА	Франція	ЕКСЕЛВІЗІОН	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Система контейнер/закупорювальний засіб. Зміна розміру упаковки готового лікарського засобу (інші зміни) - введення додаткової упаковки по 0,4 мл в однодозовому контейнері; по 5 однодозових контейнерів з'єднаних між собою у стрічку у саше; по 4 саше (№20) у картонній коробці. Зміни вносяться до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Упаковка" та до п. 4 маркування вторинної упаковки (доповнення додатковим розміром упаковки); зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Стабільність. Зміна у термінах придатності або умовах зберігання готового лікарського засобу (збільшення терміну придатності готового лікарського засобу) - Після першого розкриття (підтверджується даними реального часу) - зміна пов'язана зі збільшенням терміну придатності готового лікарського засобу після першого розкриття упаковки (саше), що підтверджується результатами дослідження стабільності у реальному часі. Зміни вносяться до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Термін придатності" та до п. 7 вторинної та вторинної (проміжна) упаковки (збільшення терміну придатності готового лікарського засобу з 5 до 15 днів після першого відкриття саше); зміни I типу - Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду (інші зміни) - зміни вносяться до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Особливості застосування" та "Побічні реакції" згідно з вимогами рекомендацій Європейської Комісії від жовтня 2017 року (щодо вмісту допоміжних речовин)	за рецептом	UA/17337/01/01
5.	ДИФЛАЗОН®	капсули по 100 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка - виправлено технічну помилку в розділі "12. НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ" тексту маркування зовнішньої упаковки лікарського	за рецептом	UA/2527/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							засобу для дозування 100 мг; запропоновано: "Р.П. в Україні: № UA/2527/01/02". Зазначене виправлення відповідає матеріалам реєстраційного досьє		
6.	ЄВРО ЦИТРАМОН	таблетки по 10 або 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	мібе ГмбХ Арцнайміт тель	Німеччин а	мібе ГмбХ Арцнайміт тель	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділ "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій" відповідно до оновленої інформації щодо безпеки діючих речовин. введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	без рецепта	UA/10827/01/01
7.	ІБУФЕН® ДЛ Я ДІТЕЙ МАЛИНА	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл у пластиковому (ПЕТ) флаконі з поліетиленовим адаптером; по 1 флакону з шприцем-дозатором в картонній пачці	Медана Фарма Акціонерн е Товариств о	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Особливості застосування", "Побічні реакції" щодо безпеки застосування діючої речовини за рекомендацією PRAC	без рецепта	UA/9215/01/01
8.	ІБУФЕН®ДЛ Я ДІТЕЙ ПОЛУНИЦЯ	суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 мл або 120 мл у пластикових флаконах зі шприцом-дозатором № 1	Медана Фарма Акціонерн е Товариств о	Польща	Медана Фарма Акціонерне Товариство	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Особливості застосування", "Побічні реакції" щодо безпеки застосування діючої речовини за рекомендацією PRAC	без рецепта	UA/11881/01/01
9.	КАРДІТАБ ІС	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 6 таблеток у блістері	Товариств о з додатково ю відповідальністю "ІНТЕРХІ М"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (інші зміни) - Переведення одиниць виміру лікарської дози з грамів (г) у міліграми (мг) в специфікаціях та методах контролю якості проміжних продуктів "Суміш для таблетування", "Таблетки в процесі таблетування", "Нерозфасовані таблетки", та у методах контролю якості "Визначення однорідності вмісту діючої речовини у проміжних продуктах препарату"; - уточнення формулювання нормування тесту "Кількісне визначення" у специфікаціях та методиках контролю якості проміжних продуктів "Комплекс олії м`яти з β-циклодекстрином", "Суміш для таблетування", "Нерозфасовані таблетки"; - уточнення опису процедури	без рецепта	UA/14659/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>виконання методики, пов'язане з кількістю проби, що відбирається, в тестах "Кількісне визначення", "Однорідність вмісту" для проміжного продукту " Комплекс етилового ефіру α- бромізовалеріанової кислоти з β- циклодекстрином" та в тесті "Кількісне визначення" для проміжного продукту "Комплекс олії м'яти з β- циклодекстрином" .</p> <p>Зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Контроль готового лікарського засобу (інші зміни) - Супутня зміна - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві.</p> <p>Зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (інші зміни) - Уточнення формулюванню нормування тесту "Однорідність дозованих одиниць" (із відповідною супутньою зміною у специфікації та методах контролю якості проміжного продукту "Нерозфасовані таблетки") та уточнення формулювання нормування тесту " Розчинення" у методах контролю якості готового лікарського засобу. Зміни I типу -</p> <p>Адміністративні зміни. Вилучення виробничої дільниці (включаючи дільниці для АФІ, проміжного продукту або готового лікарського засобу, дільниці для проведення пакування, виробника, відповідального за випуск серій, місце проведення контролю серії) або постачальника вихідного матеріалу, реагенту або допоміжної речовини (якщо зазначено у досьє) - Вилучення виробника АФІ ВАТ "Усолъе -Сибірський хіміко-фармацевтичний завод" активної речовини Етиловий ефір α - бромізовалеріанової кислоти, що входить до складу готового лікарського засобу. Супутня зміна - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ (інші зміни) - Відповідно пропонується зміна нормування тесту "Супровідні домішки", зміна методики проведення тесту "Мікробіологічна чистота" та вилучення зазначення упаковки, маркування та терміну придатності для цього виробника у специфікації та методах контролю АФІ (ВАНД). Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ. Зміна у методах випробування АФІ або вихідного матеріалу/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ (незначні зміни у затверджених методах випробування) - Зміна</p>		

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>методик виконання тестів "Супровідні домішки" та "Кількісне визначення" у методах контролю АФІ Етиловий ефір α- бромізовалеріанової кислоти. Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ. Зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ, або вихідний/проміжний продукт/реагент, що використовуються у процесі виробництва АФІ (звуження допустимих меж, визначених у специфікації) - Звуження нормування тесту "Кількісне визначення" у специфікації та методах контролю АФІ Етиловий ефір α- бромізовалеріанової кислоти. Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Система контейнер/закупорювальний засіб (інші зміни) - Вилучення видів первинної упаковки АФІ Етиловий ефір α- бромізовалеріанової кислоти, які більше не використовуються. Зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Система контейнер/закупорювальний засіб. Зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування) - Доповнення специфікації та методів контролю первинного пакувального матеріалу ГЛЗ плівка полівінілхлоридна тестом "Ідентифікація" з відповідним методом випробування. Зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Контроль допоміжних речовин (інші зміни) - Пропоновані зміни обумовлені необхідністю приведення специфікацій та методів контролю якості у відповідність до вимог Європейської фармакопеї та ДФУ діючої редакції: - натрію кроскармелоза (за показниками "Опис", "Ідентифікація", "Розчинність"), - кремнію діоксид колоїдний безводний (за показниками "Розчинність"), - кросповідон (за показниками "Розчинність", "Ідентифікація"), - старлак (за показником "Мікробіологічна чистота") - магнію стеарат (за показниками "Розчинність", "Кислотність або лужність", "Кількісне визначення магнію"), - β- циклодекстрин (за показниками "Опис", "Ідентифікація", "Розчинність", "Супровідні домішки", "Кількісне визначення"), - кальцію гідрофосфат дигідрат (за показниками "Ідентифікація", "Розчинність")</p>		

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
10.	КАРДІТАБ ІС	таблетки сублінгвальні; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 6 таблеток у блістері	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю «ІНТЕРХІМ»	Україна	<p>внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (інші зміни) - Переведення одиниць виміру лікарської дози з грамів (г) у міліграми (мг) в специфікаціях та методах контролю якості проміжних продуктів "Суміш для таблетування", "Таблетки в процесі таблетування", "Нерозфасовані таблетки" та у методах контролю якості "Визначення однорідності вмісту діючої речовини у проміжних продуктах препарату"; - уточнення формулювання нормування тесту "Кількісне визначення" у специфікаціях та методиках контролю якості проміжних продуктів "Комплекс олії м'яти з β- циклодекстрином", "Суміш для таблетування", "Нерозфасовані таблетки"; - уточнення опису процедури виконання методики, пов'язане з кількістю проби, що відбирається, в тестах "Кількісне визначення" та "Однорідність вмісту" для проміжного продукту "Комплекс етилового ефіру α- бромізовалеріанової кислоти з β- циклодекстрином" та в тесті "Кількісне визначення" для проміжного продукту "Комплекс олії м'яти з β- циклодекстрином".</p> <p>Зміни І типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Контроль готового лікарського засобу (інші зміни) - Супутня зміна - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Зміни випробувань або допустимих меж, встановлених у специфікаціях, під час виробництва готового лікарського засобу (інші зміни) - Уточнення формулюванню нормування тесту "Однорідність дозованих одиниць" (із відповідною супутньою зміною у специфікації та методах контролю якості проміжного продукту "Нерозфасовані таблетки") та уточнення формулювання нормування тесту "Розчинення" у методах контролю якості готового лікарського засобу. Зміни І типу - Адміністративні зміни. Вилучення виробничої дільниці (включаючи дільниці для АФІ, проміжного продукту або готового лікарського засобу, дільниці для проведення пакування, виробника, відповідального за випуск серій, місце проведення контролю серії) або постачальника</p>	без рецепта	UA/14659/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>вихідного матеріалу, реагенту або допоміжної речовини (якщо зазначено у досьє) - вилученням виробника ВАТ "Усолє - Сибірський хіміко-фармацевтичний завод" активної речовини етиловий ефір α-бромізовалеріанової кислоти, що входить до складу лікарського засобу. Супутня зміна - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ (інші зміни) - зміна нормування тесту "Супровідні домішки", зміна методики проведення тесту "Мікробіологічна чистота" та вилучення зазначення виду упаковки, маркування та терміну придатності для цього виробника у специфікації та методах контролю АФІ (ВАНД). Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ. Зміна у методах випробування АФІ або вихідного матеріалу/проміжного продукту/реагенту, що використовується у процесі виробництва АФІ (незначні зміни у затверджених методах випробування) - зміна методик виконання тестів "Супровідні домішки" та "Кількісне визначення" у методах контролю АФІ Етиловий ефір α- бромізовалеріанової кислоти. Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Контроль АФІ. Зміна у параметрах специфікацій та/або допустимих меж, визначених у специфікаціях на АФІ, або вихідний/проміжний продукт/реагент, що використовуються у процесі виробництва АФІ (звуження допустимих меж, визначених у специфікації) - звуження нормування тесту "Кількісне визначення" у специфікації та методах контролю АФІ Етиловий ефір α-бромізовалеріанової кислоти. Зміни I типу - Зміни з якості. АФІ. Система контейнер/закупорювальний засіб (інші зміни) - вилучення видів первинної упаковки АФІ Етиловий ефір α-бромізовалеріанової кислоти, які більше не використовуються. Зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Система контейнер/закупорювальний засіб. Зміна параметрів специфікацій та/або допустимих меж первинної упаковки готового лікарського засобу (доповнення специфікації новим показником з відповідним методом випробування) - доповнення специфікації та методів контролю первинного пакувального матеріалу ГЛЗ плівка полівінілхлоридна тестом "Ідентифікація " з відповідним методом випробування. Зміни I типу - Зміни з якості.</p>		

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							Готовий лікарський засіб. Контроль допоміжних речовин (інші зміни) - приведення специфікації, методів випробування допоміжних речовин у відповідність до вимог ЄФ/ДФУ : - натрію кроскармелоза (за показниками "Опис", "Ідентифікація", "Розчинність"), - кремнію діоксид колоїдний безводний (за показниками "Розчинність"), - магнію стеарат (за показниками "Розчинність", "Кислотність або лужність", "Кількісне визначення магнію"), - β-циклодекстрин (за показниками "Опис", "Ідентифікація", "Розчинність", "Супровідні домішки", "Кількісне визначення"), - кальцію гідрофосфат дигідрат (за показниками "Ідентифікація", "Розчинність"), - калію ацесульфам (за показниками "Розчинність", "Кислотність або лужність") - кросповідон (за показниками "Розчинність", "Ідентифікація"), - старлак (за показником "Мікробіологічна чистота") - кислота лимонна моногідрат (за показниками "Розчинність", "Ідентифікація", "Прозорість розчину", "Кольоровість розчину", "Щавлева кислота"), - натрію цитрат (за показниками "Розчинність", "Мікробіологічна чистота", "Кислотність або лужність")		
11.	КИСЛОТА САЛЦИЛОВ А	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 40 мл у флаконах; по 40 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - оновлення вже затвердженого тексту маркування упаковки лікарського засобу із зазначенням міжнародних позначень одиниць вимірювання. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	без рецепта	UA/8493/01/01
12.	КОРДАРОН®	таблетки по 200 мг; № 30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; № 30 (15x2): по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз), Угорщина; САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА, Франція	Угорщина/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - Адміністративні зміни. Зміна найменування та/або адреси місця провадження діяльності виробника/імпортера готового лікарського засобу, включаючи дільниці випуску серії або місце проведення контролю якості. (діяльність, за яку відповідає виробник/імпортер, включаючи випуск серій) - зміна найменування виробника готового лікарського засобу - приведення у відповідність до Висновку щодо підтвердження відповідності виробництва лікарських засобів вимогам НВП, виданого Держлікслужбою України. Виробнича дільниця та всі виробничі операції залишаються незмінними. Зміни внесені в інструкцію для	за рецептом	UA/3683/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
							<p>медичного застосування щодо найменування та місцезнаходження виробника, як наслідок – відповідні зміни у текст маркування упаковки лікарського засобу (Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для вторинного пакування) - введення додаткової дільниці виробництва - Санофі Вінтроп Індастрія, Франція (Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця для первинного пакування) - введення додаткової дільниці виробництва - Санофі Вінтроп Індастрія, Франція (Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Зміна імпортера/зміни, що стосуються випуску серії та контролю якості готового лікарського засобу (заміна або додавання виробника, що відповідає за ввезення та/або випуск серії) - Включаючи контроль/випробування серії - додавання виробника - Санофі Вінтроп Індастрія, Франція. Зміни внесені в інструкцію для медичного застосування щодо найменування та місцезнаходження виробника, як наслідок – відповідні зміни у текст маркування упаковки лікарського засобу (Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження); зміни I типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Заміна або введення додаткової дільниці виробництва для частини або всього виробничого процесу готового лікарського засобу (дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, за винятком випуску серій, контролю якості, первинного та вторинного пакування, для нестерильних лікарських засобів) - введення додаткової дільниці виробництва - Санофі Вінтроп Індастрія, Франція (Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження)</p>		

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
13.	МІЛІСТАН ГАРЯЧИЙ ЧАЙ ВІД КАШЛЮ	порошок для орального розчину; по 6 г у пакетику; по 10 пакетиків у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	ІксЕль Лабораторіес Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів: "Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій", "Особливості застосування", "Застосування у період вагітності або годування груддю", "Передозування", "Побічні реакції" щодо безпеки застосування діючих речовин. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта	UA/2433/01/01
14.	МІЛІСТАН МУЛЬТИСИМ ПТОМНИЙ	суспензія оральна, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірною ложечкою у картонній упаковці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Гракуре Фармасьютікалс ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Застосування у період вагітності або годування груддю" щодо безпеки застосування діючої речовини парацетамолу, відповідно до рекомендацій PRAC EMA. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без рецепта	UA/1454/01/01
15.	МІЛІСТАН СИНУС	каплети, вкриті оболонкою, по 10 каплет у блістері, по 2 блістери у паці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Віндлас Хелскере Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділу "Застосування у період вагітності або годування груддю" щодо безпеки застосування діючої речовини парацетамолу, відповідно до рекомендацій PRAC EMA	без рецепта	UA/6459/01/01
16.	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 9 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у паці з картону з перегородками; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у паці з картону; по 5 мл в ампулі; по 100 ампул в коробці з перегородками; по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у паці з картону з перегородками; по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у паці з картону; по 10 мл в ампулі; по 100 ампул	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - подання оновленого сертифікату відповідності Європейській фармакопеї R1-CEP 2008-105-Rev 01 від затвердженого виробника Akzo Nobel Salt A/S діючої речовини натрію хлорид у зв'язку зі зміною назви виробника, виробнича дільниця та всі виробничі операції залишаються незмінні; запропоновано: R1-CEP 2008-105-Rev 01, виробник DANSK SALT A/S, Denmark)	за рецептом	UA/13557/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		в коробці з перегородками							
17.	ОНДАНСЕТРОН	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 5 ампул у паці; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 100 ампул у паці; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в паці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміна у короткій характеристиці лікарського засобу, тексти маркування та інструкції для медичного застосування на підставі регулярно оновлюваного звіту з безпеки лікарського засобу, або досліджень з безпеки застосування лікарського засобу в післяреєстраційний період, або як результат оцінки звіту з досліджень, проведених відповідно до плану педіатричних досліджень (PIP) (зміну узгоджено з компетентним уповноваженим органом); супутня зміна: зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділ "Застосування у період вагітності або годування груддю" відповідно до оновленої інформації з безпеки діючої речовини	за рецептом	UA/10250/01/01
18.	ОСПАМОКС ДТ	таблетки, що диспергуються, по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Сандоз Фармась ютікалз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль)	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділи "Фармакологічні властивості", "Спосіб застосування та дози" (редагування), "Діти" (уточнення інформації) відповідно до матеріалів реєстраційного досьє. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/3975/04/01
19.	ОСПАМОКС ДТ	таблетки, що диспергуються, по 1000 мг по 6 або 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармась ютікалз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль)	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділи "Фармакологічні властивості", "Спосіб застосування та дози" (редагування), "Діти" (уточнення інформації) відповідно до матеріалів реєстраційного досьє. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/3975/04/03
20.	ПАРАФУЗІВ	розчин для інфузій, по 10 мг/мл, по 50 мл або 100 мл у флаконі, по 1 або 10 флаконів у картонній упаковці	Фарма Баварія Інтернаці онал (ФБІ) Португалія, Юніп. Лда.	Португалія	С.М. Фармачеутичі С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до інструкції для медичного застосування лікарського засобу у розділ "Застосування у період вагітності або годування груддю" відповідно до оновленої інформації з безпеки діючої речовини. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	за рецептом	UA/17329/01/01
21.	РАПІКЛАВ-625	таблетки, вкриті плівковою оболонкою	Іпка Лаборато	Індія	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни у методах випробування т.	за рецептом	UA/16724/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		по 500 мг/125 мг №21 (3x7) у стрипах	різ Лімітед				Залишкові розчинники - аналітична процедура доповнена інформацією щодо реагентів, обладнання, придатності хроматографічної системи, приготування розчинів та довідковими хроматограмами, тощо		
22.	РЕСПИКС® СПРЕЙ	розчин оральний, 10 мг/0,2 мл по 13 мл розчину у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону у картонній коробці	ОРГАНО СИН ЛАЙФСА ЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ СІ)	ОАЕ	Франція Фармасьютічі Індустрія Фармако Біолоджіка С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - подання оновленого сертифікату СЕР (R1-СЕР 2002-117-Rev 01) від уже затвердженого виробника ERREGIERRE SPA, Італія для АФІ Амброксолу гідрохлорид	без рецепта	UA/12305/01/01
23.	САЛЬБУТАМ ОЛ-НЕО	інгаляція під тиском, 100 мкг/доза по 12 мл/200 доз у контейнері; по 1 контейнеру у пачці з картоном	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу - Зміни з якості. Готовий лікарський засіб. Зміни у виробництві. Зміни у процесі виробництва готового лікарського засобу, включаючи проміжний продукт, що застосовується при виробництві готового лікарського засобу (незначна зміна у процесі виробництва) - внесення змін до розділу 3.2.Р.3. Процес виробництва лікарського засобу, зокрема: на стадії 4. "Маркування та пакування готової продукції" на операції 4.1. "Маркування балонів" додатково зазначено, що протягом процесу маркування контролюють цілісність та якість нанесення етикетки, правильність та чіткість друку номера серії та терміну придатності.	за рецептом	UA/10530/01/01
24.	САЛЬБУТАМ ОЛ-НЕО	інгаляція під тиском, 100 мкг/доза по 12 мл/200 доз у контейнері; по 1 контейнеру у пачці з картоном	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - оновлення вже затвердженого тексту маркування вторинної та первинної упаковки ЛЗ (внесення позначень одиниць вимірювання, з використанням літер латинського алфавіту; тощо). Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/10530/01/01
25.	СТЕРИЛЛІУМ®	розчин наскірний по 100 мл, 500 мл, 1000 мл у флаконах; по 5 л у каністрах	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - зміна діапазону розміру серії ГЛЗ; запропоновано: Розмір серії: 4000 – 8400 кг. флакони 100 мл: 7000 – 13707 флаконів; флакони 500 мл: 1500 – 3400 флаконів; флакони 1000 мл: 700 – 1800 флаконів; каністра 5 л: 500 – 1000 флаконів	без рецепта	UA/4627/01/01
26.	СТЕРИЛЛІУМ®	розчин наскірний in bulk: по 100 мл у флаконі; по 45 флаконів у коробці з картоном, in bulk: по 500 мл у флаконі; по 20 флаконів у	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	Боде Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу - зміна діапазону розміру серії ГЛЗ; запропоновано: Розмір серії: 4000 – 8400 кг. флакони 100 мл: 7000 – 13707 флаконів; флакони 500 мл: 1500 – 3400 флаконів; флакони 1000 мл: 700 – 1800 флаконів; каністра 5 л: 500 – 1000 флаконів	-	UA/0470/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці з картону, in bulk: по 1000 мл у флаконі; по 10 флаконів у коробці з картону, in bulk: по 5 л у канистрі; по 128 канистр у коробці з картону							
27.	УНАЗИН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,75 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Глобал Сепплай Джалан Інк. Нагоя Планта, Японія (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії)	Японія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Фармакодинаміка" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження; зміни II типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Застосування у період вагітності або годування груддю" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/5992/01/01
28.	УНАЗИН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Глобал Сепплай Джалан Інк. Нагоя Планта, Японія (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії)	Японія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Фармакодинаміка" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження; зміни II типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Застосування у період вагітності або годування груддю" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/5992/01/02
29.	УНАЗИН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 3,0 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Глобал Сепплай Джалан Інк. Нагоя Планта, Японія (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії)	Японія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Фармакодинаміка" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження; зміни II типу - зміни до Інструкції для медичного застосування лікарського засобу до розділів "Застосування у період вагітності або годування груддю" відповідно до оновленої короткої характеристики. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	за рецептом	UA/5992/01/03
30.	ФЛАВАМЕД	розчин оральний, 15	БЕРЛІН-	Німеччин	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без	UA/3591/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
	® РОЗЧИН ВІД КАШЛЮ	мг/5 мл; по 60 мл або 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложкою в картонній коробці	ХЕМІ АГ	а			зміни I типу - оновлення вже затвердженого тексту маркування вторинної та первинної упаковки ЛЗ (внесення позначень одиниць вимірювання, з використанням літер латинського алфавіту); внесення змін до розділу "Маркування" МКЯ ЛЗ: запропоновано: Маркування. Згідно затвердженого тексту маркування. Введення змін протягом 6-ти місяців після затвердження	рецепта	
31.	ЦЕРУКАЛ®	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 10 ампул у коробці	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	Меркле ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії); Меркле ГмбХ, Німеччина (контроль серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу - подання оновленого Сертифікату відповідності Європейській фармакопеї R0-CEP 2015-304-Rev 01 від вже затвердженого виробника ICROM S.p.A., Italy для АФІ внаслідок зміни назви АФІ з метоклопраміду гідрохлорид на метоклопраміду гідрохлорид моногідрат та вилучення домішок з CEP	за рецептом	UA/2297/02/01

Начальник відділу з питань фармацевтичної діяльності Департаменту реалізації політик

Т.М. Лясковський