

**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
1.	АДАЦЕЛ ПОЛІО ВАКЦИНА КОМБІНОВАНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПРАВЦЯ, ДИФТЕРІЇ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ (ІНАКТИВОВАНА) (АДСОРБОВАНА, ЗІ ЗМЕНШЕНИМ ВІСТОМ АНТИГЕНІВ)	суспензія для ін'єкцій по 0.5 мл (1 доза), по 1 попередньо заповненому шприцу (по 0,5 мл (1 доза) суспензії для ін'єкцій) з 2 окремими голками в стандартно-експортній упаковці, яка міститься в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування	Санофі Пастер	Франція	виробництво проміжного продукту Bulk Tdap, виробництво кінцевого продукту Bulk Tdap-IPV вакцини, контроль якості, тестування на стабільність: Санофі Пастер Лімітед, Канада; маркування та пакування шприців, випуск серій, контроль якості: Санофі Пастер, Франція; заповнення Tdap-IPV вакцини у шприци, маркування та пакування шприців, випуск серій, контроль якості: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серій: Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд.,	Канада/ Франція/ Угорщина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19493/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина					
2.	БУСУЛЬФАН АККОРД	концентрат для приготування розчину для інфузій, 6 мг/мл по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у пацці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Індія/ Угорщина/ Мальта/ Іспанія/ Велика Британія /Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19494/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Склад Імпортера, Польща					
3.	ВІТАМІН D3	таблетки по 1000 МО, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19495/01/01
4.	ВІТАМІН D3	таблетки по 2000 МО, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19495/01/02
5.	ВІТАМІН D3	таблетки по 4000 МО, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19495/01/03
6.	ВІТАМІН D3	таблетки по 5600 МО, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19495/01/04
7.	ДЕЗЛОРАТАДИН-ТЕВА	розчин оральний, 0,5 мг/мл; по 60 мл або 100 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірним шприцом у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Троян АТ	Болгарія	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19496/01/01
8.	ДЕКСМЕДЕТОМІДИ Н-НОВО	концентрат для розчину для інфузій, 100 мкг/мл; по 2 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пацці з картону	Фізична особа-підприємець Губенко Сергій Анатолійович	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19497/01/01
9.	ІБУПРОМ МАКС РР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 12	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19498/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у картонній коробці								
10.	ІБУПРОМ РР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у картонній коробці	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19499/01/01
11.	ІНДОМЕТАЦИН	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "ИМКоФарма"	Чеська Республіка	Ф.І.С. - ФАББРІКА ІТАЛЬЯНА СІНТЕТІЧІ С.П.А	Італія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19500/01/01
12.	ІРИНОТЕКАН ФАРЕС	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл, 5 мл, 15 мл, 25 мл концентрату у флаконі; по 1 флакону у коробці	КОЛЕГІУМ с.р.о.	Словацька Республіка	Тимоорган Фармаціє ГмбХ	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19506/01/01
13.	МОКСИФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ХРОМО ЛАБОРАТОРІЗ ІНДІЯ ПРІВАТ ЛІМІТЕД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19501/01/01
14.	ПЛАТИФІЛІНУ ГІДРОТАРТРАТ	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ДжіЕфЕл ЛТД	Грузія	Реєстрація на 5 років	-		UA/19502/01/01
15.	ПРЕГАММА	капсули тверді по 25 мг; in bulk: по 14 капсул у блістері, по 150 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19503/01/01
16.	ПРЕГАММА	капсули тверді по 50 мг; in bulk: по 14 капсул у блістері, по 150 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19503/01/02
17.	ПРЕГАММА	капсули тверді по 75 мг; in bulk: по 14 капсул у блістері, по 150	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19503/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістерів у картонній коробці								
18.	ПРЕГАММА	капсули тверді по 150 мг; in bulk: по 14 капсул у блістері, по 150 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19503/01/04
19.	РАМІПРИЛ	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Жеянг Хуахай Фармас'ютикал Ко., Лтд.	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19504/01/01
20.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/01
21.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/02
22.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/03

В.о. Генерального директора **Директорату**
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ

ПЕРЕЛІК ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ПРОПОНУЮТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОЇ ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ВІНКРИСТИН-МІЛІ	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл, по 1 мл у флаконі; по 1 або 10 флаконів в коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/6430/01/01
2.	ЗОЛМІТРИПТАН	порошок (субстанція) у пакетах багатоварових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	ПЛІВА ХОРВАТІЯ Лтд	Хорватія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/16552/01/01
3.	КЕТОПРОФЕН	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Хубей Ксунда Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/16462/01/01
4.	НЕОФЛАЗІД	густий екстракт (субстанція) у ємностях з нержавіючої сталі або каністрах пластмасових	Товариство з обмеженою відповідальністю "Науково-виробнича компанія "Екофарм"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Науково-виробнича компанія "Екофарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/16520/01/01
5.	ПІРАЗІНАМІД	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	"ЛІНАРІА КЕМІКАЛЗ (THAILAND) ЛТД"	Таїланд	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/16569/01/01
6.	ПРИЧЕПИ ТРАВА	трава різано-пресована, по 100 г у	ПраТ "Ліктрави"	Україна	ПраТ "Ліктрави"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/16466/01/01

<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>
		пачках з внутрішнім пакетом								
7.	ЦЕФУРОКСИМУ НАТРІЄВА СІЛЬ СТЕРИЛЬНА	порошок (субстанція) у алюмінієвих бідонах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Нектар Лайфсайнс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	<i>Не підлягає</i>	UA/16452/01/01

В.о. Генерального директора Директорату фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ

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
1.	5-ФТОРУРАЦИЛ "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; по 5 мл (250 мг) або по 10 мл (500 мг) в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці; по 5 мл (250 мг), або по 10 мл (500 мг), або по 20 мл (1000 мг), або по 100 мл (5000 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ.	Австрія	Повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; Випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; Контроль/випробування серії: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6058/01/01
2.	5-ФТОРУРАЦИЛ "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; по 5 мл (250 мг) або по 10 мл (500 мг) в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці; по 5 мл (250 мг), або по 10 мл (500 мг), або по 20 мл (1000 мг), або по 100 мл (5000 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ.	Австрія	повний цикл виробництва: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ., Австрія; контроль/випробування серії: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6058/01/01
3.	Л-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл; по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, покритому	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/2131/01/01

		плівкою, по 2 блістери у пачці							
4.	L-ЛІЗИНУ ЕСЦИНАТ®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл; in bulk: по 5 мл в ампулі; по 462 ампули в коробі картонному	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/9507/01/01
5.	АВАМІС™	спрей назальний, суспензія, дозований, 27,5 мкг/дозу по 120 доз у флаконі з дозуючим пристроєм та розпилювачем і ковпачком; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням українською мовою	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія/Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Велика Британія/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/9306/01/01
6.	АЗИТРОМІЦИН 1000	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд., Індія; Артура Фармасьютикалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12158/01/01
7.	АЗИТРОМІЦИН 250	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд., Індія; Артура Фармасьютикалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/12158/01/02
8.	АЗИТРОМІЦИН 500	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд., Індія; Артура Фармасьютикалз Пвт. Лтд., Індія	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12158/01/03
9.	АЗИТРОМІЦИН-БХФЗ	капсули по 250 мг, по 6 або 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в 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 I типу	за рецептом	UA/6711/01/01
10.	АЛКАРНІТ	розчин для ін'єкцій 200 мг/мл, по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці; або по 100 ампул у пачці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18902/01/01
11.	АЛКСОЇД (ПОЛІМЕРИЗОВАНИЙ ЕКСТРАКТ	суспензія для підшкірного введення 2000 та 10000 ТО/мл;	ІНМУНОТЕК, С.Л.	Іспанія	ІНМУНОТЕК, С.Л.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17900/01/01

	АЛЕРГЕНУ)	по 2,5 мл у флаконі; флакон з прозорого скла І типу з пробкою з бутилкаучуку, укупорений ковпачком срібного (флакони А 2000 ТО для початкового лікування) або блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування); по 2 флакони (укупорені ковпачком срібного (флакони А 2000 ТО для початкового лікування) або блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування)) або по 1 флакону укупореному ковпачком блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування) у білій коробці з ударостійкого пластику, що заповнена спіненим матеріалом з маркуванням українською та латинською мовами;							
12.	АЛКСОЇД (СУМІШ ПОЛІМЕРИЗОВАНИХ ЕКСТРАКТІВ АЛЕРГЕНІВ)	суспензія для підшкірного введення 2000 та 10 000 ТО/мл; по 2,5 мл у флаконі; флакон з прозорого скла І типу з пробкою з бутилкаучуку, укупорений ковпачком срібного (флакони А 2000 ТО для початкового лікування) або блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування); по 2 флакони (укупорені	ІММУНОТЕК, С.Л.	Іспанія	ІММУНОТЕК, С.Л.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/17905/01/01

		ковпачком срібного (флакони А 2000 ТО для початкового лікування) або блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування) або по 1 флакону укупореному ковпачком блакитного кольору (флакони В 10000 ТО для підтримувального лікування) у білій коробці з ударостійкого пластику, що заповнена спіненим матеріалом з маркуванням українською та латинською мовами;							
13.	АЛЛЕРТЕК®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг, по 7 або по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ	Польща	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/6422/02/01
14.	АЛЬДУРАЗИМ®	концентрат для розчину для інфузій, 100 ОД/мл, № 1: по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Маркування та вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ (за виключенням тесту на стерильність), випуск серії: ДЖЕНЗАЙМ ЛІМІТЕД, Велика Британія; Кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ енд Ко.КГ, Німеччина; Кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність:	Велика Британія/ Німеччина/ США/ Ірландія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/8093/01/01

					Джубілент ХоллістерСтіер ЛЛС, США; вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ та випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія				
15.	АЛЬДУРАЗИМ®	концентрат для розчину для інфузії, 100 ОД/мл №1: по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Джензайм Юроп Б.В.	Нідерланди	Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччина (кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність); Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія (вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ та випуск серії); Джензайм Лімітед, Велика Британія (маркування та вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ (за виключенням тесту на стерильність), випуск серії); Джубілент ХоллістерСтіер ЛЛС, США (кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність)	Німеччина/ Ірландія/ Велика Британія/ США	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/8093/01/01
16.	АМІОДАРОН	таблетки по 0,2 г, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/8904/01/01
17.	АМЛОСАРТАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/160 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в процесі внесення змін	за рецептом	UA/16393/01/01

		у пачці з картону							
18.	АМОКСИЛ®	таблетки по 250 мг, по 10 таблеток в блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/1081/01/01
19.	АМОКСИЛ®	таблетки по 500 мг по 10 таблеток в блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/1081/01/02
20.	АНАЛЬГІН	таблетки по 0,5 г; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у пачці з картону	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта – № 10; за рецептом – № 20, № 100	UA/7331/01/01
21.	АРБИТЕЛЬ Н	таблетки, по 40 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 та 8 блістерів в коробці з картону; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2, 4 та 7 блістерів в коробці з картону	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка	за рецептом	UA/18380/01/01
22.	АРБИТЕЛЬ Н	таблетки, по 80 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 та 8 блістерів в коробці з картону; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2, 4 та 7 блістерів в коробці з картону	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка	за рецептом	UA/18380/01/02
23.	АРБИТЕЛЬ Н	таблетки, по 80 мг/25 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 та 8 блістерів в коробці з картону; по 14 таблеток у блістері, по 1,2,4 та 7 блістерів в коробці з картону	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка	за рецептом	UA/18380/01/03
24.	АСАКОЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 400 мг; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у коробці з картону	Тілотс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмБХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за випуск серій: Тілотс Фарма АГ, Швейцарія	Німеччина/ Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4770/01/01
25.	АСАКОЛ®	таблетки, вкриті	Тілотс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво	Німеччина/	Внесення змін до	за рецептом	UA/4770/01/02

		оболонкою, кишковорозчинні по 800 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 або по 6 блістерів у коробці з картону			нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за випуск серій: Тілотс Фарма АГ, Швейцарія	Швейцарія	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу		
26.	АСКОФЕН-ЕКСТРА	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в паці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>без рецепта</i>	UA/7541/01/01
27.	АСПАРКАМ-ФАРМАК®	розчин для ін'єкцій; по 5 мл або 10 мл, або 20 мл в ампулі; по 10 ампул у паці з картону; по 5 мл або 10 мл, або 20 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>за рецептом</i>	UA/0269/01/01
28.	АТОМОКСИН®	капсули тверді, по 10 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТІОНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>за рецептом</i>	UA/18978/01/01
29.	АТОМОКСИН®	капсули тверді, по 18 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТІОНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>за рецептом</i>	UA/18978/01/02
30.	АТОМОКСИН®	капсули тверді, по 25 мг, по 7 капсул у	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування,	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	<i>за рецептом</i>	UA/18978/01/03

		блістери; по 1 або по 2 блістери в картонній пачці			контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція		Зміни I типу		
31.	АТОМОКСИН®	капсули тверді, по 40 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/18978/01/04
32.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛ ОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блистерах, по 10 блистерів у пачці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/5708/01/01
33.	БЕЛАЛГІН	таблетки, по 10 таблеток у блистері; по 1 блистеру в пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково- виробничий центр "Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод", Україна; Товариство з обмеженою відповідальністю "АГРОФАРМ", Україна	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/6226/01/01
34.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	крем, 250 мг/г; по 40 г або по 80 г у тубі; по 1 тубі у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/7134/01/01
35.	БЕПАНТЕН®ПЛЮ С	спрей на шкірний, розчин; по 30 мл у флаконі з розприскувачем та	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Ліхтенхельдт ГмБХ Фармацойтіше Фабрік	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	<i>без рецепта</i>	UA/7805/02/01

		пластиковою кришечкою; по 1 флакону в картонній коробці							
36.	БЕТАМЕТАЗОНУ ДИПРОПІОНАТ, МІКРОНІЗОВАНИЙ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Курія Спейн С.А.У.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-	UA/14623/01/01
37.	БЕТАСПАН®	розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 1 або по 5 ампул у пачці з картону; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/10526/01/01
38.	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,	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

		або без нього; по 3 шприца у контурній блістерній упаковці; по 2 контурні блістерні упаковки в картонній коробці							
39.	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
40.	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	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

		коробці							
41.	БРОНХО-МУНАЛ®	капсули тверді по 7 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д. д., Словенія (первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії); ОМ Фарма СА, Швейцарія (виробництво in bulk, контроль серії)	Словенія/ Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/14314/01/01
42.	БУДЕСОНІД ІЗІХЕЙЛЕР	порошок для інгаляцій, 200 мкг/доза; по 200 доз в інгаляторі з захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 лаінованому пакету в картонній коробці; по 200 доз в інгаляторі з захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 лаінованому пакету та захисному контейнеру для інгалятора в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/14857/01/01
43.	ВАЛАВІР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг; по 6 таблеток у блістері; по 7 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	<i>за рецептом</i>	UA/5386/01/01
44.	ВЕРМОКС	таблетки по 100 мг по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина (додатковий виробник, відповідальний за випуск серії, оформлення сертифікату якості); Гедеон Ріхтер Румунія А.Т., Румунія	Угорщина/ Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/7363/01/01
45.	ВІНОРЕЛЬБІН	концентрат для	ЕБЕВЕ Фарма	Австрія	випуск серії:	Австрія/	Внесення змін до	<i>за рецептом</i>	UA/4020/01/01

	"ЕБЕВЕ"	розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 1 мл (10 мг) або 5 мл (50 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Гес.м.б.Х. Нфг. КГ		ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко.КГ, Німеччина	Німеччина	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу		
46.	ВІФЕНД	порошок для розчину для інфузій по 200 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Патеон Менюфекчуринг Сервісез ЛЛС, США (виробництво, дослідження стабільності, контроль якості); Фарева Амбуаз, Франція (вторинне пакування, дослідження стабільності, випуск серії); Фармація і Апджон Компані ЛЛС, США (виробництво, первинне пакування, контроль якості)	США/Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/2666/02/01
47.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Італія С.р.л., Італія (виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії); Р-Фарм Джермані ГмбХ, Німеччина (виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії)	Італія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/2666/01/01
48.	ВІФЕНД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Італія С.р.л., Італія (виробництво препарату in bulk,	Італія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/2666/01/02

		1 блістеру в картонній коробці			контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії); Р-Фарм Джермані ГмбХ, Німеччина (виробництво препарату in bulk, контроль якості при випуску, пакування, контроль якості (стабільність), випуск серії)				
49.	ВОМЕНДА	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл; по 2 мл (4 мг) або по 4 мл (8 мг) у флаконі; по 5 або по 10 флаконів у картонній коробці	Аспіро Фарма Лімітед	Індія	Аспіро Фарма Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18676/01/01
50.	ГЕПА-МЕРЦ	гранулят, 3 г/5 г, по 5 г у пакеті; по 30 або 50 або 100 пакетів у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Первинне та вторинне пакування: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Виробник відповідальний за випуск серії кінцевого продукту: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Престіж Промоушн Веркауфсфюердер унг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина	Швейцарія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/0039/02/01
51.	ГЕПА-МЕРЦ	гранулят, 3 г/5 г; по 5 г у пакеті; по 30 або 50 або 100 пакетів у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Асіно Фарма АГ, Швейцарія (продукція in bulk); Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина (первинне та	Швейцарія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/0039/02/01

					вторинне пакування); Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина (продукція in bulk); Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина (виробник відповідальний за випуск серії кінцевого продукту); Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина (первинне та вторинне пакування); Престіж Промоушн Веркауфсфюердер унг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування); Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування)				
52.	ГЕПАРИН-ФАРМЕКС	розчин для ін'єкцій, 5000 МО/мл по 1 мл або по 5 мл у флаконах; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/13831/01/01
53.	ГЕПАТОКС	концентрат для розчину для інфузій, 500 мг/мл по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у паці з картону	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна (контроль, випуск серії); ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль); ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік	Україна/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12890/01/01

					ГмбХ, Німеччина (вторинна упаковка, контроль)				
54.	ГЕПАЦЕФ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, 10 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0881/01/01
55.	ГЕПТРАЛ®	таблетки кишковорозчинні по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Аббві С.р.л.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6993/01/02
56.	ГЕПТРАЛ®	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 400 мг 5 скляних флаконів з ліофілізованим порошком та 5 ампул з розчинником (L-лізин, натрію гідроксид, вода для ін'єкцій) по 5 мл у контурній чарунковій упаковці, запечатаній алюмінієвою фольгою; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Біолоджісі Італія Лабораторіз С.Р.Л., Італія (виробництво, первинне пакування та контроль якості порошка ліофілізованого; вторинне пакування, контроль якості та випуск серій готового лікарського засобу); Фамар А.В.Е. Алімос Плант 63, вул. Аг. Дімітріу, Греція (виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серій розчинника in bulk); Фамар Легль, Франція (виробництво, первинне пакування та контроль якості порошка ліофілізованого; вторинне пакування, контроль якості та	Італія/ Греція/ Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6993/02/01

					випуск серій готового лікарського засобу)				
57.	ГЕРПЕВІР®	мазь 2,5 %; по 5 г або 15 г у тубі; по 1 тубі в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом по 15 г у тубі; без рецепта по 5 г у тубі	UA/2466/02/01
58.	ГІКАМТИН™	капсули тверді по 0,25 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блистеру в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/9121/02/01
59.	ГІКАМТИН™	капсули тверді по 1 мг; по 10 капсул у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/9121/02/02
60.	ГЛЕНСПРЕЙ	спрей назальний, дозований, суспензія, 50 мкг/дозу, по 60 або 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом- розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміна заявника	за рецептом	UA/14550/01/02
61.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 15 мг; по 14 таблеток у блистері; по 2 блистери у картонній упаковці; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11871/01/01
62.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 30 мг; по 14 таблеток у блистері; по 2 блистери у картонній упаковці; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11871/01/02
63.	ГЛЮТАЗОН®	таблетки по 45 мг, по 14 таблеток у блистері; по 2 блистери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11871/01/03
64.	ДЕКВАДОЛ	таблетки для розсмоктування з кокосовим смаком по 6 таблеток у блистері; по 3 або 5 блистерів у	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/16839/01/01

		пачці з картону							
65.	ДЕКВАДОЛ	таблетки для розсмоктування з малиновим смаком по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/16838/01/01
66.	ДЕКВАДОЛ	таблетки для розсмоктування з лимонним смаком, по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/16837/01/01
67.	ДЕКВАДОЛ	таблетки для розсмоктування з м'ятним смаком, по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/14989/01/01
68.	ДЕРМАЗОЛ®ПЛЮС	шампунь по 50 мл, 100 мл у флаконі; кришечка якого обтягнута плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміна заявника	без рецепта	UA/7632/01/01
69.	ДИПРОСПАН®	суспензія для ін'єкцій, для виробників Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія; СЕНЕКСІ НСC - ЕРУВІЛЬ СЕНТ КЛЕР, Франція: по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в картонній коробці; для виробника СЕНЕКСІ НСC - ЕРУВІЛЬ СЕНТ КЛЕР, Франція: по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в комплекті з 1 або 2 стерильними голками в пластиковому контейнері	Органон Сентрал Іст ГмБХ	Швейцарія	Для ампул: Виробник in bulk, первинне пакування: СЕНЕКСІ НСC - ЕРУВІЛЬ СЕНТ КЛЕР, Франція; Виробник за повним циклом: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія; Для попередньо наповнених шприців: СЕНЕКСІ НСC - ЕРУВІЛЬ СЕНТ КЛЕР, Франція	Франція/ Бельгія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/9168/01/01
70.	ДІАГАМА	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі, по 5 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16822/01/01
71.	ДІАРЕМІКС	капсули по 10 капсул у блістері, 3 блістери у картонній коробці; по 8 капсул у блістері; по 1	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	без рецептом	UA/8224/01/01

		блістеру у картонній коробці							
72.	ДУФАСТОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг по 14 або 20, або 28 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Біолоджікалз Б.В.	Нідерланди	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3074/01/01
73.	ЕВРА®	пластир - трансдермальна терапевтична система (ТТС); по 1 пластиру в пакеті із ламінованого паперу і алюмінієвої фольги; по 3 пакети в прозорому пакету з полімерної плівки; по 1 або 3 прозорих пакетики (3 або 9 пластирів) разом зі спеціальними наклейками на календар для позначок про використання пластиру (ТТС) у картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	Виробництво нерозфасованого продукту та первинна упаковка: ЛТС Ломанн Терапевтичні Системи АГ, Німеччина; Вторинна упаковка та випуск серії: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія	Німеччина/ Бельгія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміна заявника	за рецептом	UA/2051/01/01
74.	ЕГЛОНІЛ®	таблетки по 200 мг, № 12 (12x1): по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3818/01/01
75.	ЕГЛОНІЛ®	капсули по 50 мг; № 30 (15x2): по 15 капсул у блістері, по 2 блістери в картонній коробці; № 30 (30x1): по 30 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3818/02/01
76.	ЕГЛОНІЛ®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; № 6: по 2 мл в ампулі; по 6 ампул у контурних чарунках у картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3818/03/01
77.	ЕПАЙДРА®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл, № 5: по 1 картриджу по 3 мл, вмонтованому в одноразовий пристрій - шприц-ручку СолоСтар® (без голок для ін'єкцій), по 5	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10240/01/01

		шприц-ручок у картонній коробці							
78.	ЕПИРУБИЦИН МЕДАК	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 5 мл, або по 10 мл, або по 25 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, маркування та контроль серії: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина; Маркування та вторинне пакування: Мед-ІКС-Пресс ГмБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, маркування та контроль серії: Онкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська Республіка	Німеччина/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/10941/01/01
79.	ЕСПІКОЛ БЕБІ	краплі оральні, по 15 мл або по 30 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці разом з мірною піпеткою в індивідуальній упаковці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Індоко Ремедіс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/12949/01/01
80.	ЕФЕРОКС	таблетки по 25 мкг; по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери в упаковці	Еспарма ГмБХ	Німеччина	вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмБХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ліндофарм ГмБХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19204/01/01

81.	ЕФЕРОКС	таблетки по 100 мкг; по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери в упаковці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ліндофарм ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19204/01/03
82.	ЕФЕРОКС	таблетки по 50 мкг; по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери в упаковці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ліндофарм ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19204/01/02
83.	ЖИВОКОСТУ МАЗЬ	мазь, по 40 г у тубі, по 1 тубі в пачці; по 50 г або по 100 г у банці, по 1 банці в пачці	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/17214/01/01
84.	ІНДАПЕН	таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3 або 6 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/0877/01/01
85.	ІРИНОСИНДАН	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 2 мл, або 5 мл, або 15 мл, або 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці картонній	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Сіндан Фарма СРЛ, Румунія; Актавіс Італія С.п.А., Італія	Румунія/Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6528/01/01
86.	КАЛЬЦЕОС	таблетки жувальні по 15 таблеток у поліпропіленовій тубі з поліетиленовою пробкою; по 2 туби в картонній пачці	Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта	UA/13337/01/01

87.	КАРДОНАТ	капсули; по 20 або 30 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/6386/01/01
88.	КОСОПТ БК	краплі очні, розчин; по 10 мл у флаконі з дозатором та кришкою; по 1 флакону з дозатором та кришкою з контролем першого розкриття в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Сантен АТ, Фінляндія (виробник, відповідальний за випуск серії); Тубілюкс Фарма С.П.А., Італія (виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну та вторинну упаковку, випробування щодо якості)	Фінляндія/Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18106/01/01
89.	КОФАЛЬГІН	таблетки, по 10 таблеток у блистері, по 1 блистеру в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; Товариство з обмеженою відповідальністю "АГРОФАРМ", Україна	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/3620/01/01
90.	КСАВРОН	розчин для ін'єкцій, 1,5 мг/мл по 20 мл в ампулах скляних; по 2 ампули у контурній чарунковій упаковці, по 1 чарунковій упаковці у пачці з картону; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 2 чарункові упаковки у пачці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16780/01/01
91.	ЛАНТУС® СОЛОСТАР®	розчин для ін'єкцій, 100 Од./мл; № 5: по 3 мл у картриджі, вмонтованому в одноразову шприц-ручку (без голок для ін'єкцій); по 5 шприц-ручок у картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/8106/01/01

92.	ЛАТАСОПТ	краплі очні, розчин 0,05 мг/мл; по 2,5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміна заявника	за рецептом	UA/14885/01/01
93.	ЛЕВЕМІР® ФЛЕКСПЕН®	розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл; по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу в багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці	А/Т Ново Нордск	Данія	А/Т Ново Нордск, Данія (виробник для збирання, маркування та упаковка ФлексПен®, вторинне пакування); А/Т Ново Нордск, Данія (виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту); А/Т Ново Нордск, Данія (маркування та упаковка ФлексПен®, вторинне пакування); Ново Нордск Продакао Фармасаутіка до Бразіль Лтда., Бразилія (виробник нерозфасованої продукції, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка та збирання, маркування та упаковка ФлексПен®, вторинне пакування); Ново Нордск Продюксьон САС, Франція (виробник продукції за повним циклом)	Данія/ Бразилія/ Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4858/01/01

94.	ЛЕКРОЛІН®	краплі очні, 40 мг/мл; по 5 мл у флаконі- крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Мануфактурінг Пакаінг Фармака (МПФ) Б.В., Нідерланди (альтернативний виробник, відповідальний за вторинне пакування); НекстФарма АТ, Фінляндія (виробник відповідальний за виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості); Сантен АТ, Фінляндія (виробник відповідальний за випуск серії)	Нідерланди/ Фінляндія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/2383/01/02
95.	ЛЮГЕЛЬ 1000	гель для зовнішнього застосування; по 30 г або по 50 г, або по 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/5922/01/01
96.	ЛОТАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/11210/01/02
97.	ЛОТАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>за рецептом</i>	UA/11210/01/01
98.	МАГНЕ-В6® АНТИСТРЕС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 60 (15x4): по 15 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці; № 60 (20x3): по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	ТОВ "Опелла Хелскеа Україна"	Україна	ОПЕЛЛА ХЕЛСКЕА ІНТЕРНЕТНЛ САС , Франція; ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз), Угорщина	Франція/ Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>	UA/4130/01/01

99.	МАКРОЗИД 500	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6535/01/01
100.	МАКРОЗИД 500	таблетки по 500 мг, in bulk: по 500 таблеток у пластиковій банці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/6536/01/01
101.	МАНТІ	таблетки жувальні по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці; по 8 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 4 блістери у картонній коробці	Юнілаб, ЛП	США	ТОВ ЮС Фармація	Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/6751/01/01
102.	МЕНОПУР	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 75 МО ФСГ та 75 МО ЛГ по 10 флаконів з порошком і по 10 ампул із розчинником (0,9 % розчин натрію хлориду, кислота хлористоводнева розведена, вода для ін'єкцій) по 1 мл	Феррінг ГмбХ	Німеччина	виробник порошку, первинне пакування, контроль якості (окрім біологічного аналізу), маркування, вторинне пакування та випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина; виробник порошку, первинне пакування: Феррінг Продакшн Інк., США; вторинне пакування: Феррінг-Лечива, а.с., Чеська Республіка; контроль якості (біологічний аналіз): ЛПТ, Німеччина; виробник розчинника, первинне пакування, маркування та вторинне пакування: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмбХ, Німеччина;	Німеччина/ США/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/6705/01/01

					виробник розчинника, первинне пакування, контроль якості: Зентіва к.с., Чеська Республіка; маркування, контроль якості, вторинне пакування та випуск серії розчинника: Феррінг ГмБХ, Німеччина				
103.	МЕТОТАБ	таблетки по 2,5 мг; по 30 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в пачці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми, первинне та вторинне пакування, маркування первинної упаковки, контроль/випробування серії: Екселла ГмБХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Волфратшаусен	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11318/01/01

104.	МЕТОТАБ	таблетки по 7,5 мг; по 10 або 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в пачці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ	Німеччина	ГмбХ, Німеччина Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми, первинне та вторинне пакування, маркування первинної упаковки, контроль/випробування серії: Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>за рецептом</i>	UA/11318/01/02
105.	МЕТОТАБ	таблетки по 10 мг; по 10 або 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в пачці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ, Німеччина;	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	<i>за рецептом</i>	UA/11318/01/03

					Виробник, що відповідає за виробництво готової дозованої форми, первинне та вторинне пакування, маркування первинної упаковки, контроль/випробування серії: Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробник, що відповідає за маркування первинної упаковки, вторинне пакування, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Волфратшаусен ГмбХ, Німеччина				
106.	МЕТОТРЕКАТ "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 100 мг/мл по 5 мл (500 мг), або по 10 мл (1000 мг), або по 50 мл (5000 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Лабор Л+С АГ, Німеччина	Австрія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/1209/02/01
107.	МЕТФОРМІН-ТЕВА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у коробці; по 15 таблеток у блистері; по 2 блистери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за повним циклом: Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль; первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серій: АТ Фармацевтичний завод Тева,	Ізраїль/ Угорщина/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/12382/01/01

					Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка				
108.	МІКСТАРД® 30 НМ ФЛЕКСПЕН®	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу у багатодозовій одноразовій шприц- ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці;	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®) та відповідальний за випуск серії готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново Нордіск, Данія Виробник відповідальний за збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново Нордіск, Данія Маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново Нордіск, Данія Виробник продукції за повним циклом: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція Виробник нерозфасованого продукту, первинне	Данія/ Франція/ Бразилія/ Китайська Народна Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/17173/01/01

					пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®); збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®): Ново Нордіск Продукао Фармасаеутика до Бразиль Лтда., Бразилія Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в первинну упаковку: Ново Нордіск (Китай) Фармасьютікалз Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка				
109.	МІКСТАРД®30 НМ ПЕНФІЛ®	суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у картонній коробці;	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в Пенфіл®, первинна упаковка, контроль якості та відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування та контроль балку. Контроль якості балку готового продукту та кінцевого продукту:	Данія/ Франція/ Бразилія/ Китайська Народна Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/12612/01/01

					Ново Нордіск Продуксьон САС, Франція; Виробник для маркування та упаковки Пенфіл®, вторинного пакування: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Ново Нордіск Продукао Фармасаутіка до Бразіль Лтда., Бразилія; Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в первинну упаковку: Ново Нордіск (Китай) Фармасьютікалз Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка				
110.	МІНІРИН	таблетки по 0,1 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмБХ, Німеччина (відповідальний за випуск серії); Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія (виробництво)	Німеччина/ Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16236/01/01
111.	МІНІРИН	таблетки по 0,2 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	Феррінг ГмБХ, Німеччина (відповідальний за випуск серії); Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія (виробництво)	Німеччина/ Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16236/01/02
112.	МІНІРИН МЕЛТ	ліофілізат оральний по 60 мкг, по 10 ліофілізатів у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів у картонній коробці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, контроль якості: Каталент Ю.К. Свіндон Зідіс Лімітед, Великобританія; вторинне	Великобританія/ Швейцарія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/5118/02/01

					пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія; відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина				
113.	МІНІРИН МЕЛТ	ліофілізат оральний по 120 мкг, по 10 ліофілізатів у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів у картонній коробці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, контроль якості: Каталент Ю.К. Свіндон Зідіс Лімітед, Великобританія; вторинне пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія; відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина	Великобританія/ Швейцарія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5118/02/02
114.	МІНІРИН МЕЛТ	ліофілізат оральний по 240 мкг, по 10 ліофілізатів у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів у картонній коробці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, контроль якості: Каталент Ю.К. Свіндон Зідіс Лімітед, Великобританія; вторинне пакування: Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія; відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина	Великобританія/ Швейцарія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5118/02/03
115.	МІТОКСАНТРОН "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл; по 5 мл (10 мг) або 10 мл (20 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕ ВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ,	Австрія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3145/01/01

					Австрія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина				
116.	МОДЕЛЬ АНТИ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 21 таблетці у блістері; по 1, або по 3, або по 6 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво нерозфасованої подукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Хаупт Фарма Мюнстер ГмбХ, Німеччина; Дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія	Німеччина/ Хорватія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/13449/01/01
117.	МОЛЕСКІН®	крем 0,1 %, по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	за рецептом	UA/7002/01/01
118.	МОЛЕСКІН® С	мазь, по 15 г у тубі, по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ «Фармак»	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	за рецептом	UA/13153/01/01
119.	НЕВРОЛЕК	розчин для ін'єкцій, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул в пачці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12880/01/01
120.	НЕЙРОКСОН®	розчин для перорального застосування, 100 мг/мл по 45 мл у флакони; по 1 флакону разом із дозатором у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12114/02/01
121.	НЕО-ПЕНОТРАН® ФОРТЕ	супозиторії вагінальні; по 7 супозиторіїв у блістері в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Екселтіс Ілач Санаї ве Тіджарет Анонім Шіркеті	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5477/01/01
122.	НІТРЕСАН®	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 3, або 6 блістерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво за повним циклом: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; первинне та вторинне пакування:	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/13146/01/01

					Санека Фармасьютикалз а.с., Словацька Республіка				
123.	НІПРЕСАН®	таблетки по 20 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 або 3, або 6 блістерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво за повним циклом: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; первинне та вторинне пакування: Санека Фармасьютикалз а.с., Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/13146/01/02
124.	НІФЕКАІН	крем ректальний; по 30 г крему у тубі з ковпачком; по 1 тубі у комплекті з канюлею у картонній коробці	Неофармед Джентілі С.п.А.	Італія	Нью.Фа.Дем. С.р.л.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/18946/01/01
125.	НІФЕКАІН	крем ректальний; по 30 г крему у тубі з ковпачком; по 1 тубі у комплекті з канюлею у картонній коробці	Нью.Фа.Дем. С.р.л.	Італія	Нью.Фа.Дем. С.р.л.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18946/01/01
126.	НІФУРОКСАЗИД	суспензія оральна, 220 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з ложкою мірною у пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17744/01/01
127.	НООБУТ® ІС	таблетки по 0,25 г; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/8831/01/01
128.	НООБУТ® ІС	таблетки по 0,1 г; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/8831/01/02
129.	НОРМОЛАКТ ФРУТ	сироп, 667 мг/мл, по 100 мл у банці полімерній та пачці разом із мірною ложкою; по 100 мл або по 200 мл, або по 240 мл у полімерному флаконі та пачці разом з мірною ложкою	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 I типу	без рецепта	UA/18985/01/01
130.	ОБАДЖІО®	таблетки, вкриті	ТОВ "Санofi-	Україна	Опелла Хелскеа	Франція	Внесення змін до	за рецептом	UA/13689/01/01

		плівковою оболонкою, по 14 мг; № 28 (14x2): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, в блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; кожна упаковка типу гаманця розміщена у захисному футлярі; по 1 упаковці типу гаманця у футлярі вкладено в картонну коробку; № 84 (14x6): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, в блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; кожна упаковка типу гаманця розміщена у захисному футлярі; по 3 упаковки типу гаманця у футлярі вкладено в картонну коробку	Авентіс Україна"		Інтернешнл САС		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу		
131.	ОКТОСТИМ	розчин для ін'єкцій, 15 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній упаковці	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмБХ, Німеччина; вторинне пакування: Феррінг-Лечива, а.с., Чеська Республіка	Німеччина/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12728/01/01
132.	ОНДАНСЕТРОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10081/01/01
133.	ОНДАНСЕТРОН	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10081/01/02
134.	ПЕРИНДОПРИЛ/ ІНДАПАМІД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою,	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний	Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/14925/01/01

	ФОРТЕ-ТЕВА	по 5 мг/1,25 мг; по 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в коробці			завод Тева		Зміни I типу		
135.	ПІНОВІТ®	краплі назальні по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/6606/02/01
136.	ПОМПЕЗО	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміна заявника	за рецептом	UA/17804/01/01
137.	ПОСАКОНАЗОЛ-ТЕВА	суспензія оральна, 40 мг/мл; по 105 мл суспензії оральної у флаконах; по 1 флакону разом з мірною ложечкою у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за повним циклом: АТ "Гріндекс", Латвія; вторинна упаковка, контроль серії та дозвіл на випуск серії: Дженефарм СА, Греція	Латвія/Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19116/01/01
138.	ПРЕГАБАЛІН-ТЕВА	капсули тверді по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 1, 2, або 4 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/13629/01/01
139.	ПРЕГАБАЛІН-ТЕВА	капсули тверді по 150 мг; по 14 капсул у блістері; по 1, 2, або 4 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/13629/01/02
140.	ПРЕДУКТАЛ® MR	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картоном	ТОВ "Серв'є Україна"	Україна	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща	Франція/Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3704/02/01
141.	РАЙЗОДЕГ® ФЛЕКСТАЧ®	розчин для ін'єкцій, 100 ОД/мл; по 3 мл у картриджі, який міститься у багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або по 5 шприц-ручок у картонній коробці	А/Т Ново Нордск	Данія	Виробництво, наповнення в первинну упаковку та контроль балку. Відповідальний за випуск: А/Т Ново Нордск, Данія; Комплектування, маркування та вторинне пакування готового продукту. Контроль якості балку готового продукту та кінцевого готового продукту:	Данія/Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14281/01/01

					А/Т Ново Нордіск, Данія; Маркування та вторинне пакування готового продукту: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція				
142.	РЕДДИТУКС	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл; in bulk: по 10 мл (100 мг) або 50 мл (500 мг) у флаконі; по 1000 флаконів у коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	-	UA/12906/01/01
143.	РЕДДИТУКС	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 10 мл (100 мг) або 50 мл (500 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 1 картонній коробці у пластиковому мішку	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/12905/01/01
144.	РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ® ЗВОЛОЖУЮЧИЙ	спрей назальний, 0,5 мг/мл, по 10 мл у флаконі разом з насосом-дозатором з розпилювачем; по 1 флакону в паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення країни-виробника в наказі МОЗ України	без рецепта	UA/12120/01/01
145.	РИТМОНОРМ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Абботт Лабораторіс ГмбХ	Німеччина	Аббві Дойчланд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина або Бента Ліон, Франція	Німеччина/ Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/8928/01/01
146.	РИФАМПІЦИН/ ІЗОНІАЗИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг/75 мг; по 28 таблеток у блістері, по 3 або 24 блістери у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16427/01/01
147.	РОТАЛФЕН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17988/01/01
148.	САНДОСТАТИН®	розчин для ін'єкцій, 0,05 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/9821/01/01

		коробці							
149.	САНДОСТАТИН®	розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/9821/01/02
150.	СЕНАДЕКСИН	таблетки по 70 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№ 10 - без рецепта; № 100 (10x10) - за рецептом	UA/5432/01/01
151.	СЕРВОНЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія Альтернативний виробник, що здійснює вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна	Індія/Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/13114/01/01
152.	СЕРВОНЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія Альтернативний виробник, що здійснює вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна	Індія/Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/13114/01/02
153.	СЕРВОНЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг, in bulk № 14x240: по 14 таблеток у блістері; по 240 блістерів у картонній коробці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду.	-	UA/15767/01/01
154.	СЕРВОНЕКС®	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг in bulk: №14x240: по 14 таблеток у блістері; по 240 блістерів у картонній коробці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду.	-	UA/15767/01/02
155.	СЕРТОФЕН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/14649/01/01
156.	СІНЕГРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою,	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/15696/01/01

		по 25 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	ТІДЖАРЕТ А.Ш.		ТІДЖАРЕТ А.Ш.		Зміни I типу		
157.	СІНЕГРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15696/01/02
158.	СІНЕГРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15696/01/03
159.	СТЕРОКОРТ®	крем 0,1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі у пацці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/7784/01/01
160.	СУНІТІНІБ-ВІСТА	капсули тверді по 12,5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд, Кіпр; Фармакеа Преміум Лтд., Мальта	Кіпр/Мальта	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18837/01/01
161.	СУНІТІНІБ-ВІСТА	капсули тверді по 25 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд, Кіпр; Фармакеа Преміум Лтд., Мальта	Кіпр/Мальта	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18837/01/02
162.	СУНІТІНІБ-ВІСТА	капсули тверді по 37,5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 4 капсули у блістері; по 7 блістерів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд, Кіпр; Фармакеа Преміум Лтд., Мальта	Кіпр/Мальта	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18837/01/03
163.	СУНІТІНІБ-ВІСТА	капсули тверді по 50 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 4 капсули у блістері; по 7 блістерів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Ремедіка Лтд, Кіпр; Фармакеа Преміум Лтд., Мальта	Кіпр/Мальта	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18837/01/04
164.	ТАНТУМ ВЕРДЕ®	льодяники з м'ятним	Азіенде Кіміке	Італія	відповідальний за	Швейцарія/	Внесення змін до	без рецепта	UA/3920/03/01

		смаком по 3 мг; по 10 льодяників у стіку; по 2 або 3 стіки в картонній пачці	Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.		виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування: ДІШ АГ, Швейцарія; відповідальний за повний цикл: П'ЄР ФАБР МЕДІКАМАН ПРОДЮКСЬОН, Франція; відповідальний за вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А., Італія; відповідальний за первинне та вторинне пакування: П'ЄР ФАБР МЕДІКАМАН ПРОДЮКСЬОН, Франція	Франція/ Італія	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу		
165.	ТЕТРАМОЛ	капсули по 6 капсул у блістерах; по 6 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній пачці; по 6 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці; по 10 картонних пачок у картонному короби	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	АТ "Гріндекс"	Латвія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/13734/01/01
166.	ТІОКТОДАР	розчин для ін'єкцій 3 %, по 10 мл у флаконі; по 5 флаконів у блістерній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 блістерні чарункові упаковки в пачці	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	ПрАТ "По виробництву інсулінів "ІНДАР"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/3005/01/01
167.	ТОЖЕО СОЛОСТАР	розчин для ін'єкцій, 300 Од./мл; № 1, № 3, №5: по 1,5 мл у картриджі, вмонтованому в	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Санofi-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14720/01/01

		одноразову шприц-ручку; по 1, 3 або 5 шприц-ручок в картонній коробці							
168.	ТРИАКУТАН®	крем, по 15 г у тубі; по 1 тубі в паці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	UA/4454/01/01
169.	ТРОКСЕВАЗИН®	гель 2 %, по 40 г у мембранній алюмінієвій або мембранній ламінатній тубі, по 1 тубі в картонній паці; по 20 г або по 100 г у мембранній ламінатній тубі, по 1 тубі в картонній паці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Балканфарма-Троян АТ	Болгарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення виробника в наказі МОЗ України	без рецепта	UA/3368/01/01
170.	ФЕБУМАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 80 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом	UA/19034/01/01
171.	ФЕБУМАКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 120 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом	UA/19034/01/02
172.	ФЛУКОНАЗОЛ-ТЕВА	капсули тверді по 150 мг, по 1 капсулі у блістері; по 1 блістеру в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення умов відпуску в наказі МОЗ України	без рецепта	UA/16524/01/03
173.	ФЛУРА-5	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10633/01/01
174.	ФУЦИС® ДТ	таблетки дисперговані по 50 мг, по 4 таблетки у стрипі або блістері, по 1 стрипу або блістеру в картонній упаковці	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/7617/02/01
175.	ХЕДЕНЗА	супозиторії ректальні; по 5 супозиторіїв у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	Альпен Фарма АГ	Швейцарія	виробник відповідальний за контроль якості, випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина;	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/18373/01/01

					виробник відповідальний за виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування: АМКАФАРМ Фармасьютікал ГмбХ, Німеччина				
176.	ЦИПРИНОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг по 10 таблеток у блистері; по 1 або 2 блистери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії); КРКА, д.д., Ново место, Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю); НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав'є, околє ін храно), Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю)	Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0678/02/01
177.	ЦИПРИНОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блистері; по 1 або 2 блистери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії); КРКА, д.д., Ново место, Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю); НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав'є, околє ін храно), Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю)	Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0678/02/03

178.	ЦИПРИНОЛ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место, Словенія (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії); КРКА, д.д., Ново место, Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю); НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю)	Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0678/02/02
179.	ЦИСТОН®	таблетки по 100 таблеток у пластиковому флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Хімалая Драг Компані	Індія	Хімалая Драг Компані	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/2451/01/01
180.	ЦИТРАМОН У	таблетки, по 6 таблеток у блістерах; по 6 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пачці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пачці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	№ 6, № 10 - без рецепта; № 60, № 100 - за рецептом	UA/5535/01/01
181.	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	ПАТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта: № 10; за рецептом: № 100	UA/12823/01/01
182.	ЯНУМЕТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/500 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмБХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції: Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Патеон Пуерто	Нідерланди/ Велика Британія/ США/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/11003/01/01

					Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; Первинна та вторинна упаковка: Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія				
183.	ЯНУМЕТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/850 мг, по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції: Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; Первинна та вторинна упаковка: Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія	Нідерланди/ Велика Британія/ США/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/11003/01/02
184.	ЯНУМЕТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/1000 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції: Есіка Квінборо Лімітед, Велика Британія; Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; Первинна та вторинна упаковка: Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія	Нідерланди/ Велика Британія/ США/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/11003/01/03

**В.о. Генерального директора
Директорату
фармацевтичного забезпечення**

Іван ЗАДВОРНИХ