

**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.	АВИГАН	таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у пакеті з алюмінієвої фольги; по 1 пакету в коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	ТОЯМА ФЕКТОРІ ФУДЖИФІЛЬМ Тояма Кемікал Ко., Лтд	Японія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19562/01/01
2.	АМБІТ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 10 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19563/01/01
3.	БАКТАФУЗ	крем по 20 мг/г, по 15 г у тубі у картонній упаковці	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Енк'юб Етікалз Пвт. Лтд.	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19564/01/01
4.	ДИМЕТИЛСУЛЬФОК СИД	рідина для зовнішнього застосування, по 50 мл або 100 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками полімерними або ковпачками алюмінієвими з ущільнюючою прокладкою; по 50 мл або 100 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками та кришками полімерними	ТОВ "МЕДЛЕВ"	Україна	ТОВ "МЕДЛЕВ"	Україна	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19566/01/01
5.	ЗОЛАФРЕН ФАСТ	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: АТ "Адамед Фарма",	Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19567/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		у картонній коробці			Польща; виробник, відповідальний за випуск та контроль серії: АТ "Адамед Фарма", Польща					
6.	ЗОЛАФРЕН ФАСТ	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 20 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща; виробник, відповідальний за випуск та контроль серії: АТ "Адамед Фарма", Польща	Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19567/01/02
7.	КАБАСТІН	краплі очні, розчин, 0,05 %, по 5 мл у флаконі з дозатором та кришкою, по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «БАУШ ХЕЛС»	Україна	Лабораторія Шовен	Франція	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19568/01/01
8.	КВЕТИКСОЛ ХР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19569/01/05
9.	КВЕТИКСОЛ ХР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19569/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
10.	КВETИКСОЛ XR	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19569/01/03
11.	КВETИКСОЛ XR	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19569/01/02
12.	КВETИКСОЛ XR	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19569/01/01
13.	КЕТАМІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОДИМСЬКА ТОРГІВЕЛЬНА КОМПАНІЯ"	Україна	БНМ Органікс Прайвет Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19577/01/01
14.	КСИЛОНЕКС	спрей назальний, розчин дозований, 1 мг/мл, по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем; по 1	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19571/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		флакону в пачці з картону								
15.	ОРНІСТИЛ	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, у контейнері по 100 мл, по 1 контейнеру в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19572/01/01
16.	ПАРАФАСТ	капсули м'які, 500 мг по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Олів Хелскер	Індія	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/19573/01/01
17.	РІНГЕРА РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл або по 400 мл у пляшках, по 250 мл або по 500 мл у пакетах	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/19574/01/01
18.	ТОБРАМІЦИН	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	Лівзон Нью Норт Рівер Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19575/01/01
19.	ТОЛПЕРІЛ-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці з перегородкою; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону	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/19576/01/01
20.	ФЕНІЛЕФРИНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Шенжен Орієнтал Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/19578/01/01

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	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АЛЬБЕНДАЗОЛ	таблетки жувальні по 400 мг; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/16563/01/01
2.	АМЛОСАРТАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/16392/01/01
3.	АМЛОСАРТАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/160 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/16393/01/01
4.	АМЛОСАРТАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/160 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/16392/01/02
5.	БЕТАЙОД ПЛЮС	обполіскувач для горла, концентрат, по 50 мл у флаконі зі скла, закритому кришкою; по 1 флакону зі стаканом мірним у коробці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/16473/02/01
6.	БЕТАЙОД ПЛЮС	спрей для ротової порожнини по 30 мл у флаконі зі скла з оральним розпилювальним пристроєм та запобіжним ковпачком	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/16473/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		в комплекті; по 1 флакону з оральним розпилювальним пристроєм і запобіжним ковпачком у коробці з картону								
7.	ГЛЦЕРИН	розчин для зовнішнього застосування 85 %, по 25 г у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/8363/01/01
8.	ГРАНУФІНК® УРО	капсули тверді по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній упаковці; по 20 капсул у блістері; по 5 або 8 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ПЕРРИГО УКРАЇНА»	Україна	Омега Фарма Меньюфекчерінг ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/16225/01/01
9.	ДІАКОБАЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мкг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/16294/01/01
10.	ЖИВОКОСТ	мазь; по 50 г або по 100 г у банці скляній або полімерній у пацці; по 40 г або по 100 г у тубі в пацці	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/16630/01/01
11.	ЗЕРБАКСА®	порошок для концентрату для розчину для інфузій, 1 г/0,5 г; по 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмБХ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Стері-Фарма, ЛЛС, США; альтернативний виробник: вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії: ФАРЕВА Мірабель, Франція	США/Франція	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/16362/01/01
12.	КАЛІЙ АСПАРАГІНАТ	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/15981/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
13.	ОФЛОКСАЦИН ШТУЛЬН ЮД	лікарських форм краплі очні, 3 мг/1 мл, по 0,5 мл у туб-крапельниці, що містить одну дозу очних крапель Офлоксацин Штульн ЮД; по 5 туб-крапельниць з'єднаних у блок; по 1 блоку (№ 5), або по 2 блоки (№10) в алюмінієвій упаковці або по 6 блоків (№30 кожні 2 блоки в алюмінієвій упаковці) туб-крапельниць у картонній коробці	Фарма Штульн ГмбХ	Німеччина	Фарма Штульн ГмбХ	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/15986/01/01
14.	ЮНІДОКС СОЛЮТАБ®	таблетки, що диспергуються, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/4694/01/01

**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.	АБІРАТЕРОН-ВІСТА	таблетки по 250 мг, по 120 таблеток у пластиковому контейнері по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка	Іспанія/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18043/01/01
2.	АБІРАТЕРОН-ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 60 таблеток у пластиковому контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка	Іспанія/ Чеська Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18043/02/01
3.	АКІНЗЕО®	капсули тверді, 300 мг/0,5 мг, по 1 капсулі в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Хелсінн Хелскеа СА	Швейцарія	Хелсінн Бірекс Фармасьютікалз Лтд	Ірландія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17170/01/01
4.	АМЛОДИПІН САНДОЗ®	таблетки по 5 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	виробництво за повним циклом; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія;	Словенія/ Туреччина/ Румунія/ Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11166/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					виробництво in bulk: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина; Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Лек С.А., Польща; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглик Гіда му Тарім Урунлері Сан. ве Тік. А.С., Туреччина				
5.	АМЛОДИПІН САНДОЗ®	таблетки по 10 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	виробництво за повним циклом; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина; Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Лек	Словенія/ Туреччина/ Румунія/ Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/11166/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					С.А., Польща; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглік Гіда му Тарім Урунлері Сан. ве Тік. А.С., Туреччина				
6.	АМОКСИКЛАВ®	порошок для оральної суспензії (250 мг/62,5 мг в 5 мл), по 15,8 г порошку у флаконі (для 100 мл суспензії), по 1 флакону разом з мірною ложкою або мірним шприцем в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Сандоз ГмбХ - Виробнича діляниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль)	Австрія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/7064/02/01
7.	АМОКСИЛ - К 625	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/125 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери в пачці з картону	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/10915/01/01
8.	АНАСТРОЗОЛ - ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	(виробництво (повний цикл), включаючи випуск серії) Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія (пакування) Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Іспанія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16472/01/01
9.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 0,4 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу у блістері; по 1 блістеру в коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Маркування, вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Виробництво, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/ США	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/11437/01/01
10.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 0,3 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу у блістері; по 1 блістеру в коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Маркування, вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	Нідерланди/ США	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/11437/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Виробництво, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США				
11.	АРАНЕСП	розчин для ін'єкцій, 500 мкг/мл, по 1,0 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу у блістері; по 1 блістеру в коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Маркування, вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди Виробництво, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/ США	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11437/01/05
12.	АТЕНАТИВ 1000 МО	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 50 МО/мл; 1 флакон з порошком (1000 МО) та 1 флакон з розчинником (20 мл) в картонній коробці	Октафарма Фармацевтика Продакшнсгес. м.б.Х.	Австрія	виробництво від плазми до in bulk продукту, первинна упаковка та маркування порошку для розчину для інфузій, випуск серії кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма АБ, Швеція; випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій, маркування, вторинне пакування кінцевого продукту (порошок для	Швеція/ Німеччина/ Австрія/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17557/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					розчину для інфузій та розчинник): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій: Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х., Австрія; виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; виробництво розчинника: Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія				
13.	АТЕНАТИВ 500 МО	порошок та розчинник для розчину для інфузій, 50 МО/мл; 1 флакон з порошком (500 МО) та 1 флакон з розчинником (10 мл) в картонній коробці	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х.	Австрія	виробництво від плазми до in bulk продукту, первинна упаковка та маркування порошку для розчину для інфузій, випуск серії кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма АБ, Швеція; випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій, маркування,	Швеція/ Німеччина/ Австрія/ Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17557/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування кінцевого продукту (порошок для розчину для інфузій та розчинник): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; випробування щодо візуального контролю, перевірки цілісності для порошку для розчину для інфузій: Октафарма Фармацевтика Продуктінсгес. м.б.Х., Австрія; виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; виробництво розчинника: Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія				
14.	АТРАКУРІУМ БЕСИЛАТ	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	Фізична особа-підприємець Губенко Сергій Анатолійович	Україна	Джиангсу Хенгруї Фармасьютікалз Ко., Лтд	Китай	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/16738/01/01
15.	АЦЕТИЛЦИСТЕІН САНДОЗ® АМПУЛИ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 3 мл в ампулах; по 5 або 10 ампул у лотку в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	виробництво за повним циклом: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія	Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18924/01/01
16.	АЦИКЛОВІР	таблетки по 0,2 г, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", Україна; ПрАТ "Технолог", Україна	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6895/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
17.	БЕНДАМУСВІСТА	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 25 мг, 1 флакон з порошком в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	(відповідальний за випуск серії) Сінтон с.р.о., Чеська Республіка (відповідальний за випуск серії) Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія (вторинне пакування) Джі І Фармасьютікалс, Лтд, Болгарія (виробництво, пакування) онкомед мануфактурінг а.с., Чеська Республіка	Чеська Республіка/ Іспанія/ Болгарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16512/01/01
18.	БЕНДАМУСВІСТА	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 100 мг, 1 флакон з порошком в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	(відповідальний за випуск серії) Сінтон с.р.о., Чеська Республіка (відповідальний за випуск серії) Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія (вторинне пакування) Джі І Фармасьютікалс, Лтд, Болгарія (виробництво, пакування) онкомед мануфактурінг а.с., Чеська Республіка	Чеська Республіка/ Іспанія/ Болгарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/16512/01/02
19.	БЕНДАМУСТИН-ВІСТА	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл; по 25 мг або по 100 мг порошку у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/15258/01/01
20.	БЕНДАМУСТИН-ВІСТА	порошок для приготування концентрату для	Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/15258/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл; по 25 мг або по 100 мг порошку у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	«БУСТ ФАРМА»						
21.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	крем, 250 мг/г, по 40 г або по 80 г у тубі; по тубі у паці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/7134/01/01
22.	БЕНФОТІАМІН	кристали або кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	ХАМАРІ ПФСТ, ЛТД.	Японія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/17584/01/01
23.	БЕТАЙОД-ФАРМЕКС	песарії по 200 мг; по 7 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери в паці з картону	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/13830/01/01
24.	БІКАЛУТАМІД-ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15136/01/01
25.	БІКАЛУТАМІД-ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15136/01/02
26.	БЛІЦЕФ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, 1 або 10 флаконів зі скла з порошком в паці з картону	ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС	Об'єднані Арабські Емірати	Зейсс Фармас'ютікелс Пвт. Лтд.	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4588/01/03
27.	БОНАБЛАСТ	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл по 6 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній паці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ФАРМАТЕН СА	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19287/01/01
28.	БОРТЕЗОМІБ-ВІСТА	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 3,5 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/15234/01/01
29.	БУФОМІКС	порошок для інгаляцій	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	виробництво за	Фінляндія	Внесення змін до	за рецептом	UA/14855/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
	ІЗІХЕЙЛЕР	80 мкг/4,5 мкг/доза по 120 доз в інгаляторі із захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 ламінованому пакету в картонній коробці			повним циклом: Оріон Корпорейшн, Фінляндія; контроль якості (хіміко-фізичне тестування): Ой Медфайлс Лтд, Фінляндія; контроль якості (мікробіологічне тестування): Ой Медфайлс Лтд, Фінляндія		реєстраційних матеріалів: Зміни, що потребують нової реєстрації		
30.	БУФОМІКС ІЗІХЕЙЛЕР	порошок для інгаляцій 320 мкг/9 мкг/доза по 60 доз в інгаляторі із захисним ковпачком у ламінованому пакеті; по 1 ламінованому пакету в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	виробництво за повним циклом: Оріон Корпорейшн, Фінляндія; контроль якості (хіміко-фізичне тестування): Ой Медфайлс Лтд, Фінляндія; контроль якості (мікробіологічне тестування): Ой Медфайлс Лтд, Фінляндія	Фінляндія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни, що потребують нової реєстрації	за рецептом	UA/14855/01/03
31.	ВАЛЬСАРІЯ Н	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блистері; по 1 або 2 блистери у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії, тестування); Новартіс Фарма С.п.А., Італія (виробництво "in bulk", пакування); С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія (випуск серії, тестування)	Словенія/ Італія/ Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15620/01/02
32.	ВАНКОМІЦИН-ВІСТА	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; 1 скляний флакон з ліофілізатом, місткістю 10 мл в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18265/01/01
33.	ВАНКОМІЦИН-ВІСТА	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг;	Містрал Кепітал Менеджмент	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/18265/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		1 скляний флакон з ліофілізатом, місткістю 20 мл в картонній коробці	Лімітед				Зміни I типу		
34.	ВЕКТИБІКС	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Маркування, вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Виробництво, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США	Нідерланди/США	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10806/01/01
35.	ВІПЕНЕМ	порошок для розчину для інфузій по 500 мг/500 мг у флаконах по 1 або 10 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво повний цикл, контроль серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІТАЛІЯ; виробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18809/01/01
36.	ВОРИКОНАЗОЛ - ВІСТА АС	порошок для розчину для інфузій, по 200 мг у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/16359/01/01
37.	ГАЗІВА®	концентрат для розчину для інфузій, 1000 мг/40 мл по 40 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості); Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (вторинне пакування, випуск серії)	Німеччина/Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14232/01/01
38.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для	Товариство з обмеженою	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/14136/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		розчину для інфузій по 200 мг; 1 флакон з порошком в картонній коробці	відповідальністю «БУСТ ФАРМА»				Зміна заявника		
39.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 1000 мг; 1 флакон з порошком в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14136/01/02
40.	ГЕМЦИТАБІН-ВІСТА	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 2000 мг; 1 флакон з порошком в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14136/01/03
41.	ГІДРОКОРТИЗОН	мазь 1 % по 10 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону	ДП "СТАДА-УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5132/01/01
42.	ГЛІПТАР®	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів в пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16719/01/01
43.	ГЛІПТАР®	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів в пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16719/01/01
44.	ГЛІЦЕРИН	розчин нашкірний 85 % по 25 г у флаконах; по 25 г у флаконі; по 1 флакону в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/7946/01/01
45.	ГЛІЦИН-ДАРНИЦЯ	таблетки сублінгвальні по 100 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 або 6 контурних чарункових упаковок в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/18282/01/01
46.	ГРАНОЦИТ® 34	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 33,6 млн МО (263 мкг); № 5: по 5 флаконів зі скла типа I с ліофілізатом, укупорених пробками гумовими бутиловими та обжатих ковпачками алюмінієвими в	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	вторинне пакування, контроль якості та випуск серій ліофілізату та розчинника: Санофі Вінтроп Індастрія, Франція; виробництво ліофілізату,	Франція/ Японія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5627/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		комплекті з 5 ампулами по 1 мл зі скла типу I з розчинником (вода для ін'єкцій) в картонній коробці			первинне пакування, контроль якості: Шугаї Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд, Японія; виробництво розчинника, первинне пакування, контроль якості: Гаупт Фарма Ліврон, Франція				
47.	ГРАНОЦИТ® 34	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 33,6 млн МО (263 мкг); № 5: по 5 флаконів зі скла типа I с ліофілізатом, укупорених пробками гумовими бутиловими та обжатих ковпачками алюмінієвими в комплекті з 5 ампулами по 1 мл зі скла типу I з розчинником (вода для ін'єкцій) в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	вторинне пакування, контроль якості та випуск серій ліофілізату та розчинника: Санofi Вінтроп Індастрія, Франція; виробництво ліофілізату, первинне пакування, контроль якості: Шугаї Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд, Японія; виробництво розчинника, первинне пакування, контроль якості: Гаупт Фарма Ліврон, Франція	Франція/ Японія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення форми випуску та упаковки в наказі МОЗ	За рецептом	UA/5627/01/01
48.	ГРАНУФІНК® УРО	капсули тверді по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній упаковці; по 20 капсул у блістері; по 5 або 8 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»	Україна	Омега Фарма Менюфакчерінг ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/16225/01/01
49.	ДЕЗЛОРАТАДИН	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Фармак"	Україна	Каділа Хелскер Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	-	UA/7238/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
50.	ДЕКСАМЕТАЗОН	розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 1 мл в ампулі; по 100 ампул 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/10236/01/01
51.	ДЕКСКЕТОПРОФЕН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері з плівки; по 2 блістери в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері з плівки; 1 блістеру в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону з картонними перегородками	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18283/01/01
52.	ДИКЛОСАН	гель по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/5712/01/01
53.	ДОКСОРУБІЦИН-ВІСТА	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл; по 5 мл, 10 мл, 25 мл, 50 мл, 75 мл, 100 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А., Італія; Сіндан Фарма С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14710/01/01
54.	ДОТАВІСТ	розчин для ін'єкцій, 279,32 мг/мл (0,5 ммоль/мл); по 5 мл або 10 мл, або 15 мл, або 20 мл, або 60 мл, або 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 10 мл або 15 мл, або 20 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері; по 1 або 5 блістерів у пачці; по 10 мл або 15 мл, або 20	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/16798/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу з окремо вкладеною голкою у контейнері та/або упором для пальців у блістері; по 1 або 5 блістерів у пачці; по 10 мл або 15 мл, або 20 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері з окремо вкладеною голкою у контейнері та/або упором для пальців у пачці; по 1 або 5 блістерів у пачці							
55.	ДОЦЕТАКСЕЛ "ЕБЕВЕ"	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл; по 2 мл (20 мг) або 8 мл (80 мг), або 16 мл (160 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	Австрія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/11091/01/01
56.	ДОЦЕТАКСЕЛ-ВІСТА	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл (20 мг), або по 4 мл (80 мг), або 7 мл (140 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/13982/01/01
57.	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери в пачці з картону	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/0834/01/01
58.	ЕКЗЕМЕСТАН - ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у пачці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан фарма С.Р.Л	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14554/01/01
59.	ЕКЗОДЕРИЛ®	розчин нашкірний 1%,	Сандоз	Словенія	відповідальний за	Австрія/	Внесення змін до	без рецепта	UA/3960/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		по 10 мл, 20 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Фармасьютікалз д.д.		випуск серії: Сандоз ГмБХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія; виробник продукції in bulk, пакування: Глобофарм Фармацойтіше Продукцйонз- унд Гандельсгезельша фт мБХ, Австрія; відповідальний за випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія	Словенія	реєстраційних матеріалів: уточнення упаковки в наказі МОЗ		
60.	ЕЛЕЛІСО	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 200 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво (формула, асептичне наповнення, ліофілізація), первинне та вторинне пакування, маркування, випуск серії: Фармація і Апджон Компані ЛЛС, США; контроль якості при випуску та дослідження стабільності: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалс, Ірландія; контроль якості при випуску та дослідження стабільності: Проталікс Лтд., Ізраїль	США/ Ірландія/ Ізраїль	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/14379/01/01
61.	ЕНОКСАПАРИН НАТРІЮ	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для	АТ "Фармак"	Україна	Хенгжоу Джууюан Джін Енджінієрінг Ко., Лтд.	Китай	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/11805/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		виробництва стерильних лікарських форм							
62.	ЕПІПЕН	розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/дозу; по 2 мл розчину у попередньо наповненій ручці; по 1 попередньо наповненій ручці в тубі; по 1 тубі в коробці з картону	МЕДА АБ	Швеція	виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції (підготовка, асептична фільтрація, наповнення та укупорка): Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США; виробник, відповідальний за тестування та комплектацію: Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США; виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку: МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди; компанія, що відповідає за проведення контролю якості: Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг, Данія; виробник, відповідальний за випуск серії: МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку: МПФ Б.В. (Мануфактурінг	США/ Нідерланди/ Данія/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/14931/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Пекеджинг Фармака), Нідерланди; альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку: РОШ-ДЕЛЬТА ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку: ФармЛог Фарма Логістик ГмбХ, Німеччина				
63.	ЕПІПЕН ЮНІОР	розчин для ін'єкцій, 0,15 мг/дозу; по 2 мл розчину у попередньо наповненій ручці; по 1 попередньо наповненій ручці в тубі; по 1 тубі в коробці з картону	МЕДА АБ	Швеція	Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг, Данія (компанія, що відповідає за проведення контролю якості); МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина (виробник, відповідальний за випуск серії); Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США (виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції (підготовка, асептична фільтрація, наповнення та укупорка)); Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США (виробник, відповідальний за тестування та	Данія/ Німеччина/ США/ Нідерланди	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/14932/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					комплектацію); МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди (виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); РОШ-ДЕЛЬТА ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); ФармЛог Фарма Логістик ГмбХ, Німеччина (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку)				
64.	ЕПІРУБІЦИН - ВІСТА	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 5, або 10, або 25, або 50, або 100 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А., Італія; Сіндан Фарма С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14658/01/01
65.	ЕРГОКАЛЬЦИФЕР ОЛ	розчин оральний, олійний, 1,25 мг/мл; по 10 мл у флаконі зі скломаси або полімерному, по 1 флакону в пачці з картону; по 10 мл у	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/5393/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		флакони полімерному; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пачці з картону							
66.	ЗІРКА	бальзам для інгаляцій, по 1,3 г в тубі-олівці; по 1 тубі-олівцю у картонній пачці	Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані	В'єтнам	Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані	В'єтнам	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/7031/02/01
67.	ІБУПРОМ ДЛЯ ДІТЕЙ	суспензія оральна, по 100 мг/5 мл; по 100мл, 150 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті зі шприцом-дозатором по 5 мл в картонній коробці	Юнілаб, ЛП	США	Біолаб, С.Л., Іспанія (альтернативна дільниця для проведення мікробіологічного контролю (субдоговір з виробником Фармалідер, С.А.); Делфарм Бладел Б.В., Нідерланди (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії готового лікарського засобу); ЕДЕФАРМ, С.Л., Іспанія (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості); ТОВ ЮС Фармація, Польща (випуск серії готового продукту); Фармалідер, С.А., Іспанія (контроль якості (за винятком мікробіологічного контролю), випуск серії готового продукту); Фармасьєрра	Іспанія/ Нідерланди/ Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/15878/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Мануфекчурін, С.Л., Іспанія (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії готового лікарського засобу)				
68.	ІБУПРОМ ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ	суспензія оральна по 200 мг/5 мл; по 30 мл, 100 мл, 150 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті зі шприцом-дозатором по 5 мл в картонній коробці	Юнілаб, ЛП	США	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії готового продукту: Фармасьєрра Мануфекчурін, С.Л., Іспанія; Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії готового продукту: Делфарм Бладел Б.В., Нідерланди; Контроль якості (за винятком мікробіологічного контролю), випуск серії готового продукту: Фармалідер, С.А., Іспанія; Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Едефарм, С.Л., Іспанія; Альтернативна дільниця для проведення мікробіологічного	Іспанія/ Нідерланди/ Іспанія/ Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/15878/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					контролю (субдоговір з виробником Фармалідер, С.А.): Біолаб С.Л., Іспанія; Випуск серії готового продукту: ТОВ ЮС Фармація, Польща				
69.	ІКСДЖЕВА®	розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл; по 1,7 мл (70 мг/мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Виробник нерозфасованої продукції, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; Вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15390/01/01
70.	ІМАТІНІБ-ВІСТА	капсули по 400 мг; по 10 капсул в блістері; по 3 блістери у пацці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/15420/01/01
71.	ІМАТІНІБ-ВІСТА	капсули по 100 мг; по 10 капсул в блістері; по 3 або 12 блістерів у пацці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/15420/01/02
72.	ІРИНОТЕКАН АМАКСА	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл, 5 мл або 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амакса ЛТД	Велика Британія	контроль серії та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Венус Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14902/01/01
73.	ІРИНОТЕКАН-ВІСТА	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) або по	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14240/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		15 мл (300 мг), або 25 мл (500 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці							
74.	КАБІВЕН ЦЕНТРАЛЬНИЙ	емульсія для інфузій; по 1026 мл, або по 1540 мл, або по 2053 мл, або по 2566 мл емульсії у трикамерному контейнері "Біофін" (1 камера – 526 мл, або 790 мл, або 1053 мл, або 1316 мл 19 % розчину глюкози; 2 камера – 300 мл, або 450 мл, або 600 мл, або 750 мл Ваміну 18 Новум; 3 камера – 200 мл, або 300 мл, або 400 мл, або 500 мл Інтраліпиду 20 %), який разом з антиокисником вміщують в зовнішній пластиковий мішок	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі АБ	Швеція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/9044/01/01
75.	КАРБОПЛАТІН-ВІСТА	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 5 мл (50 мг/5 мл) або по 15 мл (150 мг/15 мл), або по 45 мл (450 мг/45 мл), або по 60 мл (600 мг/60 мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14384/01/01
76.	КАРДИКЕТ® РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина Виробник відповідальний за контроль якості нерозфасованої продукції: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4491/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина Виробник відповідальний за випуск серії: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина				
77.	КАРДИКЕТ® РЕТАРД	таблетки пролонгованої дії по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина Виробник відповідальний за контроль якості нерозфасованої продукції: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина Первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина Виробник відповідальний за випуск серії: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/4491/01/02
78.	КАРДІОСЕД	краплі оральні, по 25 мл, по 40 мл, або по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/18003/01/01
79.	КВЕТИРОН® XR АСІНО	таблетки пролонгованої дії, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів в картонній	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТІОНЛ СА, Греція (виробництво, пакування,	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/18040/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		пачці			контроль якості та випуск серії); ФАРМАТЕН С.А., Греція (пакування, контроль якості та випуск серії)				
80.	КВЕТИРОН® XR АСИНО	таблетки пролонгованої дії, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ СА, Греція (виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії); ФАРМАТЕН С.А., Греція (пакування, контроль якості та випуск серії)	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/18040/01/02
81.	КВЕТИРОН® XR АСИНО	таблетки пролонгованої дії, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ СА, Греція (виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії); ФАРМАТЕН С.А., Греція (пакування, контроль якості та випуск серії)	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/18040/01/03
82.	КОНТРАПІЛ®	супозиторії вагінальні, по 0,015 г, по 5 супозиторіїв в блістері, по 1 блістеру в пачці з картону	Колективне науково впроваджувальне мале підприємство "Існа"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення статусу рекламування в наказі МОЗ	без рецепта	UA/19545/01/01
83.	КОПАКСОН 40	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 1 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в блістері; по 12 шприців в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво за повним циклом: Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль; Виробництво за повним циклом: Нортон Хелскеа Лімітед Т/А АЙВЕКС Фармасьютикалз ЮК, Велика Британія; Контроль серії (тільки	Ізраїль/ Велика Британія/ Нідерланди/ Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/6307/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					біологічне тестування): Абік Лтд., Ізраїль; Контроль серії (повне тестування, включаючи на стерильність та бактеріальні ендотоксини, але окрім біологічного тестування): Фармахеми Б.В., Нідерланди; Контроль серії (тільки біологічне тестування): АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщина; Контроль серії (аналітичне тестування та вивчення стабільності): Азія Кемікал Індастріз Лтд., Ізраїль				
84.	КОСТАРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; тестування: Фармакер Преміум Лтд., Мальта; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Приватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітішес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина	Індія/ Мальта/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/17232/01/01
85.	КОСТАРОКС	таблетки, вкриті	ТОВ "Сандоз	Україна	виробництво "in	Індія/	Внесення змін до	за рецептом	UA/17232/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 60 мг, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	Україна"		bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; тестування: Фармакер Преміум Лтд., Мальта; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Пріватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітішес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина	Мальта/ Німеччина/ Німеччина	реєстраційних матеріалів: Зміни II типу		
86.	КОСТАРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; тестування: Фармакер Преміум Лтд., Мальта; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Пріватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітішес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина	Індія/ Мальта/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/17232/01/03
87.	КОСТАРОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія;	Індія/ Мальта/ Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/17232/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					тестування: Фармакер Преміум Лтд., Мальта; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Пріватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітішес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина				
88.	КСАНТИНОЛУ НИКОТИНАТ	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 2 мл в ампулі, по 10 ампул у коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/4963/01/01
89.	ЛАКТУЛОЗА	сироп, 670 мг/мл, по 100 мл або по 200 мл в банці, по 1 банці разом з мірним стаканчиком у пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог", Україна (фасування із форми in bulk фірми-виробника Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ, Австрія)	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/14411/01/01
90.	ЛАРИТИЛЕН®	таблетки для розсмоктування зі смаком м'яти та лимону; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/16644/01/01
91.	ЛАРИТИЛЕН®	таблетки для розсмоктування зі смаком м'яти по 10 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/16643/01/01
92.	ЛАРИТИЛЕН®	таблетки для розсмоктування зі смаком м'яти та малини по 10 таблеток	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/16645/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у пацці							
93.	ЛАТАНОПРОСТ	рідина (субстанція) у скляних флаконах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм	Чемо Іберіка, С.А.	Іспанія	Індустріале Кіміка, с.р.л.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	-	UA/12626/01/01
94.	ЛАТАСОПТ	краплі очні, розчин 0,05 мг/мл; по 2,5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	УОРЛД МЕДИЦИН ОФТАЛЬМІКС ІЛАЧЛАРІ ЛТД. ШТІ.	Туреччина	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18539/01/01
95.	ЛЕВОЦИН-Н	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл або по 150 мл у флаконі; по 1 флакону в пацці з картону	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ, Греція (нерозфасований продукт, первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль); ТОВ "ФАРМАСЕЛ", Україна (контроль, випуск серії)	Греція/ Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/12842/01/01
96.	ЛЕРКАНІДИПІНУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Гленмарк Лайф Сайенс Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/17891/01/01
97.	ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у пацці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14559/01/01
98.	ЛЕТРОЗОЛ - ВІСТА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у пацці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14559/01/01
99.	ЛЕФНО®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг,	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Кусум Хелтхкер Пвт Лтд	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/6367/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці					Зміна заявника Зміни I типу		
100.	ЛІДОКАІНУ ГІДРОХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4364/01/01
101.	ЛІНЕЗОЛІД КРКА	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у системі для внутрішньовенного введення; по 1 системі для внутрішньовенного введення в пакеті з ламінованої фольги; по 1 або 10 пакетів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, третинне пакування: Інфомед Флюїдз С.р.л., Румунія; третинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; третинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Румунія/ Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16130/02/01
102.	ЛІНЕЗОЛІД КРКА	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у системі для внутрішньовенного введення; по 1 системі для внутрішньовенного введення в пакеті з ламінованої фольги; по 1 або 10 пакетів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, третинне пакування: С.К. Інфомед Флюїдз С.р.л., Румунія; третинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место,	Румунія/ Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/16130/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Словенія; третинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія				
103.	ЛІНЕЗОЛІДИН	розчин для інфузій, 2 мг/мл по 300 мл у пляшці; по 1 пляшці в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/11948/01/01
104.	ЛІНКОЦИН	розчин для ін'єкцій, 300 мг/мл; по 2 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ	Бельгія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10038/01/01
105.	МАГНЕ-В6®	таблетки, вкриті оболонкою, № 50 (10x5): по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці; № 60 (20x3): по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; № 100 (20x5): по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Опелла Хелскеа Україна»	Україна	САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА, Франція; ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз), Угорщина	Франція/ Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	без рецепта	UA/5476/02/01
106.	МЕЛБЕК®	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулах об'ємом 2 мл, по 3 ампули в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	Ідол Ілач Долум Санаї Ве Тіджарет А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3933/02/01
107.	МЕРАЛІС®	спрей назальний, розчин 0,05 % по 10 мл або по 15 мл розчину у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону в картонній коробці	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/12207/01/01
108.	МЕРАЛІС®	спрей назальний, розчин 0,1 % по 10 мл або по 15 мл розчину у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону в картонній коробці	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/12207/01/02
109.	МІДАЗОЛАМ-ВІСТА	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 15 мг по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18463/01/01
110.	МІДАЗОЛАМ-	розчин для ін'єкцій, по	Містрал Кепітал	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве	Туреччина	Внесення змін до	за рецептом	UA/18463/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
	ВІСТА	5 мг/мл, 50 мг по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	Менеджмент Лімітед		Тік. А.С.		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу		
111.	МІЛЬГАМА®	таблетки, вкриті оболонкою, по 15 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Маусрманн-Арцнаймитель КГ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/8049/01/01
112.	МОЛСІКОР	таблетки по 2 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6905/01/01
113.	МОЛСІКОР	таблетки по 4 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6905/01/02
114.	МОНТУЛАР®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміна заявника	за рецептом	UA/15649/01/01
115.	МУКАЛТИН®	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у стрипах; по 10 таблеток у стрипі; по 3 стрипи в пачці; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру у пачці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/1982/02/01
116.	НАЗАЛОНГ®	спрей назальний, дозований 0,05% по 10 г у флаконі; по 1 флакону у пачці	ТОВ "ВАЛАРТИН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/10620/01/01
117.	НАКЛОФЕН ДУО	капсули по 75 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3480/06/01
118.	НОРМОПРЕС	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці; по 10 таблеток у блістерах	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3668/01/01
119.	ОГРАНІЯ®	капсули по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/15217/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		3 блістери у пацці					Зміни I типу		
120.	ОГРАНІЯ®	капсули по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пацці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15217/01/03
121.	ОГРАНІЯ®	капсули по 75 мг; по 7 капсул у блістері; по 2 блістери у пацці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15217/01/01
122.	ОКСАЛІПЛАТІН-ВІСТА	порошок для приготування розчину для інфузій (5 мг/мл) по 100 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/13987/01/02
123.	ОКСАЛІПЛАТІН-ВІСТА	порошок для приготування розчину для інфузій (5 мг/мл) по 50 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/13987/01/01
124.	ОКСАЛІПЛАТІН-ВІСТА	порошок для приготування розчину для інфузій (5 мг/мл) по 50 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/13987/01/01
125.	ОКСАЛІПЛАТІН-ВІСТА	порошок для приготування розчину для інфузій (5 мг/мл) по 100 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/13987/01/02
126.	ОКТАНІН Ф 1000 МО	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій, 10 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х.	Австрія	Октафарма Дессау ГмбХ , Німеччина (Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях); Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес	Німеччина/ Австрія/ Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14330/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			м.б.Х., Австрія (Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція); Октафарма, Франція (Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки)				
127.	ОКТАНІН Ф 500 МО	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х.	Австрія	Октафарма Дессау ГмбХ , Німеччина (Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях); Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х., Австрія (Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція);	Німеччина/ Австрія/ Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14330/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					Октафарма, Франція (Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки)				
128.	ОМЕПРАЗОЛ	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, in bulk: по 100 флаконів у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Шаньдун Юйсінь Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	-	UA/18869/01/01
129.	ОМЕПРАЗОЛ	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Шаньдун Юйсінь Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом	UA/18868/01/01
130.	ПАНГАСТРО®	таблетки гастрорезистентні по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	виробництво "in bulk", упаковка, тестування, випуск серії; упаковка, випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина	Словенія/ Туреччина/ Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/13512/01/01
131.	ПАНГАСТРО®	таблетки гастрорезистентні по 40 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1 або 2	Сандоз Фармасьютікалз Д.Д.	Словенія	виробництво "in bulk", упаковка, тестування, випуск серії; упаковка, випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д.,	Словенія/ Туреччина/ Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/13512/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери в картонній коробці			Словенія; виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина				
132.	ПАРІКАЛЬЦІТОЛ-ВІСТА	розчин для ін'єкцій 5 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулах; по 5 ампул у картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Фарматен СА	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18806/01/01
133.	ПІКОЛАКС®	краплі оральні 0,75 % по 15 мл або 30 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/1522/01/01
134.	ПІРАЦЕТАМ	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційного номера в наказі МОЗ	за рецептом	UA/0901/01/01
135.	ПРЕДНІЗОЛОН	мазь 0,5 %, по 10 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону	ДП "СТАДА-УКРАЇНА"	Україна	ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/4992/01/01
136.	ПРЕДНІЗОЛОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Курія Спейн Ес.Ей.Ю.	Іспанія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/3346/01/01
137.	ПРОГЕСТЕРОН	розчин для ін'єкцій олійний 1%; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/3556/01/01
138.	ПРОГЕСТЕРОН	розчин для ін'єкцій олійний 2,5%; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/3556/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		блістери; по 2 блістери в пачці з картону							
139.	ПРОСПАН® ПАСТИЛКИ ДЛЯ РОЗСМОКТУВАННЯ ВІД КАШЛЮ	пастилки для розсмоктування по 26 мг, по 10 пастилок у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ	Німеччина	Болдер Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина (виробник in bulk); Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина (первинне та вторинне пакування, випуск серії)	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	UA/0672/05/01
140.	ПУЛЬМОБРИЗ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 9 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 20 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній упаковці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/ Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	без рецепта	UA/10212/01/01
141.	ПУЛЬМОБРИЗ®	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk: по 10000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/ Угорщина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	-	UA/10213/01/01
142.	ПУРЕГОН®	розчин для ін'єкцій, 833 МО/мл по 0,420 мл (300 МО/0,36 мл) або 0,780 мл (600 МО/0,72 мл) у картриджі; по 1 картриджу у відкритому пластиковому лотку в комплекті з голками, по 2 комплекти голок – 2 картонні коробки (кожен комплект по 3 голки, кожна голка в індивідуальному пластиковому контейнері) у картонній пачці	Органон Централ Іст ГмбХ	Швейцарія	Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції та первинна упаковка, контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості та тестування стабільності), візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертигунг	Німеччина/ Нідерланди	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/5023/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції та первинна упаковка, контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості та тестування стабільності), візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості та тестування стабільності), візуальна інспекція); Н.В. Органон, Нідерланди (контроль якості та тестування стабільності, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії)				
143.	РАМІЗЕС® КОМ	таблетки, 10 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/15546/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		у пацці							
144.	РЕВАЦИО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 15 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	АПДЖОН ЮС 1 ЛЛС	США	Фарева Амбуаз	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/6839/01/01
145.	РИНОЛОКСИН	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл у контейнері, по 1 контейнеру в поліетиленовому пакеті в картонній упаковці	Дочірнє підприємство "Фарматрейд"	Україна	Дочірнє підприємство "Фарматрейд"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17124/01/01
146.	РОТАЦЕФ	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 10 скляних флаконів з порошком у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (вода для ін'єкцій) по 5 мл у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (розчин лідокаїну гідрохлориду 1 %) по 2 мл у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційного номера в наказі МОЗ	за рецептом	UA/14808/01/02
147.	РОТАЦЕФ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 10 скляних флаконів з порошком у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (вода для ін'єкцій) по 10 мл у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (розчин лідокаїну гідрохлориду 1 %) по 3,5 мл у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційного номера в наказі МОЗ	за рецептом	UA/14808/01/01
148.	САНДІМУН	концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; по 1 мл в	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ	Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/3165/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулі; по 10 ампул в картонній коробці							
149.	СЕВІКАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17647/01/01
150.	СЕВІКАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17647/01/02
151.	СЕВІКАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17647/01/03
152.	СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНОМ 1/100 000	розчин для ін'єкцій, по 1 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 1 або 5 блістерів у картонній коробці	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10380/01/01
153.	СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНОМ 1/200 000	розчин для ін'єкцій, по 1 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 1 або 5 блістерів у картонній коробці	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10381/01/01
154.	СКАНДОНЕСТ 3% ПРОСТИЙ	розчин для ін'єкцій 3 % по 1,8 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 1 або 5 блістерів у картонній коробці	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/10382/01/01
155.	СКАФО	порошок для розчину для ін'єкцій, по 150 мг; по 1 флакону з	Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ	Швейцарія	виробництво, первинне пакування,	Швейцарія/ Франція/ Німеччина/	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/18625/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		порошком в коробці з картону пакувального			контроль якості окрім кількісного визначення, вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості (кількісне визначення): Новартіс Фарма АГ, Швейцарія; альтернативне вторинне пакування: Делфарм Хюнінг САС, Франція; альтернативне вторинне пакування: ФармЛог Фарма Лоджистік ГмБХ, Німеччина; альтернативне вторинне пакування: ЮПС Хелскер Італія С.Р.Л., Італія; випуск серій: Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина	Італія	Зміни II типу		
156.	СПЕКТРИЛА	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 10 000 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мБХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/конт	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/17474/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
					роль серії: Рентшлер Біофарма СЕ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/конт роль якості: Ліоконтракт ГмбХ, Німеччина				
157.	СПЕКТРІЛА	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 10 000 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарат е мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/конт роль серії: Рентшлер Біофарма СЕ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/конт роль якості: Ліоконтракт ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення виробників в наказі МОЗ України	за рецептом	UA/17474/01/01
158.	СПИРТ МУРАШИННИЙ	розчин для зовнішнього застосування	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	UA/6546/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		спиртовий по 40 мл або 50 мл у флаконах; по 40 мл або 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном							
159.	СПІРОНОЛАКТОН-ДАРНИЦЯ	таблетки по 100 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0808/01/02
160.	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 300 мг, 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	за рецептом	UA/6759/01/01
161.	ТИМОЛОЛУ МАЛЕАТ	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Сікор Соцієта Італьяна Кортікостероїді С.р.л.	Італія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	UA/14951/01/01
162.	ТІВАРГІН-Н	розчин для інфузій, 42 мг/мл по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці з картоном	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	контроль, випуск серії: ТОВ "ФАРМАСЕЛ", Україна нерозфасована продукція, первинна та вторинна упаковка, контроль: ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ, Греція	Україна/ Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/19033/01/01
163.	ТІОЦЕТАМ®	розчин для ін'єкцій, по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, покритій плівкою; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці; по 10 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки у пачці, по 10 мл в ампулі, по 10 ампул у коробці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/0693/02/01
164.	ТОМОГЕКСОЛ®	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл, по 20 мл в	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	UA/7853/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулі, по 5 ампул у пачці з картону, по 20 мл або 50 мл, або 100 мл, або 200 мл, або 500 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону					Зміни I типу		
165.	ТОМОГЕКСОЛ®	розчин для ін'єкцій, 350 мг йоду/мл по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у пачці з картону, по 20 мл або 50 мл, або 100 мл, або 200 мл, або 500 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/7853/01/03
166.	ТОМОГЕКСОЛ®	розчин для ін'єкцій, 240 мг йоду/мл, по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону; по 20 мл або 50 мл, або 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/7853/01/01
167.	ТРАВОНЕКСТ	краплі очні, розчин, 40 мкг/мл по 2,5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	Некстфарм ГмбХ	Республіка Австрія	РАФАРМ СА	Греція	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	UA/17649/01/01
168.	ТРАМІКС®	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/14160/01/01
169.	ТРІБЕСТАН	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній пачці	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма", Болгарія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка або виробництво за повним циклом); АТ "ВІТАМІНИ", Україна (вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії)	Болгарія/Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення упаковки в наказі МОЗ України	-	UA/4050/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Номер реєстраційного посвідчення
170.	УЛЬТРЕКС	капсули по 150 мг по 8 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Рівофарм СА	Швейцарія	Рівофарм СА	Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/14647/01/01
171.	УЛЬТРЕКС	капсули по 300 мг по 8 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Рівофарм СА	Швейцарія	Рівофарм СА	Швейцарія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/14647/01/02
172.	ФАСТИН	мазь по 25 г у тубі; по 1 тубі в паці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/4614/01/01
173.	ФЛУДАРАБІН-ВІСТА	порошок для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 50 мг, 1 флакон з порошком у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Сіндан Фарма С.Р.Л.	Румунія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	UA/14389/01/01
174.	ФЛУТАФАРМ@ФЕ МІНА	таблетки по 0,125 г, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/14087/01/01
175.	ФЛЮЗАК-50 ДТ	таблетки, що диспергуються, по 50 мг, по 4 або по 10 таблеток у стріпі; по 1 стріпі в картонній коробці	ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	ФДС Лімітед	Індія	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	UA/5495/02/01
176.	ХЛОРГЕКСИДИН	розчин для зовнішнього застосування 0,05 % по 100 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону в паці, по 100 або по 200 мл у флаконі полімерному	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	UA/14616/01/01

В.о. Генерального директора Директорату
фармацевтичного забезпечення

Іван ЗАДВОРНИХ