

**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. | АЙРИНГ | вагінальна система доставки, 0,120 мг/0,015 мг протягом 24 годин, 1 вагінальна система доставки у саше; по 1 або 3 саше у картонній коробці | Айкор Лайф Сайєнсіз Б.В. | Нідерланди | виробництво, первинне та вторинне пакування та фізико-хімічний контроль якості готового препарату, випуск серії: Мітра Фармасьютикал з СДМО, Бельгія фізико-хімічний контроль якості готового препарату: Еурофінс Фарма Кволіті Контрол - Лес Уліс, Франція мікробіологічний контроль якості готового препарату Еурофінс Фармасьютикал Продакт Тестінг Бельджіум НВ, Бельгія фізико-хімічний контроль якості готового препарату: Квінта-Аналітика с.р.о., Чехія | Бельгія/ Франція/ Чехія | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20399/01/01 |
| 2. | АРІЛОЗИН | капсули тверді по 8 мг, по 10 твердих капсул у | Еспарма ГмбХ | Німеччина | виробництво in bulk, первинне | Греція/ Німеччина | Реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20400/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------|-----------------|--|-------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | блістери, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | | | пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ронтіс Гелас Медікал енд Фармасьютікал Продактс С.А., Греція вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 3. | АРІЛОЗИН | капсули тверді по 4 мг, по 10 твердих капсул у блістері, по 3 блістери у картонній коробці | Еспарма ГмбХ | Німеччина | виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ронтіс Гелас Медікал енд Фармасьютікал Продактс С.А., Греція вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина | Греція/ Німеччина | Реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20400/01/01 |
| 4. | ГЕМАТЕ® П | порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 250 МО/600 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина | вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20401/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-----------------|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) в картонній коробці | | | | | | | | |
| 5. | ГЕМАТЕ® П | порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 500 МО/1200 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) в картонній коробці | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина | вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20401/01/02 |
| 6. | ГЕМАТЕ® П | порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 МО/2400 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 15 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний | ЦСЛ Берінг ГмбХ | Німеччина | вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина | Німеччина | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20401/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | лейкопластир) в картонній коробці | | | | | | | | |
| 7. | ЕСОМ | порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій 40 мг, по 1 флакону в картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | Реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20402/01/01 |
| 8. | ЛЕВОКАРНІТИН | розчин для ін'єкцій, 1 г/5 мл, по 5 мл в ампулах, по 5 ампул у блістері з плівки, по 1 або 2 блістери в пачці з картону | АТ «Лубнифарм» | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20403/01/01 |
| 9. | ОРАЛОР | спрей для ротової порожнини по 50 мл у флаконі скляному, по 1 флакону разом з пульверизатором у пачці | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | реєстрація на 5 років | без рецепта | підлягає | UA/20404/01/01 |
| 10. | ПРОКСЕТИН-ДАРНИЦЯ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Блуфарма Індустрія Фармасьютика С.А. | Португалія | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20405/01/01 |
| 11. | СПАЗМОВАКС ОРО | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | ШАРПЕР С.П.А. | Італія | ДОППЕЛЬ ФАРМАЦЕУТИЦ І С.Р.Л. | Італія | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20406/01/01 |
| 12. | СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96 % | розчин (субстанція) у спеціально обладнаних цистернах для фармацевтичного застосування | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ТОВ "Спиртовий завод "Суходоли" | Україна | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20407/01/01 |
| 13. | СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96 % | розчин (субстанція) у спеціально обладнаних цистернах для фармацевтичного застосування | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ТОВ "Спиртовий завод "Лопатин" | Україна | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20408/01/01 |
| 14. | СУЛЬФОКАІН | розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону | ТОВ «ФАРМАСЕЛ» | Україна | ТОВ «ФАРМАСЕЛ» | Україна | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20409/01/01 |
| 15. | ФЕНПІВЕРИНІУ БРОМІД | порошок або безбарвні кристали (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Р Л ФАЙН ХЕМ ПВТ. ЛТД. | ндія | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20410/01/01 |
| 16. | ФОЛІГРАФ® | ліофілізат для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником 75 МО, 1 | Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед | Індія | Повний цикл - виробництво, пакування | Індія | Реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20411/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|--|-----------------|---|------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 1 ампулою розчинника (0,5 мл стерильної води для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці | | | контроль якості, випуск серії: Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед, Індія Тест: Ідентифікація та кількісне визначення: Байонідз Індія Прайвет Лімітед, Індія | | | | | |
| 17. | ЦЕФОТАКСИМ | порошок для розчину для ін'єкцій, по 1000 мг у флаконах, по 1 або по 5, або по 10 флаконів з порошком у картонній коробці | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британія | НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед | Китай | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20412/01/01 |
| 18. | ЦЕФОТАКСИМ | порошок для розчину для ін'єкцій, по 1000 мг у флаконах, in bulk: по 10 флаконів з порошком у картонній коробці | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британія | НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед | Китай | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20413/01/01 |
| 19. | ЦЕФТАЗИДИМ АСТРА | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг по 1 флакону або по 10 флаконів у коробці | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна (пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай) | Україна | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20414/01/01 |
| 20. | ЦЕФТАЗИДИМ З НАТРІЮ КАРБОНАТОМ СТЕРИЛЬНИЙ | кристалічний порошок (субстанція) у алюмінієвих бідонах для фармацевтичного застосування | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | ЕнЕсПіСі Хебей Хуамін Фармасьютікал Ко Лтд | Китай | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20415/01/01 |

Начальник

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ

Фармацевтичного управління

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. | АВОДЕЛЬ | таблетки по 1,5 мг; по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | ЗАТ «ІНТЕЛІ ГЕНЕРІКС НОРД» | Литва | ЛАБОРАТОРІОС ЛЕОН ФАРМА, С.А. | Іспанія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17303/01/01 |
| 2. | АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА | кристалічний порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування | Новацил САС | Франція | Новацил (Таїланд) Лімітед, Таїланд Новацил, Франція | Таїланд/Франція | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/10101/01/01 |
| 3. | ВАЛАЦИКЛОВІР-ГЕТЕРО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картону; по 6 таблеток у блістері; по 5 блістерів у коробці з картону | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17017/01/01 |
| 4. | ДЕКСАМЕТАЗОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ | порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | КУРІЯ ІСПАНІЯ, С.А.У. | Іспанія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17835/01/01 |
| 5. | ДУТРИС | капсули м'які, по 0,5 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 капсул у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: ЛАБОРАТОРІО ДР. Ф. ЕЧЕВАРНЕ АНАЛІСІЗ, С.А., Іспанія контроль серії: ВЕССЛІНГ | Словенія/Іспанія/Угорщина | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16957/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|--|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | Угорщина Кфт., Угорщина виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Лабораторіос Леон Фарма, С.А., Іспанія | | | | | |
| 6. | ЕДАРАВОН | кристалічний порошок (субстанція) у скляних контейнерах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17784/01/01 |
| 7. | ЕМОКЛОТ | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/10 мл, флакон № 1 з порошком по 500 МО у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17394/01/01 |
| 8. | ЕМОКЛОТ | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 1000 МО/10 мл, флакон № 1 з порошком по 1000 МО у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі № 1 та набором для розчинення і введення у картонній коробці | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17394/01/02 |
| 9. | ЕФСТАТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ДЖЕНЕФАРМ С.А. | Греція | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17530/01/01 |
| 10. | ЕФСТАТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ДЖЕНЕФАРМ С.А. | Греція | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17530/01/02 |
| 11. | КО-ДІОВАН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 14 | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма | Італія/ Румунія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/8688/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------|-----------------|--|--------------------|-------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | | | С.п.А., Італія Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія | | | | | |
| 12. | КО-ДІОВАН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія | Італія/ Румунія | пререєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/8688/01/03 |
| 13. | КО-ДІОВАН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія | Італія/ Румунія | пререєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/8688/01/04 |
| 14. | КО-ДІОВАН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія | Італія/ Румунія | пререєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/8688/01/05 |
| 15. | КО-ДІОВАН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія Первинне та вторинне | Італія/ Румунія | пререєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/8688/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-----------------------|-----------------|---|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | пакування: Міфарм С.п.А., Італія Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія | | | | | |
| 16. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 4 мг/1,25 мг, in bulk: по 10 таблеток у блістері; №6000 в коробці (по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці; по 200 пачок у коробці) | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Атлантик Фарма - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармалабор Продутос Фармасьютікос С.А., Португалія | Португалія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17441/01/01 |
| 17. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 8 мг/2,5 мг, in bulk: по 10 таблеток у блістері; №6000 в коробці (по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці; по 200 пачок у коробці) | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Атлантик Фарма - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармалабор Продутос Фармасьютікос С.А., Португалія | Португалія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17441/01/02 |
| 18. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 8 мг/2,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | перереєстрація на необмежений термін | За рецептом | Не підлягає | UA/17442/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-----------------------------|-----------------|---|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | Україна (виробництво з продукції in bulk фірми-виробника Атлантик Фарма - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія) | | | | | |
| 19. | КО-ПРЕНЕЛІЯ® | таблетки, 4 мг/1,25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" Україна (виробництво з продукції in bulk фірми-виробника Атлантик Фарма - Продусьйос Фармасьютікас, С.А., Португалія) | Україна | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17442/01/01 |
| 20. | ЛАЗИН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | без рецепта | підлягає | UA/17410/01/01 |
| 21. | ЛЕВОДОПА | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Діві'с Лабораторіс Лімітед | Індія | Діві'с Лабораторіс Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17659/01/01 |
| 22. | ЛЕНАНГИО | капсули тверді по 5 мг по 28 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд (Виробничий відділ - 7) | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17270/01/01 |
| 23. | ЛЕНАНГИО | капсули тверді по 10 мг по 28 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд (Виробничий відділ - 7) | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17270/01/02 |
| 24. | ЛЕНАНГИО | капсули тверді по 15 мг по 21 капсулі у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд (Виробничий відділ - 7) | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17270/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 25. | ЛЕНАНГИО | капсули тверді по 25 мг по 21 капсулі у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд (Виробничий відділ - 7) | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17270/01/04 |
| 26. | МОМЕЙД КРЕМ | крем 0,1 %, по 5 г або 15 г в тубі; по 1 тубі у картонній упаковці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/7827/01/01 |
| 27. | НЕФОПАМ-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 20 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у картонній коробці з перегородкою; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у коробці з картону, по 2 мл у флаконі, по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17470/01/01 |
| 28. | ПРОСТАЗАН-ВІСТА | таблетки пролонгованої дії по 0,4 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія виробництво, контроль якості: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина первинне, вторинне пакування: Джі І Фармасьютикалс, Лтд, Болгарія | Іспанія/ Німеччина/ Болгарія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17365/01/01 |
| 29. | СИМУЛЕКТ® | ліофілізат для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 20 | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво лікарського | Швейцарія/ Австрія/ | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17146/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--------------------------------|-----------------|--|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | мг; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (5 мл води для ін'єкцій) в ампулі, в картонній коробці | | | засобу за повним циклом та вторинне пакування, випуск серії розчинника: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія Контроль якості лікарського засобу: Новартіс Фарма АГ, Швейцарія виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника: Такеда Австрія ГмБХ, Австрія контроль якості розчинника: АГЕС Граз ІМЕД, Австрія виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника: Дельфарм Діжон, Франція | Франція | | | | |
| 30. | СОФГЕН-Л | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг ледіпасвіру та 400 мг софосбувіру; по 28 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17060/01/01 |
| 31. | СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70% | розчин 70%, по 100 мл у флаконах, по 1 л, 5 л у пляшках скляних, по 1 л, 5 л, 10 л, 20 л у каністрах полімерних | ФОП Книш Віталій Володимирович | Україна | ПрАТ "Біолік" | Україна | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17700/01/01 |
| 32. | ТЕЛДІПІН | таблетки, 40 мг/5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17332/01/04 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------|-----------------|--|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | | | | | |
| 33. | ТЕЛДІПІН | таблетки, 80 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17332/01/03 |
| 34. | ТЕЛДІПІН | таблетки, 80 мг/5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17332/01/02 |
| 35. | ТЕЛДІПІН | таблетки, 40 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17332/01/01 |
| 36. | ТЕЛНОР | таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у коробці з картону | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16947/01/01 |
| 37. | ТЕЛНОР | таблетки по 80 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у коробці з картону | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16947/01/03 |
| 38. | ТЕЛНОР | таблетки по 40 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у коробці з картону | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16947/01/02 |

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ

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 | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|------------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 1. | АБІРОН | таблетки по 250 мг, по 120 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/18889/01/01 |
| 2. | АБРОЛ® SR | капсули з пролонгованою дією, по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ «КУСУМ ФАРМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/9928/05/01 |
| 3. | АДЕНОСТЕРИ Д-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/2653/01/01 |
| 4. | АЕРОФІЛІН® | таблетки по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Ей. Бі. Сі. ФАРМАСЬЮТІЦИ С.П.А. | Італія | Ей. Бі. Сі. ФАРМАСЬЮТІЦИ С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/4391/01/01 |
| 5. | АЗАКТ СПАЛ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг; 1 флакон з ліофілізатом у | РР Фармасьютикалз Прайвет Лімітед | Індія | СП Акур Лабс Pvt. Ltd. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18492/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------|--|---|-----------------|---|------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картонній коробці | | | | | | | | |
| 6. | АКВАДЕТРИМ® ВІТАМІН D3 | розчин водний для перорального застосування, 15000 МО/мл; по 10 мл або по 15 мл у флаконі з крапельним дозатором; по 1 флакону в картонній пачці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9205/01/01 |
| 7. | АКІНЕТОН | розчин для ін'єкцій 5 мг/мл по 1 мл в ампулі, по 5 ампул в картонній пачці | Десма ДжмбЕйч | Німеччина | Сіртон Фармасьютикалс С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/13362/01/01 |
| 8. | АКТЕМРА® | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 80 мг/4 мл або 200 мг/10 мл або 400 мг/20 мл у флаконі; по 1 або 4 флакони у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд, Японія/ Виробництво нерозфасованої продукції (для упаковки по 400 мг/20 мл), випробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл): Дженентек Інк., США/Випробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл): Дженентек Інк., США/ Вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Японія/ США/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/13909/01/01 |
| 9. | АЛЕРГОДЕРМ | мазь, 0,25 мг/г; по 15 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картоном | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) | за рецептом | - | UA/15784/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | «ЗДОРОВ'Я» | | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 10. | АЛЕРГОМАКС | спрей назальний, розчин, по 15 мл у флаконі з насадкою-розпилювачем і захисним ковпачком у коробці; по 15 мл у балоні з насадкою-розпилювачем і захисним ковпачком у коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/11696/01/01 |
| 11. | АЛКЕРАН™ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг; по 25 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландія | Екселла ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/8593/01/01 |
| 12. | АЛЛЕРТЕК® | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг, по 7 або по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | - | UA/6422/02/01 |
| 13. | АЛМАГЕЛЬ®М | таблетки для смоктання зі смаком вишні, по 6 таблеток у блістері; по 4 або по 8 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ПЛІВА Хрватска д.о.о. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу Зміни II типу | без рецепта | підлягає | UA/3993/01/01 |
| 14. | АЛТЕМІКС | сироп по 50 мл або по | ТОВАРИСТВО З | Україна | Товариство з | Україна | внесення змін до | без | - | UA/13552/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|--------------------|--------------------|----------------------------------|
| | БРОНХО | 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з ложкою мірною у коробці з картону | ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | реєстраційних матеріалів: зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | <i>рецепта</i> | | |
| 15. | АЛЬБЕНДАЗОЛ-ФАРМЕКС | таблетки по 400 мг по 1 таблетці в блістері; по 1 або 3 блістери в пачці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | <i>за рецептом</i> | - | UA/18312/01/01 |
| 16. | АМІНОКАПРОНОВА КИСЛОТА | порошок для орального застосування по 1 г № 10: по 1 г у пакеті з комбінованого матеріалу (алюмокомплексу); по 10 пакетів у коробці з картону; № 10 (2x5): по 1 г у спареному пакеті з комбінованого матеріалу (алюмокомплексу); по 5 спарених пакетів у коробці з картону; № 10 (2x5): по 1 г у спареному пакеті з поліетиленовим покриттям; по 5 спарених пакетів у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | <i>без рецепта</i> | - | UA/6566/01/01 |
| 17. | АМІНОПЛАЗМ АЛЬ Б.БРАУН 10% E | розчин для інфузій по 500 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці | Б. Браун Мельзунген АГ | Німеччина | Виробництво, первинна та вторинна упаковка, випуск серії: Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина Контроль серії: Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | <i>за рецептом</i> | - | UA/13161/01/01 |
| 18. | АМІТРИПТИЛІН | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг; по 25 таблеток у банках або контейнерах; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу: | <i>за рецептом</i> | <i>Не підлягає</i> | UA/4872/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | по 5 блістерів в коробці | | | відповідальність ю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 19. | АМЛОДИПІН-ДАРНИЦЯ | таблетки по 10 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2, по 3 або по 9 контурних чарункових упаковок у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/7940/01/02 |
| 20. | АМЛОДИПІН-ДАРНИЦЯ | таблетки по 5 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2, по 3 або по 9 контурних чарункових упаковок у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/7940/01/01 |
| 21. | АМОКСИЦИЛІН | капсули по 500 мг; по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18798/01/02 |
| 22. | АМОКСИЦИЛІН | капсули по 250 мг; по 10 капсул у блістері, по 2 блістери у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18798/01/01 |
| 23. | АНГЛОР | спрей для ротової порожнини, по 50 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з пульверизатором у пачці | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика «Віола» | Україна | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | - | UA/18048/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-------------------|--|----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 24. | АНГЛОР | розчин для ротової порожнини, по 120 мл або по 200 мл у флаконі скляному, по 1 флакону з мірним стаканчиком в пачці; по 120 мл або по 200 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірним стаканчиком в пачці | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | «Віола» Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | - | UA/18048/01/01 |
| 25. | АРАЛЕТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | Генефарм СА | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/13659/01/01 |
| 26. | АРТЕДЖА® КОМПЛЕКС | капсули; по 30 або 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в пачці; по 6 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ТОВ "Астрафарм", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/4461/01/01 |
| 27. | АСАКОЛ® | супозиторії ректальні по 500 мг; по 5 супозиторіїв у блістері; по 4 блістери в коробці з картону | Тілотс Фарма АГ | Швейцарія | Виробник, відповідальний за випуск серій: Тілотс Фарма | Швейцарія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/4770/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | АГ, Швейцарія; Виробник, відповідальний за дозовану форму та пакування: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 28. | АТОВАКС® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 10 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18049/01/01 |
| 29. | БЕЛОСАЛІК ЛОСЬЙОН | розчин на шкірний; по 50 мл або по 100 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону у картонній паці; по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі з механічним помповим розпилювачем; по 1 флакону у картонній паці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | за рецептом | - | UA/10872/01/01 |
| 30. | БЕНОДИЛ | суспензія для розпилення по 0,25 мг/1 мл; по 2 мл у контейнері з поліетилену низької щільності; по 5 контейнерів, з'єднаних між собою, у конверті з алюмінієвої фольги; по 4 конверти у картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | виробництво, пакування, контроль серії та випуск серії: Дженетик С.п.А., Італія; вторинне пакування та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща | Італія/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/17682/01/01 |
| 31. | БЕНОДИЛ | суспензія для розпилення по 0,5 мг/1 мл; по 2 мл у контейнері з поліетилену низької щільності; по 5 контейнерів, з'єднаних між собою, у конверті з | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | виробництво, пакування, контроль серії та випуск серії: Дженетик С.п.А., Італія; вторинне | Італія/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/17682/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | алюмінієвої фольги; по 4 конверти у картонній коробці | | | пакування та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща | | | | | |
| 32. | БЕРЛІПРИЛ® 5 | таблетки по 5 мг по 10 таблеток в блістері; по 3 блістери в картонній коробці | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина | Виробники, що виконують виробництво препарату in bulk та контроль серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина Виробники, що виконують кінцеве пакування: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина Клоке Ферлакунгс-Сервіс ГмбХ, Німеччина Виробник, що виконує випуск та контроль серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/7553/01/03 |
| 33. | БЕСАЛОЛ | таблетки, по 6 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 6 або 10 таблеток у блістерах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | - | UA/2859/01/01 |
| 34. | БІБРАЙТ | таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці з | ТОВ "Астрафарм" | Україна | ТОВ "Астрафарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/20002/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картону | | | | | | | | |
| 35. | БІМІКАН® ЕКО | краплі очні, розчин 0,3 мг/мл по 3 мл препарату у флаконі-крапельниці, по 1 флакону в картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16893/01/01 |
| 36. | БІОЛІК ТУБЕРКУЛІН ППД-Л | розчин для ін'єкцій з активністю 2 ТО/доза; in bulk: по 30 ампул по 0,6 мл (6 доз), або по 1 мл (10 доз), або по 20 ампул по 3 мл (30 доз) у картонній чарунковій упаковці; по 10 або по 20 картонних чарункових упаковок в упаковці з картону | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | - | Не підлягає | UA/15772/01/01 |
| 37. | БІОЛІК ТУБЕРКУЛІН ППД-Л | розчин для ін'єкцій з активністю 2 ТО/доза; по 0,6 мл (6 доз), по 1 мл (10 доз), по 3 мл (30 доз) в ампулах № 10; або по 1 мл (10 доз) в ампулах, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці; або по 1 мл (10 доз) в флаконах, по 5 флаконів у блістері, по 2 блістери у пачці; або комплект: 1 ампула по 0,6 мл (6 доз), 3 шприци з голками для витягання, 3 голки для введення; або комплект: 1 ампула по 1 мл (10 доз), 5 шприців з голками для витягання, 5 голок для введення; або 1 флакон по 1 мл (10 доз), 10 шприців самоблокуючих | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15771/01/01 |
| 38. | БІОТЕБАЛ | таблетки по 10 мг по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/18951/01/02 |
| 39. | БІОТЕБАЛ | таблетки по 5 мг по 30 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/18951/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 40. | БІОФЛОРАКС | сироп 670 мг/мл; по 100 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону разом із піпеткою дозуючою у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна (фасування із "in bulk" фірми "Fresenius Kabi Austria GmbH", Австрія) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | - | UA/12878/01/01 |
| 41. | БІСЕПТОЛ | суспензія оральна, 200 мг/40 мг/5 мл по 80 мл у флаконі, по 1 флакону і міркою з поділками в картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/9311/01/01 |
| 42. | БІСЕПТОЛ 480 | концентрат для приготування розчину для інфузій (80 мг+16 мг)/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво за повним циклом: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща; виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/3795/01/01 |
| 43. | БІФОНАЛ-ЗДОРОВ'Я | гель, 10 мг/г по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | - | UA/2391/01/01 |
| 44. | БЛІССЕЛ | гель вагінальний, 50 мкг/г; по 10 г гелю вагінального в алюмінієвій тубі з ковпачком, по 1 алюмінієвій тубі з ковпачком у комплекті з | ІТАЛФАРМАКО, С.А. | Іспанія | ІТАЛФАРМАКО, С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/20229/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|--|-----------------|---|---------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 1 блістером, що містить 10 одноразових канюль та 1 поршень багаторазового використання в картонній паці | | | | | | | | |
| 45. | БОБОТИК | краплі оральні, емульсія, 66,66 мг/мл; по 30 мл у флаконі з пробкою-крапельницею і кришкою; по 1 флакону в картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/11716/01/01 |
| 46. | БРАУНОДИН | розчин нашкірний, 7,5 %, по 100 мл у поліетиленових флаконах, по 250 мл у поліетиленових флаконах зі спреї-насосом; по 100 мл у поліетиленових флаконах, по 250 мл у поліетиленових флаконах зі спреї-насосом по 20 флаконів у картонній коробці | Б. Браун Мельзунген АГ | Німеччина | випуск серії: Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії: Б. Браун Медікал АГ, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/18496/01/01 |
| 47. | БРИГЛАУ ЕКО | краплі очні, розчин, 2 мг/мл; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 або по 3 флакони у картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18347/01/01 |
| 48. | БРИМОНІДИН-ФАРМЕКС | краплі очні 2 мг/мл; по 5 мл або 10 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею в паці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/17868/01/01 |
| 49. | БРОМГЕКСИН-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 20 таблеток у блістерах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/7336/01/01 |
| 50. | БРОНХОСТОП ® СИРОП | сіроп, по 120 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з мірним | Квізда Фарма ГмбХ | Австрія | Квізда Фарма ГмбХ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | - | UA/9915/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | стаканчиком в коробці з картону | | | | | | | | |
| 51. | БРУФЕН® | гранули шипучі по 600 мг; 30 саше в картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | Аббві С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/13154/02/01 |
| 52. | БРУФЕН® РЕТАРД | таблетки пролонгованої дії, вкриті плівковою оболонкою, по 800 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ | Німеччина | Фамар А.В.Е. Антоусса Планта | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18249/01/01 |
| 53. | БУПІВАКАЇН СПІНАЛ | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у паці з картону | ТОВ "ФАРМАСЕЛ" | Україна | ТОВ "ФАРМАСЕЛ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/13417/01/01 |
| 54. | БУСТРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНІЙ КОМПОНЕНТ) (АДСОРБОВАНА, ЗІ ЗМЕНШЕНИМ ВМІСТОМ АНТИГЕНІВ) | суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл/дозу по 1 дозі у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у комплекті з двома голками в пластиковому контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/14955/01/01 |
| 55. | ВАГІЦИН НЕО | таблетки вагінальні; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/16856/01/01 |
| 56. | ВАГІЦИН-ЗДОРОВ'Я | крем вагінальний 2 % по 20 г у тубі; по 1 тубі разом з 3 аплікаторами | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна | за рецептом | - | UA/1712/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|---|---------------|----------------------------------|
| | | вагінальними у картонній коробці | «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | ю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | | | |
| 57. | ВАЗЕЛІН | мазь, по 30 г у тубах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/0845/01/01 |
| 58. | ВАЛЕКАРД-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 або 5 блістерів у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | - | UA/14815/01/01 |
| 59. | ВАЛЕКАРД-ЗДОРОВ'Я | краплі оральні, розчин; по 20 мл або 50 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею і кришкою, у коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) | 20 мл – без рецепта; 50 мл – за рецептом | - | UA/11114/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | (фасування із "in bulk" фірми-виробника Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна) | | Зміни I типу | | | |
| 60. | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/5743/01/02 |
| 61. | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/5743/01/01 |
| 62. | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/5744/01/02 |
| 63. | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/5744/01/01 |
| 64. | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/8900/01/01 |
| 65. | ВАНАТЕКС АН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19229/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | коробці або по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру або по 2 блістери в картонній коробці | | | | | | | | |
| 66. | ВАНАТЕКС АН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг/160 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці або по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру або по 2 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19229/01/02 |
| 67. | ВАНАТЕКС КОМБІ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Фармацевтичний Завод «Польфарма» С. А. | Польща | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12839/01/01 |
| 68. | ВЕЗИКАР™ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/3763/01/02 |
| 69. | ВЕЗИКАР™ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/3763/01/01 |
| 70. | ВЕНОСМІН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у паці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: ПАТ "Вітаміни", | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/9747/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | | | | | |
| 71. | ВЕРКУВО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістера в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/20116/01/02 |
| 72. | ВЕРКУВО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 7 блістерів в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/20116/01/03 |
| 73. | ВЕРКУВО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 2,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/20116/01/01 |
| 74. | ВІЗОПТИК | краплі очні, розчин, 0,5 мг/мл по 5 мл у флаконі з крапельницею і кришкою з гарантійним кільцем; по 2 флакони в картонній коробці; по 0,5 мл у пластиковому флаконі одноразового використання; по 12 флаконів в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Варшавський Фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща; Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А., Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/14935/01/01 |
| 75. | ВІНКРИСТИН-МІЛІ | розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 або по 10 флаконів в коробці з картону | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6430/01/01 |
| 76. | ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ЗДОРОВ'Я | розчинник для парентерального застосування по 2 мл або 5 мл в ампулі, по 10 ампул у картонній коробці; по 2 мл або 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/9630/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|----------------------|-------------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картонній коробці; по 2 мл в ампулі, по 10 ампул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | | | | | | | | |
| 77. | ВОЛЬТАРЕН® | розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл; по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Лек Фармасьютікалс д.д. | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/9812/01/01 |
| 78. | ВОЛЬТАРЕН® | супозиторії по 25 мг по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Делфарм Хюнінг САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/01/01 |
| 79. | ВОЛЬТАРЕН® | супозиторії по 50 мг по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Делфарм Хюнінг САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/01/02 |
| 80. | ВОЛЬТАРЕН® | супозиторії по 100 мг по 5 супозиторіїв у стрипі, по 1 стрипу в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Делфарм Хюнінг САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/01/03 |
| 81. | ВОЛЬТАРЕН® | таблетки гастрорезистентні по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Саглік, Гіда ве Тарім Урунлері Сан. Ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/02/02 |
| 82. | ВОЛЬТАРЕН® | таблетки гастрорезистентні по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Саглік, Гіда ве Тарім Урунлері Сан. Ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/02/01 |
| 83. | ВОЛЬТАРЕН® | супозиторії по 25 мг по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Делфарм Хюнінг САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/01/01 |
| 84. | ВОЛЬТАРЕН® | супозиторії по 50 мг по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Делфарм Хюнінг САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/9383/01/02 |
| 85. | ВОМЕНДА | розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 2 мл (4 мг) або по 4 мл (8 мг) у флаконі, по 5 або по 10 флаконів у картонній коробці | Аспіро Фарма Лімітед | Індія | Аспіро Фарма Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | за рецептом | - | UA/18676/01/01 |
| 86. | ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА | порошок для розчину для інфузій по 200 мг 1 флакон з порошком в картонній паці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15524/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|---------------|-------------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | вторинне пакування, контроль серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ СА, Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: Анфарм Еллас С.А., Греція | | | | | |
| 87. | ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній пачці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ СА, Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15524/02/01 |
| 88. | ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній пачці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ СА, Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15524/02/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 89. | ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ | спрей назальний, розчин, (1,0 мг + 50,0 мг)/мл; по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі, Польща контроль та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) | без рецепта | підлягає | UA/16346/01/01 |
| 90. | ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ | спрей назальний, розчин, (0,5 мг + 50,0 мг)/мл; по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі, Польща контроль та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) | без рецепта | Не підлягає | UA/16346/01/02 |
| 91. | ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ | спрей назальний, розчин, (1,0 мг + 50,0 мг)/мл по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/16346/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Сєрадзі, Польща; контроль та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | | | | | |
| 92. | ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ | спрей назальний, розчин, (0,5 мг + 50,0 мг)/мл; по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі, Польща; контроль та випуск серії: Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/16346/01/02 |
| 93. | ГЕМЦИТАБІН МЕДАК | порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 1000 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ | Німеччина | Виробник, що відповідає за вторинне пакування, нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11640/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | первинне та вторинне пакування: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина Виробник, що відповідає за вторинне пакування та нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) : Мед-ІКС-Пресс ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 94. | ГЕМЦИТАБІН МЕДАК | порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 1500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | Виробник, що відповідає за вторинне пакування, нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування: Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина Виробник, що відповідає за вторинне | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11640/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | пакування та нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) : Мед-ІКС-Пресс ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 95. | ГЕМЦИТАБІН МЕДАК | порошок для приготування розчину для інфузій (38 мг/мл) по 200 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ | Німеччина | Виробник, що відповідає за вторинне пакування, нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне та вторинне пакування: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина Виробник, що відповідає за вторинне пакування та нанесення захисної плівки на флакон (необов'язкове) : Мед-ІКС-Пресс ГмБХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11640/01/01 |
| 96. | ГЕНТАМІЦІН- | розчин для ін'єкцій, 40 | ТОВАРИСТВО З | Україна | Товариство з | Україна | внесення змін до | за | - | UA/7273/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|--|-------------------|---|-------------------|--|--------------------|--------------------|----------------------------------|
| | ЗДОРОВ'Я | мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) зміни I типу | <i>рецептом</i> | | |
| 97. | ГЕНТАМІЦИН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | <i>за рецептом</i> | <i>Не підлягає</i> | UA/7273/01/01 |
| 98. | ГЕНТОС® | краплі оральні, по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях; по 1 флакону в картонній упаковці | ТОВ «ПЕРРИГО УКРАЇНА» | Україна | Ріхард Бітнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | <i>без рецепта</i> | - | UA/1971/02/01 |
| 99. | ГЕНТОС® | таблетки, по 20 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «ПЕРРИГО УКРАЇНА» | Україна | Ріхард Бітнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу Зміни II типу | <i>без рецепта</i> | - | UA/10026/01/01 |
| 100. | ГЕПАТРОМБІН | крем, 30 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії); "Хемофарм" АД, Республіка | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | <i>без рецепта</i> | - | UA/3054/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-------------------|--|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Сербія (контроль серії, дозвіл на випуск серії) | | | | | |
| 101. | ГЕПАТРОМБІН | гель, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії); "Хемофарм" АД, Республіка Сербія (контроль серії, дозвіл на випуск серії) | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/3054/01/02 |
| 102. | ГЕПТОР-ФАРМЕКС | концентрат для розчину для інфузій, 500 мг/мл по 10 мл у флаконі, по 5 флаконів в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній паці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/15641/01/01 |
| 103. | ГЕПТОР-ФАРМЕКС | гранулят 3 г/5 г, 5 г в пакеті, по 30 пакетів в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | випуск серії: ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна всі стадії виробництва, крім випуску серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/17685/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 104. | ГІНЕКИТ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 г + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 г + таблетки по 150 мг in bulk: по 5000 таблеток азитроміцину, 5000 таблеток секнідазолу, 5000 таблеток флуконазолу в пакеті | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | - | - | UA/8793/01/01 |
| 105. | ГІНЕКИТ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 г + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 г + таблетки по 150 мг; комбі-упаковка № 1: по 1 таблетці азитроміцину, 2 таблетки секнідазолу, 1 таблетці флуконазолу у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; комбі-упаковка № 5: по 1 таблетці азитроміцину, 2 таблетки секнідазолу, 1 таблетці флуконазолу у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 5 пачок у пачці; комбі-упаковка № 1: по 1 таблетці азитроміцину, 2 таблетки секнідазолу, 1 таблетці флуконазолу у стрипі; по 1 стрипу в картонній пачці; комбі-упаковка № 5: по 1 таблетці азитроміцину, 2 таблетки секнідазолу, 1 таблетці флуконазолу у стрипі; по 1 стрипу в картонній пачці; по 5 пачок у пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/8792/01/01 |
| 106. | ГІПНОС® | краплі оральні, розчин, 15 мг/0,6 мл; по 20 мл або 50 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17957/02/01 |
| 107. | ГІПОТІАЗИД® | таблетки по 100 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санofi-Авентіс Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/7593/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Юпест, Угорщина; ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина | | | | | |
| 108. | ГЛІБЕНКЛАМІ Д-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 50 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці; по 50 таблеток у контейнерах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | - | UA/4647/01/01 |
| 109. | ГЛІЦИН-ЗДОРОВ'Я | таблетки сублінгвальні по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у коробці з картону; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) | без рецепта | - | UA/15153/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|--|-----------------|---|--------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | | | Зміни I типу | | | |
| 110. | ГЛОДУ НАСТОЙКА | настойка по 25 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/10638/01/01 |
| 111. | ГРИПОЦИТРОН РИНІС | гель назальний, 1 мг/г по 10 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/12577/01/01 |
| 112. | ГРИПОСТАД® РИНО 0,05% НАЗАЛЬНІ КРАПЛІ | краплі назальні, розчин 0,05 %; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/3090/02/02 |
| 113. | ГРИПОСТАД® РИНО 0,1% НАЗАЛЬНІ КРАПЛІ | краплі назальні, розчин 0,1 %; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/3090/02/01 |
| 114. | ГРИПОСТАД® РИНО МАРІТІМ | спрей назальний, розчин 0,05 %; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | (випуск серій) СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) Урсафарм Арцнайміттель ГмБХ, Німеччина; (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) | Німеччина/ Іспанія/ Чорногорія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | без рецепта | - | UA/16231/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|--|---------------------------|-----------------|---|--------------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У., Іспанія; (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування) Хемомонт д.о.о., Чорногорія | | | | | |
| 115. | ГРИПОСТАД ® РИНО МАРІТІМ | спрей назальний, розчин 0,1 %, по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина (випуск серій); Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У, Іспанія (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); Хемомонт д.о.о., Чорногорія (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування) | Німеччина/ Іспанія/ Чорногорія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | без рецепта | - | UA/16231/01/02 |
| 116. | ДАЦЕПТОН® | розчин для ін'єкцій або інфузій, 10 мг/мл; по 5 мл (50 мг) в ампулі; по 10 | ЕВЕР Нейро Фарма ГмбХ | Австрія | ЕВЕР Нейро Фарма ГмбХ, Австрія | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/14381/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | ампул у картонній коробці | | | (відповідальний за випуск серії); Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина (відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості) | | | | | |
| 117. | ДАЦЕПТОН® | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у пластиковій контурній упаковці в картонній коробці | ЕВЕР Нейро Фарма ГмбХ | Австрія | контроль якості готового лікарського засобу, вторинне пакування, випуск серії: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина; виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості: Ресіфарм Монтс, Франція; вторинне пакування: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | - | UA/17992/01/01 |
| 118. | ДЕЗАМІНООКСИТОЦИН | таблетки по 50 МО по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній паці | АТ "Гріндекс" | Латвія | АТ "Гріндекс" | Латвія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/3728/01/01 |
| 119. | ДЕЗЛОРАТАДИН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) | без рецепта | - | UA/10913/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | Зміни I типу | | | |
| 120. | ДЕЗЛОРАТАДИН | сироп 0,5 мг/мл; по 60 мл або по 120 мл у банці; по 1 банці разом з мірною ложкою у паці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/14407/01/01 |
| 121. | ДЕЗЛОРАТАДИН | таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 10 блістерів в паці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/13810/01/01 |
| 122. | ДЕКСАЛГІН® ІН'ЄКТ | розчин для ін'єкцій/інфузій, 50 мг/ 2 мл; по 2 мл в ампулі; по 1 ампулі в контурній чарунковій упаковці, 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці; або по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці; або по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці | Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А. | Люксембург | Виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Альфасігма С.п.А., Італія | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/3764/01/01 |
| 123. | ДЕКСАЛГІН®С АШЕ | гранули для орального розчину по 25 мг; по 10 або по 30 однодозових пакетів з гранулами у картонній коробці | Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А. | Люксембург | Лабораторіос Менаріні С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9258/02/01 |
| 124. | ДЕКСАМЕТАЗОН | таблетки по 0,5 мг по 10 таблеток у блістерах; по 1 або 5 блістерів у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/5274/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | | | | | |
| 125. | ДЕКСАМЕТАЗОН | таблетки по 0,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 5, або по 6, або по 9, або по 10 блістерів в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробник, відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/8538/02/01 |
| 126. | ДИКЛОКАЇН | розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці з перегородками; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/8315/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 127. | ДИПРИДАМОЛ | в картонній коробці розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/7465/01/01 |
| 128. | ДИПРИДАМОЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг; по 50 таблеток у банках або контейнерах; по 50 таблеток у банці або контейнері; по 1 банці або контейнеру в пачці; по 40 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/7465/02/01 |
| 129. | ДИПРИДАМОЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг; по 40 таблеток у банках або контейнерах; по 40 таблеток у банці або контейнері; по 1 банці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного | за рецептом | - | UA/7465/02/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|---------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | або контейнеру в пачці; по 40 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери у пачці | | | відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | | посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 130. | ДИПРОСАЛІК® | лосьйон; по 30 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | СЕНЕКСІ НСС, Франція Органон Хейст бв, Бельгія | Франція/ Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/4114/01/01 |
| 131. | ДИФЛЮЗОЛ® | розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 100 мл у пляшці скляній; по 1 пляшці в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/11674/01/01 |
| 132. | ДІАЗОЛІН ДЛЯ ДІТЕЙ | гранули для оральної суспензії, 0,6 г/100 мл, по 9 г у флаконі; по 1 флакону зі стаканчиком для прийому ліків у пачці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | - | UA/7633/01/01 |
| 133. | ДІАКАРБ | таблетки по 250 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 | Фармацевтичний Завод "Польфарма" | Польща | Виробництво готового | Польща | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | - | UA/1252/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | блістери у картонній коробці | С. А. | | лікарського засобу, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Фармацевтичний завод "Польфарма" С. А., Польща; Первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі, Польща | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 134. | ДІАМАКС® | капсули тверді по 50 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в паці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/11090/01/01 |
| 135. | ДІОКОР 160 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 10 таблеток в блістері; по 1, по 3, по 4 або по 9 блістерів у паці з картону | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/8318/01/01 |
| 136. | ДІОКОР 80 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг по 10 таблеток в блістері; по 1, по 3, по 4 або по 9 блістерів у паці з картону | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/8318/01/02 |
| 137. | ДІОСМЕКТИТ-ЗДОРОВ'Я | порошок для оральної суспензії, 3 г/3,76 г, по 3,76 г порошку у саше; по 10 саше у коробці з | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) | без рецепта | - | UA/17181/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-----------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картону; по 3,76 г порошку у саше; по 30 саше у коробці | «ЗДОРОВ'Я» | | "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 138. | ДОПРОКІН | таблетки по 10 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу | без рецепта | - | UA/17940/01/01 |
| 139. | ЕВКАБАЛ® БАЛЬЗАМ | емульсія, 3 г/10 г в 100 г, по 25 мл, або по 40 мл, або по 100 мл в тубі, по 1 тубі в картонній коробці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | випуск серії: Еспарма ГмБХ, Німеччина виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості: Ліхтенхельдт ГмБХ Фармацевтична фабрика, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/5753/01/01 |
| 140. | ЕВКАБАЛ® СИРОП | сіроп, 3 г/15 г в 100 г, по 100 мл у флаконі із скла; по 1 флакону в картонній коробці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | Фарма Вернігероде ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/5754/01/01 |
| 141. | ЕВКАФІЛІПТ® | спрей по 20 мл у флаконі скляному зі спреї-насосом та насадкою поворотною; по 1 флакону в пачці з картону; по 50 мл у флаконі скляному зі спреї-насосом та насадкою горловою; по 1 флакону в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційного номера в наказі МОЗ України | без рецепта | - | UA/17182/01/01 |
| 142. | ЕДЕМ® | сіроп, 0,5 мг/мл по 60 мл або по 100 мл у флаконі скляному з гвинтовим горлом брунатного кольору, укупореному кришкою гвинтовою з кільцем контролю розкриття або кришкою | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/7746/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|--|--|-----------------|---|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | закупорювально-нагвинчувану з контролем першого відкриття; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною/дозуючою або дозуючим стаканом/стаканом дозуючим в пачці із картону | | | | | | | | |
| 143. | ЕЗОПРАМ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці картонній | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/7029/01/04 |
| 144. | ЕЗОПРАМ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці картонній | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/7029/01/02 |
| 145. | 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: зміни I типу | за рецептом | - | UA/14554/01/01 |
| 146. | ЕКСТРАКТ ПЛОДІВ КАШТАНУ КІНСЬКОГО СУХИЙ | порошок (субстанція) у банках скляних для виробництва нестерильних лікарських засобів | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | - | UA/9960/01/01 |
| 147. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія або Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія Пакування: Олпак Груп АГ, Швейцарія Конафарма АГ, Швейцарія | Швейцарія/Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/12679/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|--|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 148. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/03 |
| 149. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/04 |
| 150. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія або Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія Пакування: Олпак Груп АГ, Швейцарія Конафарма АГ, Швейцарія | Швейцарія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/01 |
| 151. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/25 мг по 14 | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, | Швейцарія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|---|-----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | | | випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія або Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія; Пакування: Олпак Груп АГ, Швейцарія; Конафарма АГ, Швейцарія | | | | | |
| 152. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/03 |
| 153. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/04 |
| 154. | ЕКСФОРЖ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, | Швейцарія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/12679/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Швейцарія або Новартіс Фармасьютика С.А., Іспанія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія; Пакування: Олпак Груп АГ, Швейцарія; Конафарма АГ, Швейцарія | | | | | |
| 155. | ЕНАП®-Н | таблетки по 10 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/4255/01/01 |
| 156. | ЕНАП®-НЛ | таблетки по 10 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/2872/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Словенія | | | | | |
| 157. | ЕНДОКСАН® 1 Г | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0027/02/03 |
| 158. | ЕНДОКСАН® 200 МГ | порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці; 1 флакон з порошком у картонній коробці; по 10 картонних коробок у бандеролі з плівки | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0027/02/01 |
| 159. | ЕНДОКСАН® 500 МГ | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | Бакстер Онколоджи ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0027/02/02 |
| 160. | ЕНОКСАПАРИ Н-ФАРМЕКС | розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/мл; по 3 мл в багатодозовому флаконі; по 1 багатодозовому флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | - | UA/14324/01/01 |
| 161. | ЕРГОКАЛЬЦИ ФЕРОЛ | розчин оральний, олійний, 1,25 мг/мл по 10 мл у флаконі зі скломаси або полімерному; по 1 флакону в паці з картону; по 10 мл у флаконі полімерному; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в паці з картону | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/5393/01/01 |
| 162. | ЕРИТРОМІЦИН | таблетки по 100 мг, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в паці з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/3701/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 163. | ЕСПА-БАСТИН® | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в упаковці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | виробництво нерозфасовано го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Лабораторіос Медікаментос Інтернасьонале с, С. А., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/17918/01/01 |
| 164. | ЕСПА-БАСТИН® | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в упаковці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | виробництво нерозфасовано го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Лабораторіос Медікаментос Інтернасьонале с, С. А., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/17918/01/02 |
| 165. | ЕСПА-ФОЦИН® | порошок для орального розчину по 3000 мг/пакет по 8 г порошку (3000 мг діючої речовини) у пакеті; по 1 пакету в картонній упаковці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | виробництво нерозфасовано го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Ліндофарм ГмБХ, Німеччина вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмБХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/14782/01/01 |
| 166. | ЕСПІРО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, по 2, по 3, по 5 або по 9 блістерів в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/18267/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|---|---------------------------------------|----------------------|--|--|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | коробці | | | | | | | | |
| 167. | ЕСПІРО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, по 2, по 3, по 5 або по 9 блістерів в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18267/01/01 |
| 168. | ЖЕВТАНА® | концентрат для розчину для інфузій, 60 мг у 1,5 мл, по 1,5 мл концентрату у флаконі у комплекті з розчинником по 4,5 мл (етанол 96 %-13 % (м/м), вода для ін'єкцій) у флаконі; по 1 флакону концентрату та 1 флакону розчинника в картонній коробці | ТОВ "Санofi-Авентіс Україна" | Україна | Санofi-Авентіс Дойчланд ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | - | UA/11582/01/01 |
| 169. | ЗАЛАЙН | крем 2 %, по 20 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія; ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина | Іспанія/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/1849/01/01 |
| 170. | ЗВІРОБОЮ ТРАВА | трава по 60 г або 75 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/5675/01/01 |
| 171. | ЗОПІКЛОН | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | СФЕРА ГМБХ ДООЕЛ Скоп'є | Республіка Македонія | ФАРМАК, а.с. | Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | - | UA/16488/01/01 |
| 172. | ІБАНДРОНОВ А КИСЛОТА АККОРД | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл; по 2 мл та по 6 мл у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанія | Виробництво готового ЛЗ, первинне, вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютикелс Лімітед, Індія Вторинне | Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16515/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|--|--------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія Контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія Контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща | | | | | |
| 173. | ІБУПРОФЕН-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина (Виробництво нерозфасованої продукції; Первинна та вторинна упаковка, контроль серії, дозвіл на випуск серії); Трансфарм Логістік ГмбХ, Німеччина (Вторинна упаковка) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19900/01/01 |
| 174. | ІБУПРОФЕН-ТЕВА ФОРТЕ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 400 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина (Виробництво нерозфасованої продукції; Первинна та вторинна упаковка, | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | За рецептом | - | UA/19900/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------------|---|---------------------------------------|-----------------|--|------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль серії, дозвіл на випуск серії); Трансфарм Логістік ГмбХ, Німеччина (Вторинна упаковка) | | | | | |
| 175. | ІБУФЕН®ДЛЯ ДІТЕЙ ПОЛУНИЦЯ | суспензія оральна, 100 мг/5 мл по 100 або по 120 мл у пластиковому флаконі; по 1 флакону зі шприцом-дозатором у картонній пачці | Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Серадзі | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | Не підлягає | UA/11881/01/01 |
| 176. | ІГРА® | таблетки жувальні по 50 мг, по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці або по 4 таблетки у блістері, по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | ТОВ "ІСТФАРМ" | Україна | Дженефарм СА | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14121/01/02 |
| 177. | ІГРА® | таблетки жувальні по 100 мг, по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці або по 4 таблетки у блістері, по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | ТОВ "ІСТФАРМ" | Україна | Дженефарм СА | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14121/01/03 |
| 178. | ІМОДІУМ® | капсули по 2 мг; по 6 або 20 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | МакНіл Продактс Лімітед | Англія | ДЖНТЛ Консьюмер Хелс (Франс) САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/9831/01/01 |
| 179. | ІМОДІУМ®ДУО | таблетки; по 6 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній пачці | МакНіл Продактс Лімітед | Англія | виробництво за повним циклом (виробництво готової лікарської форми, контроль якості готової лікарської форми, первинне пакування та випуск серії): ДЖНТЛ Консьюмер Хелс (Франс) САС, Франція; контроль якості: | Франція/ Італія/ Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | без рецепта | - | UA/19902/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|---------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Янссен Сілаг С.П.А., Італія; контроль якості (тільки тестування стабільності): Джонсон і Джонсон Прайват Лтд, Індія | | | | | |
| 180. | ІНФАНРИКС ГЕКСА™/INFA NRIX HEXA™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В | суспензія (DTPa-NbV-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням (шприц з голками закриті гумовими ковпачками); дві голки (одного розміру), шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням (шприц з голками закриті гумовими ковпачками); дві голки (одного розміру), шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16235/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|---------------------------------|-----------------|------------------------------------|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | англійською мовою зі стикерами українською мовою | | | | | | | | |
| 181. | ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАН А ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИК И ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРН ИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАН Ь, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС ІNFLUENZAE ТИПУ В | суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКля йн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/15832/01/01 |
| 182. | ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАН А ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИК И ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРН ИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАН Ь, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС ІNFLUENZAE ТИПУ В | суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib) суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням; по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКля йн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/15832/01/01 |
| 183. | ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ | суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКля йн Біолоджікалз | Бельгія | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | - | UA/15832/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС INFLUENZAE ТИПУ В | та ліофілізат (Hib); суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням; по 1 попередньо наповненому одноразовому шприці у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці | | | С.А. | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 184. | ІХТІОЛОВА МАЗЬ 10% | мазь 10 %, по 25 г у контейнерах; по 30 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці; по 20 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці; по 30 г у тубах алюмінієвих; по 20 г у тубах алюмінієвих; по 20 г або по 30 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 30 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/6654/01/01 |
| 185. | КАЛГАН | кореневища по 50 г або по 75 г, або по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 3,0 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачках або у пачках з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/7179/01/01 |
| 186. | КАМЕТОН-ЗДОРОВ'Я | спрей назальний та оромукозний по 25 г у балоні із захисним ковпачком забезпеченому дозуючим клапаном-насосом та назальною насадкою-розпилювачем з захисним ковпачком і оральним | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/2288/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | розпилювачем; по 1 балону у коробці з картону | | | | | | | | |
| 187. | КАМЕТОН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ | спрей оромукозний по 25 г у балоні забезпеченому клапаном-насосом, насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком; по 1 балону у коробці з картону; по 40 г у флаконі з оральним розпилювальним пристроєм та захисним ковпачком; по 1 флакону у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/2288/01/02 |
| 188. | КАНДИБІОТИК | краплі вушні; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону разом з піпеткою-ковпачком вкладеному у поліетиленовий пакетик у картонній коробці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | | UA/8208/01/01 |
| 189. | КАНДІД-Б | крем по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | | UA/8210/01/01 |
| 190. | КАПСИКАМ® | мазь, по 15, по 30 г або по 50 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі та 1 аплікатору в пачці картонній | АТ "Гріндекс" | Латвія | АТ Таллінський фармацевтичний завод, Естонія; АТ "Гріндекс", Латвія | Латвія/Естонія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/6191/01/01 |
| 191. | КАРБОПЛАТИН "ЕБЕВЕ" | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 5 мл (50 мг), або по 15 мл (150 мг), або по 45 мл (450 мг), або по 60 мл (600 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ | Австрія | випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; контроль серії (додаткові дільниці): Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор | Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/4960/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | ГмБХ, Австрія | | | | | |
| 192. | КАРДАЗИН-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/3048/01/01 |
| 193. | КАРСИЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 22,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 8 блістерів у картонній пачці | АТ «Софарма» | Болгарія | АТ «Софарма» | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/2773/02/01 |
| 194. | КАСАРК® HD | таблетки, по 32 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19276/01/01 |
| 195. | КАСАРК®Н | таблетки по 16 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістера в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19251/01/01 |
| 196. | КВАМАТЕЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2937/02/02 |
| 197. | КВАМАТЕЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2937/02/01 |
| 198. | КВАМАТЕЛ® | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг, 5 флаконів з ліофілізатом разом з 5 ампулами по 5 мл розчинника (0,9 % | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ліофілізат для розчину для ін'єкцій та розчинник: виробництво | Угорщина/Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2937/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | розчину натрію хлориду) в картонній упаковці | | | нерозфасовано го продукту, первинна та вторинна упаковка, контроль якості, випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; розчинник: виробництво нерозфасовано го продукту, первинна упаковка: Хемофарм А.Д., Сербія | | | | | |
| 199. | КВАНІЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 3 або 10 упаковок у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія; Альтернативний виробник, що здійснює вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна | Індія/Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/12995/01/01 |
| 200. | КВАНІЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, in bulk: №10x50: по 10 таблеток у блістері; по 50 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | - | | UA/16063/01/01 |
| 201. | КВАТТРЕКС | капсули по 250 мг по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/12875/01/01 |
| 202. | КВЕНТІАКС® SR | таблетки пролонгованої дії по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка упаковки лікарського | за рецептом | | UA/16479/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|----------------|----------------------|--|---------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | КРКА, д.д., Ново место, Словенія | | | | | |
| 203. | КВЕТКСОЛ XR | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка | Німеччина/ Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19569/01/04 |
| 204. | КВЕТКСОЛ XR | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка | Німеччина/ Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19569/01/03 |
| 205. | КВЕТКСОЛ XR | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 150 | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне | Німеччина/ Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19569/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|----------------|----------------------|---|------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці | | | пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина виробництво нерозфасовано ї продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка | | | | | |
| 206. | КВЕТКСОЛ 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 нерозфасовано ї продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19569/01/01 |
| 207. | КВЕТКСОЛ XR | 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 нерозфасовано ї продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер | Німеччина/ Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19569/01/05 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | ГмБХ, Німеччина контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка | | | | | |
| 208. | КЕНАЛОГ 40 | суспензія для ін'єкцій, 40 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в 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/0463/01/01 |
| 209. | КЕТАМІН-3Н | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/12951/01/01 |
| 210. | КЕТОГЕЛЬ - ЗДОРОВ'Я | гель, 25 мг/г; по 50 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі в коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/15957/01/01 |
| 211. | КЕТОНАЛ® | розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек Фармацевтична компанія д.д. | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8325/01/01 |
| 212. | КЕТОНАЛ® | супозиторії по 100 мг; по 6 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина (виробництво in bulk, пакування); Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії); С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія (контроль/випробування серії) | Туреччина/ Словенія/ Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8325/06/01 |
| 213. | КЕТОНАЛ® ДУО | капсули з модифікованим | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек Фармацевтична | Словенія | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | Не підлягає | UA/8325/03/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|---|----------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | вивільненням тверді по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | | | компанія д.д., Словенія (виробництво за повним циклом; пакування) | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 214. | КЕТОНАЛ® РАПІД | гранули для орального розчину по 80 мг; по 2 г гранул у саше; по 6 або по 12, або по 18 саше у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | дозвіл на випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво за повним циклом: Файн Фудс & Фармасьютікал з Н.Т.М. С.П.А., Італія | Словенія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/18642/01/01 |
| 215. | КЕТОНАЛ® РАПІД | гранули для орального розчину по 80 мг; по 2 г гранул у саше; по 6 або по 12, або по 18 саше у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | дозвіл на випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво за повним циклом: Файн Фудс & Фармасьютікал з Н.Т.М. С.П.А., Італія | Словенія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/18642/01/01 |
| 216. | КЕТОНАЛ® ФОРТЕ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 20 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво нерозфасованої продукції, первинна і вторинна упаковка, контроль серії, дозвіл на випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Лек С. А., Польща | Словенія/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8325/04/01 |
| 217. | КЕТОРОЛАК-МІКРОХІМ | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | відповідальний за виробництво | Україна | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | Не підлягає | UA/17057/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | по 5 ампул у касеті; по 2 касети у пачці з картону | | | та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, включаючи випуск серії: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна | | матеріалів: зміни І типу | | | |
| 218. | КЕТОТИФЕН | таблетки по 1 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону; по 30 таблеток у контейнерах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/1942/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|---|---|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 219. | КЛОПІДОГРЕЛЮ ГІДРОСУЛЬФАТ (БІСУЛЬФАТ) | порошок (субстанція) в пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Інд-Свіфт Лебореторіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | - | | UA/14754/01/01 |
| 220. | КЛОФАН® | крем вагінальний 10 %; по 7 г у тубі; по 1 тубі разом з аплікатором у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/14084/01/01 |
| 221. | КОЛХІКУМ-ДИСПЕРТ | таблетки, вкриті оболонкою, по 0,5 мг, по 20 або по 25 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Фармаселект Інтернешнл Бетелігангз ГмбХ | Австрія | Контроль якості ГЛЗ, випуск серії: Фармаселект Інтернешнл Бетелігангз ГмбХ, Австрія; Виробник ГЛЗ, первинне пакування, вторинне пакування: Гаупт Фарма Вульфінг ГмбХ, Німеччина | Австрія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/14633/01/01 |
| 222. | КОМБІГРИП ДЕКСА® | таблетки, in bulk: по 5000 таблеток у пакетах | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | - | | UA/2069/01/01 |
| 223. | КОМБІГРИП ДЕКСА® | таблетки, по 4 таблетки у блістері з фольги алюмінієвої і плівки полівінілхлоридної; по 1 блістеру у пачці з картону; по 20 пачок у груповій пачці з картону; по 8 таблеток у блістері з фольги алюмінієвої і плівки полівінілхлоридної; по 1 блістеру у пачці з картону; по 10 пачок у груповій пачці з картону; | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | без рецепта | | UA/2068/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | по 4 таблетки у блістері з фольги алюмінієвої; по 1 блістеру у пачці з картону; по 20 пачок у груповій пачці з картону; по 8 таблеток у блістері з фольги алюмінієвої; по 1 блістеру у пачці з картону; по 10 пачок у груповій пачці з картону; по 4 таблетки у блістері із фольги алюмінієвої; по 1 блістеру у паперовому конверті; по 20 паперових конвертів у груповій пачці з картону | | | | | | | | |
| 224. | КОМБІСАРТ Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15124/01/01 |
| 225. | КОНТРАКТУБЕ КС | гель, по 10, 20 або 50 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | виробництво, пакування, контроль якості і випуск готового лікарського засобу: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфурд ерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | без рецепта | | UA/6090/01/01 |
| 226. | КОРСАВАЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 24 мг/26 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, | Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України | за рецептом | | UA/20362/01/01 |

| № 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 катонній пачці | | | контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі | | | | | |
| 227. | КОРСАВАЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 49 мг/51 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у катонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі | Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України | за <i>рецептом</i> | | UA/20362/01/02 |
| 228. | КОРСАВАЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 97 мг/103 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у катонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі | Чилі | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України | за <i>рецептом</i> | | UA/20362/01/03 |
| 229. | КСИЛОСПРЕЙ | спрей назальний, 0,5 мг/мл; по 10 мл у флаконі з насосом дозатором із розпилювачем; по 1 флакону в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без <i>рецепта</i> | | UA/19065/01/01 |
| 230. | ЛАЗОЛВАН® | таблетки по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Опелла Хелскеа Україна» | Україна | Дельфарм Реймс, Франція Опелла Хелскеа Поланд Сп. з о.о., Польща | Франція/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без <i>рецепта</i> | <i>підлягає</i> | UA/3430/03/01 |
| 231. | ЛАКТОВІТ ФОРТЕ | капсули по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Мепро Фармасьютікалс Приват Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без <i>рецепта</i> | <i>підлягає</i> | UA/0160/01/01 |
| 232. | ЛАМІФЕН® | гель 1 %, по 15 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без <i>рецепта</i> | <i>підлягає</i> | UA/6136/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | | | | | |
| 233. | ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ АСІНО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/20214/01/02 |
| 234. | ЛЕВЕТИРАЦЕТ АМ АСІНО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/20214/01/01 |
| 235. | ЛЕВОКСИМЕД | розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | Мефар Ілач Сан. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14634/01/01 |
| 236. | ЛЕВОФЛОКСА ЦИН ЄВРО | розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у контейнері з полівінілхлориду, по 1 контейнеру в полімерній плівці в картонній упаковці | ТОВ "Конарк Інтелмед" | Україна | Дочірнє підприємство "Фарматрейд" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18763/01/01 |
| 237. | ЛЕВОФЛОЦИН 250 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесено зміни в інструкцію для медичного застосування Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2397/01/01 |
| 238. | ЛЕВОФЛОЦИН 500 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2397/01/02 |
| 239. | ЛЕТРОЗОЛ | порошок (субстанція) у пакетах потрійних | АТ "Фармак" | Україна | Інд-Свіфт Лебореторіес | Індія | внесення змін до реєстраційних | - | | UA/2555/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|---|--|-----------------|---|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм | | | Лімітед | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 240. | ЛІДОКСАН ЛИМОН | льодяники, 5 мг/1 мг; по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | ТОВ "Сандоз Україна" | Україна | випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія виробництво за повним циклом: Лабораторія Кваліфар НВ (Кваліфар НВ), Бельгія | Словенія/ Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/16168/01/01 |
| 241. | ЛІДОКСАН МЕНТОЛ | льодяники, 5 мг/1 мг; по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | ТОВ "Сандоз Україна" | Україна | Випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво за повним циклом: Лабораторія Кваліфар НВ (Кваліфар НВ), Бельгія | Словенія/ Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | | UA/16208/01/01 |
| 242. | ЛІНЕФОР | капсули тверді по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/18144/01/01 |
| 243. | ЛІНЕФОР | капсули тверді по 150 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/18144/01/02 |
| 244. | ЛІНЕФОР | капсули тверді по 300 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/18144/01/03 |
| 245. | ЛІНКОМІЦИН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 300 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/7975/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 246. | ЛІОТРОМБ 1000-ЗДОРОВ'Я | гель, 1000 МО/г по 25 г, 50 г або 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/11418/01/01 |
| 247. | ЛІОТРОМБ 1000-ЗДОРОВ'Я | гель, 1000 МО/г; in bulk: по 50 кг у бочках сталевих, закритих кришками з затискним кільцем | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | - | | UA/15770/01/01 |
| 248. | ЛЮКСФЕН® | краплі очні, розчин, 2 мг/мл, по 5 мл у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | ТОВ «БАУШ ХЕЛС» | Україна | виробництво, пакування, контроль якості, випуск серії: Фарма Штульн ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11660/01/01 |
| 249. | МЕЛОКСИК | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл в ампулі; по 3 або 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній паці | Фармацевтичний Завод «Польфарма» С. А. | Польща | Фармацевтичний Завод «Польфарма» С. А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13584/01/01 |
| 250. | МЕМОКС 10 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" Україна (фасування та пакування з форми in bulk фірми Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13188/01/01 |
| 251. | МЕМОКС 20 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній паці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" Україна (фасування та пакування з форми in bulk фірми Сінтон Хіспанія, С.Л., | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13188/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 252. | МЕПІФРИН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1,7 мл у ампулі; по 10 ампул у коробці з картону; по 1,7 мл у ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у коробці з картону; по 1,7 мл у карпулі; по 10 карпул у блістері; по 1 або по 5 блістерів у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Іспанія) всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/10776/01/01 |
| 253. | МЕРАЛІС®АДВ АНС | спрей назальний, розчин 0,05%, по 10 мл у флаконі з дозуючим пристроєм, по 1 флакону у картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/17967/01/01 |
| 254. | МЕРАЛІС®АДВ АНС | спрей назальний, розчин 0,1 %; по 10 мл у флаконі з дозуючим пристроєм, по 1 флакону у картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/17967/01/02 |
| 255. | МЕРАТИН | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6456/01/01 |
| 256. | МЕТОКЛОПРА МІД-ДАРНИЦЯ | таблетки по 10 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 5 контурних чарункових упаковок у паці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/7726/02/01 |
| 257. | МЕТОКЛОПРА МІД-ДАРНИЦЯ | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/7726/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|------------------------------|--|------------------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | пачці | | | | | | | | |
| 258. | МЕТФОРМІН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/18846/01/01 |
| 259. | МІЗОПРОСТОЛ | таблетки, по 200 мкг по 3 або по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці з картоном | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/16796/01/01 |
| 260. | МІЗОПРОСТОЛ | таблетки, по 200 мкг, по 3 або по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці з картоном | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/16796/01/01 |
| 261. | МІЛІСТАН СИРОП ВІД КАШЛЮ | сироп; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложечкою у картонній упаковці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Грауре Фармас'ютікал с ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | Не підлягає | UA/2435/01/01 |
| 262. | МІЛІСТАН ФАРИНГО | спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл (0,15 %) по 25 мл у флаконі з небулайзером; по 1 флакону у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | АйСіПіЕй Хелс Продактс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки | без рецепта | | UA/19835/02/01 |
| 263. | МІФЕПРИСТО Н | таблетки по 200 мг, по 1 або 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картоном | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/16710/01/01 |
| 264. | МІФЕПРИСТО Н | таблетки по 200 мг, по 1 або 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картоном | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | Чайна Резоурзес Зіжу Фармас'ютікал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/16710/01/01 |
| 265. | МОВЕСПАЗМ | таблетки, вкриті оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній пачці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | Мові Хелс ГмБХ | Швейцарія | Сава Хелскеа Лтд, Індія Медітоп Фармас'ютікал Лтд., Угорщина | Індія/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/10010/01/01 |
| 266. | МОКСИФЛОКС АЦИН - ВІСТА | розчин для інфузій, по 400 мг/250 мл; по 250 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/19205/01/01 |
| 267. | МОКСИФЛОКС АЦИН-ФАРМЕКС | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг по 5 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери в картонній коробці; по 10 | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника) | за рецептом | | UA/16662/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------|--|--|-----------------|---|------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | | | | | реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 268. | МОКСИФЛОКС АЦИН-ФАРМЕКС | краплі очні, 5 мг/мл; по 5 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у пацці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/16662/02/01 |
| 269. | НАВІРЕЛ | концентрат для приготування розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл (10 мг) або 5 мл (50 мг) у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | Виробництво "in bulk", контроль серій: онкомед меньюфекчерін г а.с., Чеська Республіка Пакування, маркування та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина | Чеська Республіка/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/4711/01/01 |
| 270. | НАДРОПАРИН-ФАРМЕКС | розчин для ін'єкцій, 9500 МО анти-Ха/мл по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в попередньо наповнених шприцах; по 2 попередньо наповнених шприца в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 5 контурних чарункових упаковок або блістерів у пацці картонній; по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/15411/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | попередньо наповнених шприцах; по 5 попередньо наповнених шприців в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 2 контурні чарункові упаковки або блістери у пачці картонній; по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в попередньо наповнених шприцах; по 1 попередньо наповненому шприцу в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці картонній | | | | | | | | |
| 271. | 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 |
| 272. | НАТРИЮ ГЛЮКОНАТ | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | Шаанксі Дашенг Фармасьютикал Тех Ко., Лтд. | Китай | Шаанксі Дашенг Фармасьютикал Тех Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | | UA/16381/01/01 |
| 273. | НЕБИАР® ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат", Україна (виробництво (фасування) з продукції in bulk фірми-виробника Файн Фудс енд Фармасьютикал с Н.Т.М. С.П.А., Італія (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії)) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17352/01/01 |
| 274. | НЕЙРОТИЛІН | розчин для ін'єкцій, 250 | ТОВАРИСТВО З | Україна | Товариство з | Україна | внесення змін до | за | | UA/15534/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | мг/мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | рецептом | | |
| 275. | НЕФРОТЕКТ | розчин для інфузій по 250 мл або по 500 мл у флаконі, по 10 флаконів у картонній коробці | Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ | Німеччина | Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/10733/01/01 |
| 276. | НІФУРОКСАЗИД | суспензія оральна, 220 мг/5 мл по 100 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в паці; по 100 мл у банці полімерній, по 1 банці разом з ложкою дозувальною в паці; по 100 мл у флаконі скляному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в паці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/16309/01/01 |
| 277. | НОВОСТЕЗИН | розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/мл; по 200 мл у пляшках | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15457/01/02 |
| 278. | НОВОСТЕЗИН | розчин для ін'єкцій, по 5 мг/мл; по 5 мл у флаконах; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в паці з картону; по 10 мл або 20 мл у флаконах; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в паці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15457/01/01 |
| 279. | НООТРОПІЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 800 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній паці | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгія | ЮСБ Фарма, Бельгія; Додаткова дільниця контролю якості: СЖС | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/0054/04/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|--|-----------------|---|--|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Лаб Сімон СА, Бельгія | | | | | |
| 280. | НООТРОПІЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгія | ЮСБ Фарма, Бельгія; Додаткова дільниця контролю якості: СЖС Лаб Сімон СА, Бельгія | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/0054/04/01 |
| 281. | НООТРОПІЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 800 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгія | ЮСБ Фарма, Бельгія; Додаткова дільниця контролю якості: СЖС Лаб Сімон СА, Бельгія | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0054/04/02 |
| 282. | НООТРОПІЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгія | ЮСБ Фарма, Бельгія; Додаткова дільниця контролю якості: СЖС Лаб Сімон СА, Бельгія | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0054/04/01 |
| 283. | НООТРОПІЛ® | розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 6 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці картонній; по 15 мл в ампулі; по 4 ампули у блістері; по 1 блістеру у пачці картонній | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгія | Ейсіка Фармасьютикал з С.Р.Л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0054/01/01 |
| 284. | НОРВІР® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 30 або по 60 таблеток у пластиковому флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютикалз ГмбХ | Швейцарія | Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/7004/03/01 |
| 285. | НОРМОВЕН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці; по 12 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/4475/01/01 |
| 286. | НУРОФСН®ЕК СПРЕС УЛЬТРАКАП | капсули м'які по 200 мг; по 4 або 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 8 | Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед | Велика Британія | відповідальний за первинне, вторинне пакування, | Велика Британія/ Нідерланди/ Сполучені | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | | UA/13599/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Ресстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер ресстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | | | контроль якості готового продукту та випуск серії: Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія відповідальний за виробництво in bulk, включаючи проведення контролю якості: Патеон Софтжелс Б.В., Нідерланди відповідальний за виробництво in bulk, первинне, вторинне пакування, контроль якості готового продукту: РБ Хелс Мануфактуринг (ЮС) ЛЛС, Сполучені штати (США) | штати (США) | | | | |
| 287. | ОКТАПЛАС ЛГ | розчин для інфузій, 45 - 70 мг/мл; по 200 мл в стерильному, пластифікованому контейнері для крові з полівінілхлориду; по 1 контейнеру в пакеті з прозорої поліамід/поліетиленової плівки; по 1 пакету в картонній коробці. Октаплас ЛГ упаковується в окремі контейнери за такими групами крові: Група крові А (II), Група крові В (III), Група крові АВ (IV), Група крові О (I) | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма АБ, Швеція | Швеція | внесення змін до ресстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15584/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------------------|-------------------|---|---------------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 288. | ОЛМЕТЕК ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/25 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістера у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | Даічі Санкіо Юроуп ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17624/01/02 |
| 289. | ОЛМЕТЕК ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 40 мг/12,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістера у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | Даічі Санкіо Юроуп ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17624/01/03 |
| 290. | ОЛМЕТЕК ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 40 мг/25 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістера у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | Даічі Санкіо Юроуп ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17624/01/04 |
| 291. | ОЛМЕТЕК ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/12,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістера у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | Даічі Санкіо Юроуп ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17624/01/01 |
| 292. | ОЛСАПРЕС Н | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/20134/01/01 |
| 293. | ОЛФРЕКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17431/01/02 |
| 294. | ОЛФРЕКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17431/01/01 |
| 295. | ОМНАДРЕН® 250 | розчин олійний для ін'єкцій; по 1 мл у ампулі; по 5 ампул у картонній коробці | ТОВ «БАУШ ХЕЛС» | Україна | Фармзавод Ельфа А.Т. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5204/01/01 |
| 296. | ОНОРІО | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, або по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | первинна та вторинна упаковка, контроль, дозвіл на випуск серії: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; | Німеччина/ Румунія/ Польща/ Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/12448/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль: С. К. Сандоз С. Р. Л., Румунія; первинна та вторинна упаковка, контроль, дозвіл на випуск серії: Лек С. А., Польща; виробництво нерозфасованого продукту: Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина | | | | | |
| 297. | ОРНІДАЗОЛ-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/12598/01/01 |
| 298. | ПАНАДОЛ БЕБІ | суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та мірному пристрою у вигляді шприца в картонній коробці | Халеон ЮК Трейдінг Лімітед | Велика Британія | Халеон КХ С.а.р.л. | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | Не підлягає | UA/2562/02/01 |
| 299. | ПАНЗИНОРМ® 10000 | капсули по 7 капсул у блістері; по 3 або по 8, або по 12 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | без рецепта | | UA/9007/01/01 |
| 300. | ПАНТЕКРЕМ® | крем 5% по 30 г у тубі; по 1 тубі у паці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/10978/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|--|--|-----------------|---|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | | | | | |
| 301. | ПАНТЕНОЛ ПЛЮС | крем, по 30 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці з картону | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/16958/01/01 |
| 302. | ПЕНТАСА | суспензія ректальна по 1 г/100 мл, по 100 мл суспензії у флаконі з наконечником і внутрішнім клапаном; по 1 флакону у пакеті з алюмінієвої фольги; по 5 або 7 флаконів та 5 або 7 поліетиленових пакетів у картонній коробці | Феррінг Інтернешнл Сентер СА | Швейцарія | Феррінг-Лечива, а.с. | Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/4990/04/01 |
| 303. | ПЕНТОКСИФІЛ ІН-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 100 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) | за рецептом | | UA/5524/01/01 |
| 304. | ПЕРИНДОПРИЛІНДАПАМІД ФОРТЕ-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг; по 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/14925/01/01 |
| 305. | ПЕРИНДОПРИЛІНДАПАМІД-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/0,625 мг по 30 таблеток у контейнері; по | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/14925/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 306. | ПІЛОБАКТ НЕО | 1 контейнеру в коробці комбінований набір для перорального застосування (таблетки, вкриті оболонкою, по 1000 мг + таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг + капсули по 20 мг); комбі-упаковка: 2 таблетки оранжевого кольору + 2 таблетки світло-жовтого кольору + 2 капсули в стріпі; по 7 стріпів у картонній коробці | Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед | Індія | Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0130/01/01 |
| 307. | ПІЛОКАРПІНУ ГІДРОХЛОРИД | краплі очні, 10 мг/мл; по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею у пацці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/5337/01/01 |
| 308. | ПІРАЦЕТАМ-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 10 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/7498/01/01 |
| 309. | ПК-МЕРЦ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | Мерц Фармасьютикалс ГмбХ | Німеччина | Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина (первинне та вторинне пакування); | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/9031/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--------------------------|-----------------|---|--------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина (продукція in-bulk); Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина (виробник відповідальний за випуск серій); Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина (первинне та вторинне пакування); Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування); Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування) | | | | | |
| 310. | ПК-МЕРЦ | розчин для інфузій, 0,4 мг/мл по 500 мл у флаконі; по 2 флакони у картонній коробці | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | Виробник готового лікарського засобу: Б. Браун Медикал, СА, Іспанія; Виробник, відповідальний за випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Виробник, відповідальний за вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоер | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | | UA/9031/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 311. | ПОЛАЙВІ® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 140 мг; по 140 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки на стерильність та бактеріальні ендотоксини): БСП Фармасьютікал з С.п.А., Італія випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія випробування контролю якості (тільки активність), вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/19838/01/02 |
| 312. | ПОЛАЙВІ® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 30 мг; по 30 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/19838/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|--|----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Швейцарія виробництво нерозфасовано ї продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн- Ля Рош Лтд, Швейцарія | | | | | |
| 313. | ПОЛАЙВІ® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 140 мг; по 140 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | виробництво нерозфасовано ї продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки на стерильність та бактеріальні ендотоксини): БСП Фармасьютікал з С.п.А., Італія випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія випробування контролю якості (тільки активність), вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн- Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/19838/01/02 |
| 314. | ПОЛАЙВІ® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 30 мг; по | ТОВ «Рош Україна» | Україна | випробування контролю якості (окрім | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/19838/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|---------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 30 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | | | активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | | | | | |
| 315. | ПОЛІЗАНОЛ | суспензія оральна, 40 мг/мл; in bulk: по 105 мл у флаконі; по 42 флакони у транспортній упаковці | АТ "Фармак" | Україна | Дженефарм С.А., Греція; Рафарм С.А., Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання виробників в наказі МОЗ України | - | | UA/18481/01/01 |
| 316. | ПОЛІМІК® | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/7657/01/01 |
| 317. | ПОЛІО САБІН™ ДВОВАЛЕНТН А ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПОЛІОМІЄЛІТУ ТИПІВ 1 ТА 3 (ЖИВА, АТЕНУЙОВАН А) | суспензія оральна; по 10 доз (1 мл) у флаконі; по 100 флаконів з суспензією у картонній коробці; по 20 доз (2 мл) у флаконі; по 100 флаконів з суспензією у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/16435/01/01 |
| 318. | ПОСИФОРМІН | мазь очна 2 %; по 5 г мазі у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу. | за рецептом | Не підлягає | UA/12755/01/01 |
| 319. | ПОСИФОРМІН | мазь очна 2 %; по 5 г мазі у тубі; по 1 тубі у | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | УРСАФАРМ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | | UA/12755/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|--|-------------------------------|-----------------|--|--|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картонній коробці | | | ГмбХ | | матеріалів: зміни І типу | | | |
| 320. | ПОТЕНТОКС | порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/250 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6152/01/01 |
| 321. | ПРАЙМЕР | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Мепро Фармасьютикалс Приват Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6766/01/01 |
| 322. | ПРЕВЕНАР® 13 / PREVENAR® 13 ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКО ВА ПОЛІСАХАРИД НА КОН'ЮГОВАН А (ТРИНАДЦЯТИ ВАЛЕНТНА АДСОРБОВАН А) | суспензія для ін'єкцій; по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу та одній відокремленій голці в індивідуальному чохлах у закритому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ, Бельгія; Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс, Ірландія | Бельгія/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/15864/01/01 |
| 323. | ПРЕГАБАЛІН ЄВРО | капсули тверді по 150 мг по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пацці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанія | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютикалс Лімітед, Індія виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютикалс Лімітед, Індія контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина контроль якості: | Індія/ Угорщина/ Італія/ Польща/ Німеччина/ Велика Британія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19209/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------|-----------------|---|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | <p>ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща додаткова дільниця з вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсферд ерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп.з</p> | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|--|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | о.о. Склад Імпортера, Польща додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія додаткова дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 324. | ПРЕГАБАЛІН ЄВРО | капсули тверді по 75 мг, по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанія | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія виробництво | Індія/ Угорщина/ Італія/ Польща/ Німеччина/ Велика Британія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19209/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення | |
|-------|--------------------------|---|---------|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|--|
| | | | | | <p>лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕІН (Італія) СПА, Італія додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща додаткова дільниця з вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсферд ерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика</p> | | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення | |
|-------|--------------------------|---|---------|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|--|
| | | | | | <p>Британія додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп.з о.о. Склад Імпортера, Польща додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія додаткова дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма</p> | | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|--|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Логістікс ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 325. | ПРЕГАБАЛІН ЄВРО | капсули тверді по 300 мг по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанія | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща додаткова дільниця з | Індія/ Угорщина/ Італія/ Польща/ Німеччина/ Велика Британія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19209/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення | |
|-------|--------------------------|---|---------|-----------------|---|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|--|
| | | | | | <p>вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсферд ерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія додаткова ділянка з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща додаткова ділянка з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості, додаткова ділянка з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія додаткова</p> | | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 326. | ПРОАЛОР | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 24 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістерах | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | | UA/7974/01/01 |
| 327. | ПРОПОСОЛ-ЗДОРОВ'Я | спрей для ротової порожнини по 25 г у балоні; по 1 балону з насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком у коробці з картону; по 50 г у флаконі; по 1 флакону з оральним розпилювальним пристроєм та захисним ковпачком у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | | UA/8215/02/01 |
| 328. | ПРОПОСОЛ-Н | спрей для ротової порожнини по 20 г або по 60 г у контейнері з механічним насосом; по 1 контейнеру разом з розпилювачем та захисним ковпачком у пачці з картону | ТОВ "Мікрофарм" | Україна | ТОВ "Мікрофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/7820/01/01 |
| 329. | РЕГІДРОН | порошок дозований; по 18,9 г порошку у пакеті; по 20 пакетів у картонній коробці | Оріон Корпорейшн | Фінляндія | Виробник, що здійснює контроль якості і випуск серій: Оріон | Фінляндія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення умов відпуску в наказах МОЗ України | без рецепта | | UA/2065/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|--------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Корпорейшн, Фінляндія Виробник, що здійснює виробництво, пакування, контроль якості і випуск серій: ТОВ Рецифарм Паретс, Іспанія | | | | | |
| 330. | РЕКУТАН | розчин по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | контроль якості, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод ГНЦЛС», Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я», Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | | UA/5120/01/01 |
| 331. | РЕЛІФ® | мазь ректальна, 2,5 мг/г, по 28,4 г в тубі, по 1 тубі разом з аплікатором у картонній коробці | ТОВ "Байєр" | Україна | Фамар А.В.Е. Авлон Планта | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/3173/01/01 |
| 332. | РЕ-СОЛЬ | порошок для орального розчину, по 18,9 г порошку у пакеті; по 10 або 20 пакетів у коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | | UA/15043/01/01 |
| 333. | РЕФАКТО АФ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (окрім | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/15929/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------|-----------------|---|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці; або 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці | | | дослідження сили тертя поршня), вторинне пакування розчинника у набір з препаратом; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанія; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником "Стерильність": Лабораторія Біолаб, С.Л., Іспанія; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності, сили тертя | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------------------|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | поршня): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (дослідження герметичності, сили тертя поршня)): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 334. | РЕФАКТО АФ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1000 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці; або 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (окрім дослідження сили тертя поршня), вторинне пакування розчинника у набір з препаратом; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанія; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником "Стерильність": Лабораторія Біолаб, С.Л., Іспанія; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника: Веттер Фарма- | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15929/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності, сили тертя поршня): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (дослідження герметичності, сили тертя поршня): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 335. | РЕФАКТО АФ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 2000 МО; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (окрім дослідження сили тертя поршня), | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15929/01/04 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці; або 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці | | | вторинне пакування розчинника у набір з препаратом; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанія; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником "Стерильність": Лабораторія Біолаб, С.Л., Іспанія; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності, сили тертя поршня): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ | | | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------------------|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (дослідження герметичності, сили тертя поршня)): Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 336. | РЕФАКТО АФ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3000 МО; 1 попередньо наповнений шприц із ліофілізатом у верхній камері та розчинником по 4 мл у нижній камері, 1 шток поршня, 1 система для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлева подушечка та 1 ковпачок у картонній коробці; 1 попередньо наповнений шприц із ліофілізатом у верхній камері та розчинником по 4 мл у нижній камері, 1 шток поршня, 1 система для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлева подушечка та 1 ковпачок у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | контроль якості при випуску серій та при дослідженні стабільності, маркування, вторинне пакування, випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанія; виробництво лікарського засобу, візуальний контроль лікарського засобу, контроль якості: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль лікарського засобу, контроль якості лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15929/01/05 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | лікарського засобу, контроль якості лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 337. | РЕФАКТО АФ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці; або 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 попередньо наповненим шприцом з розчинником по 4 мл (натрію хлорид (9 мг/мл), вода для ін'єкцій), 1 адаптером для флакону, 1 системою для інфузії, 2 тампонами зі спиртом, 1 пластирем та 1 марлевою подушечкою в картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (окрім дослідження сили тертя поршня), вторинне пакування розчинника у набір з препаратом; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанія; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником "Стерильність": Лабораторія Біолаб, С.Л., Іспанія; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/15929/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | & Ко. КГ, Німеччина; виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності): Веттер Фарма- Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (окрім дослідження герметичності, сили тертя поршня): Веттер Фарма- Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль розчинника, контроль якості розчинника (дослідження герметичності, сили тертя поршня)); Веттер Фарма- Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 338. | РІЗАМІГРЕН | таблетки по 10 мг; по 1 або по 3 таблетки у блистері; по 1 блистеру у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) | за рецептом | | UA/14053/01/02 |
| 339. | РІЗАМІГРЕН | таблетки по 5 мг; по 1 | ТОВАРИСТВО З | Україна | Товариство з | Україна | Зміни І типу внесення змін до | за | | UA/14053/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | або по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | рецептом | | |
| 340. | РОЗУВАСТАТ ИН КРКА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | За рецептом | Не підлягає | UA/14745/01/02 |
| 341. | РОЗУВАСТАТ ИН КРКА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | За рецептом | Не підлягає | UA/14745/01/01 |
| 342. | РОНЕМ | порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/5881/01/03 |
| 343. | РОНЕМ | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/5881/01/01 |
| 344. | РОНЕМ | порошок для розчину | Мілі Хелскере | Велика | Венус Ремедіс | Індія | внесення змін до | за | | UA/5881/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|------------------------------------|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | для ін'єкцій по 1000 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Лімітед | Британія | Лімітед | | реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | рецептом | | |
| 345. | РОНЕМ | порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/5881/01/04 |
| 346. | РУТАЦИД | таблетки жувальні по 500 мг, по 10 таблеток у блистері, по 2 або 6 блистерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место, Словенія (відповідальний за виробництво "in bulk", первинну упаковку, вторинну упаковку); КРКА, д.д., Ново место, Словенія (відповідальний за виробництво "in bulk", первинну упаковку, вторинну упаковку, контроль та випуск серії) | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | без рецепта | | UA/6649/01/01 |
| 347. | САЛІЦИЛОВА МАЗЬ | мазь 10 % по 25 г у контейнерах; по 20 г або 25 г у тубах; по 20 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці; по 20 г або по 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/6683/01/03 |
| 348. | САЛІЦИЛОВА МАЗЬ | мазь 5 % по 25 г у контейнерах; по 20 г або 25 г у тубах; по 20 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці; по 20 г або по 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/6683/01/02 |
| 349. | САЛОФАЛЬК | гранули гастрорезистентні | Др. Фальк Фарма ГмбХ | Німеччина | Відповідальний за випуск серій | Німеччина | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | | UA/3745/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | продлонгованої дії по 3 г; по 5,58 г гранул у пакеті «Грану-Стикс»; по 50 пакетів у коробці з картону | | | кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина Виробник дозованої форми, первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ (Ноенбург сайт), Німеччина Фарбіл Фарма ГмбХ, Німеччина Виробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ (Ешбах сайт), Німеччина виробник, відповідальний за контроль якості: Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина виробник, відповідальний за контроль якості: аллфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина | | матеріалів: зміни І типу | | | |
| 350. | САЛЬБУТАМОЛУ СУЛЬФАТ | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр | Україна | Ньюленд Лабораторіес Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | - | | UA/4260/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---|-----------------|---|-------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | для фармацевтичного застосування | "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | | | | | | | |
| 351. | СЕЛЛСЕПТ® | капсули по 250 мг, по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній паці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції; пакування, випробування контролю якості: Дельфарм Мілано, С.Р.Л., Італія; Пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/Швейцарія; | Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6612/01/01 |
| 352. | СЕМПРАВИЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 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 | за рецептом | Не підлягає | UA/19884/01/01 |
| 353. | СЕНАДЕ® | таблетки по 13,5 мг № 500: по 20 таблеток у блістері, по 25 блістерів у картонній коробці | Ципла Лтд | Індія | Медітеб Спеціалітіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | без рецепта | | UA/6054/01/01 |
| 354. | СЕРДОЛЕКТ | таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Лундбек Експорт А/С | Данія | виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Х. Лундбек А/С, Данія; випробування за показником "Мікробіологічна чистота": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данія | Данія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5601/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 355. | СЕРДОЛЕКТ | таблетки, вкриті оболонкою, по 12 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Лундбек Експорт А/С | Данія | виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Х. Лундбек А/С, Данія; випробування за показником "Мікробіологічна чистота": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данія | Данія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5601/01/02 |
| 356. | СЕРТАКОНАЗ ОЛ | крем, 20 мг/г по 20 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії) Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/16266/01/01 |
| 357. | СЕРТАКОНАЗ ОЛ-ФАРМЕКС | песарії по 300 мг, по 1 песарію в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) | за рецептом | | UA/13845/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 358. | СЕРТРАЛОФТ 100 | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/8406/01/01 |
| 359. | СЕРТРАЛОФТ 25 | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/8406/01/02 |
| 360. | СЕРТРАЛОФТ 50 | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) | за рецептом | | UA/8406/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|------------------------------------|--------------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | ю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | Зміни I типу | | | |
| 361. | СИМБІКОРТ ТУРБУХАЛЕР | порошок для інгаляцій, дозований, по 80 мкг/4,5 мкг/доза; по 60 доз або по 120 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ, Швеція | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5433/01/01 |
| 362. | СИМБІКОРТ ТУРБУХАЛЕР | порошок для інгаляцій, дозований, по 160 мкг/4,5 мкг/доза; по 60 доз або по 120 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ, Швеція | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5433/01/02 |
| 363. | СИМБІКОРТ ТУРБУХАЛЕР | порошок для інгаляцій, дозований, по 320 мкг/9,0 мкг/доза; по 60 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/5433/01/03 |
| 364. | СИНФЛОРИКС ™ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИК И ПНЕВМОКОКО ВОЇ ІНФЕКЦІЇ (ПОЛІСАХАРИ | суспензія для ін'єкцій; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін'єкцій у попередньо наповненому скляному шприці у комплекті з однією голкою або з двома голками та без голок; 1 попередньо | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/15363/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | ДНИЙ АНТИГЕН) ТА НЕТИПОВАНОЇ ГЕМОФІЛЬНОЇ ІНФЕКЦІЇ, КОН'ЮГОВАН А, АДСОРБОВАН А | наповнений шприц з голкою або двома голками, або без голок у індивідуальному герметично запакованому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін'єкцій у попередньо наповненому скляному шприці; по 10 шприців з 10 голками або без голок у індивідуальних герметично запакованих пластикових контейнерах у картонній коробці; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін'єкцій у монодозовому скляному флаконі; по 1, 10 або 100 флаконів у картонній коробці; по 2 дози (1 мл) суспензії для ін'єкцій у мультидозовому флаконі; по 100 флаконів у картонній коробці | | | | | | | | |
| 365. | СІЛДЕКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг, по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 1 таблетці у блістері, по 2 блістери в пачці; по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" Україна (пакування із форми in bulk виробника "Generpharm SA", Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18444/02/02 |
| 366. | СІЛДЕКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг, по 1 таблетці у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 1 таблетці у | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко- | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18444/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | блістері, по 2 білстери в пачці; по 4 таблетки у білстері, по 1 білстеру в пачці | фармацевтичний завод" | | центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" Україна (пакування із форми in bulk виробника "Generpharm SA", Греція) | | | | | |
| 367. | СІЛДЕКС | таблетки жувальні по 100 мг по 1 таблетці у білстері, по 1 білстеру в пачці; по 4 таблетки у білстері, по 1 білстеру в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна (пакування із форми in bulk виробника "Generpharm SA", Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18444/01/02 |
| 368. | СІЛДЕКС | таблетки жувальні по 50 мг по 1 таблетці у білстері, по 1 білстеру в пачці; по 4 таблетки у білстері, по 1 білстеру в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна (пакування із форми in bulk виробника "Generpharm SA", Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18444/01/01 |
| 369. | СІМІДОНА УНО | таблетки по 6,5 мг, по 30 таблеток у білстері; по 1 або 3 білстери в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | виробництво за повним циклом: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія альтернативний виробник: контроль якості: | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/14581/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|---|---|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія альтернативний виробник: первинне пакування (фасування), вторинне пакування, маркування: Сого Флордіс Інтернешнл Світцерленд СА, Швейцарія альтернативний виробник: контроль серій: Інтерлабор Белп АГ, Швейцарія | | | | | |
| 370. | СІНДЖАРДІ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/1000 мг; по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко., Німеччина; виробництво, контроль якості (за винятком тесту «Мікробіологічна чистота»), первинне та вторинне пакування, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: | Німеччина/ Греція/ Франція/ Сполучені Штати Америки | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15724/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення | |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|---|-----------------------|--------------------------------|----------------|---------------|----------------------------------|--|
| | | | | | <p>ПАТЕОН ФРАНЦІЯ, Франція; виробництво таблеток "in bulk" та контроль якості: Патеон Пуерто Рико. Інк., Сполучені Штати Америки; контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічн а чистота"): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; контроль якості при дослідженні стабільності (за винятком тесту "Мікробіологічн а чистота"): Еврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічн а чистота": СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; К'юЕйСіЕс ЕПЕ, Греція</p> | | | | | | |
| 371. | СІНДЖАРДІ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та | Німеччина/ Греція/ | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | Не підлягає | UA/15722/01/01 | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------|-----------------|---|----------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 12,5 мг/1000 мг; по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | | | вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко., Німеччина; виробництво, контроль якості (за винятком тесту «Мікробіологічна чистота»), первинне та вторинне пакування, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПАТЕОН ФРАНЦІЯ, Франція; виробництво таблеток "in bulk" та контроль якості: Патеон Пуерто Рико. Інк., Сполучені Штати Америки; контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, | Франція/ Сполучені Штати Америки | матеріалів: зміни I типу Зміни II типу | | | |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|--|--|-------------------------------|---|-------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Німеччина; контроль якості при дослідженні стабільності (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): Еврофінс ФАСТ ГмБХ, Німеччина; альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота": СГС Інститут Фрезеніус ГмБХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; К'юЕйСіЕс ЕПЕ, Греція | | | | | |
| 372. | СЛАБІЛАКС-ЗДОРОВ'Я | краплі оральні, 7,5 мг/мл, по 15 мл або 30 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | без рецепта | | UA/12465/02/01 |
| 373. | СМОФЛІПІД 20 % | емульсія для інфузій; по 100 мл, або по 250 мл, або по 500 мл у флаконі | Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ | Німеччина | Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/13846/01/01 |
| 374. | СОРЦЕФ® | гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл; для 60 мл суспензії: по 32 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою та мірним стаканчиком в картонній коробці; для 100 мл суспензії: по 53 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою та мірним | АЛКАЛОЇД АД Скоп'є | Республіка Північна Македонія | контроль якості, випуск серії: АЛКАЛОЇД АД Скоп'є, Республіка Північна Македонія; виробництво, первинне та вторинне пакування: АЛКАЛОЇД АД | Республіка Північна Македонія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/11157/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------------------|----------------------|--|---------------------------------------|---|---|---------------|----------------------------------|
| | | стаканчиком в картонній коробці | | | Скоп'є, Республіка Північна Македонія | | | | | |
| 375. | СПАЗГО | таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія | Фламінго Фармасьютікалс Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | № 10 – без рецепта; № 100 – за рецептом | Не підлягає | UA/4544/01/01 |
| 376. | СПАЗМАЛГОН ДУО | таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Балканфарма-Дупниця АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/7059/01/01 |
| 377. | СТИЛЕН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці | КУПФЕР БІОТЕХ, УАБ | Литовська Республіка | Донг-А СТ Ко., Лтд. | Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/15426/01/01 |
| 378. | СТИМУЛОТОН® | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/3195/01/02 |
| 379. | СТРЕПТОЦИД ОВА МАЗЬ 10% | мазь 10 % по 25 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону; по 25 г у тубах алюмінієвих; по 25 г у контейнерах; по 25 г або по 40 г у тубах ламінатних; по 25 г або по 40 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці з картону | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/0385/01/02 |
| 380. | СТРЕПТОЦИД ОВА МАЗЬ 5% | мазь 5 % по 25 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону; по 25 г у тубах алюмінієвих; по 25 г у контейнерах; по 25 г або по 40 г у тубах ламінатних; по 25 г або по 40 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці з картону | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/0385/01/01 |
| 381. | СУГАМАДЕКС-ВІСТА | розчин для ін'єкцій, по 100 мг/мл; по 2 мл або по 5 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна упаковка, | Німеччина/ Іспанія/ Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19867/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|--|------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль якості: Вассербургер Арцнайміттель ерк ГмбХ, Німеччина; контроль серії (фізико- хімічний), випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія; контроль серії: Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка; контроль серії (біологічний, стерильність): Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ , Німеччина; вторинна упаковка: СВУС Фарма а.с., Чеська Республіка | | | | | |
| 382. | СУЛЬБАКТМ АКС | порошок для розчину для ін'єкцій, 1000 мг/500 мг; 1 флакон (на 20 мл) з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед, Індія Свісс Перентералс Лтд., Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6154/01/02 |
| 383. | СУЛЬБАКТМ АКС | порошок для розчину для ін'єкцій, 500 мг/250 мг; 1 флакон (на 10 мл) з порошком у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед, Індія Свісс Перентералс Лтд., Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6154/01/01 |
| 384. | СУЛЬФАСАЛА ЗИН | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво готового лікарського засобу, первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; первинна та вторинна упаковка: КРКА, | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/0420/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | д.д., Ново место, Словенія | | | | | |
| 385. | СУПЕРВІГА 100 | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 1 таблетці у блистері; по 1 або 4 блистери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6480/01/01 |
| 386. | СУПЕРВІГА 25 | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг; по 1 таблетці у блистері; по 1 або 4 блистери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6480/01/03 |
| 387. | СУПЕРВІГА 50 | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 1 таблетці у блистері; по 1 або 4 блистери у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6480/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 388. | ТАКЛОР® | таблетки, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18560/01/01 |
| 389. | ТАУФОН | краплі очні, 40 мг/мл, по 5 мл у флаконі; по 3 флакони разом з кришкою-крапельницею у пачці з картону; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у пачці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/5345/01/01 |
| 390. | ТАУФОН-ДАРНИЦЯ | краплі очні, розчин, 40 мг/мл, по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/1894/01/01 |
| 391. | ТАФНЕКСТ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | за рецептом | | UA/18486/01/01 |
| 392. | ТЕГРУМ | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 1 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у пачці із картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» (виробнича дільниця (всі стадії | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15148/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | виробничого процесу); відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії) | | | | | |
| 393. | ТЕГРУМ | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 1 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у пачці із картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» (виробнича дільниця (всі стадії виробничого процесу); відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15148/01/01 |
| 394. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 5 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі; по 1 флакону в пачці | Медак Гезельшафт фюр клініше Спеціальпрепарате мБХ | Німеччина | виробник, що відповідає за вторинну упаковку, контроль/випробування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Спеціальпрепарате мБХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амарег ГмБХ, Німеччина; Нерфарма С.р.Л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13562/01/01 |
| 395. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 20 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі; по 1 флакону в пачці | Медак Гезельшафт фюр клініше Спеціальпрепарате мБХ | Німеччина | виробник, що відповідає за вторинну упаковку, контроль/випро | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13562/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | бування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина; Нерфарма С.р.Л., Італія | | | | | |
| 396. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 100 мг, по 5 або 20 капсул у флаконі; по 1 флакону в пачці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | виробник, що відповідає за вторинну упаковку, контроль/випробування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина; Нерфарма С.р.Л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13562/01/03 |
| 397. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 140 мг, по 5 капсул у флаконі; по 1 | Медак Гезельшафт фюр клініше | Німеччина | виробник, що відповідає за | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | | UA/13562/01/04 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Ресстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер ресстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | флакону в пачці | Шпеціальпрепарате мбХ | | вторинну упаковку, контроль/випробування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина; Нерфарма С.р.Л., Італія | | матеріалів: зміни І типу | | | |
| 398. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 180 мг, по 5 капсул у флаконі; по 1 флакону в пачці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | виробник, що відповідає за вторинну упаковку, контроль/випробування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина; Нерфарма | Німеччина/Італія | внесення змін до ресстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/13562/01/05 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | С.р.Л., Італія | | | | | |
| 399. | ТЕМОМЕДАК | капсули по 250 мг, по 5 капсул у флаконі; по 1 флакону в пачці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпецільпрепарате мбХ | Німеччина | виробник, що відповідає за вторинну упаковку, контроль/випробування серії, дозвіл на випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпецільпрепарате мбХ, Німеччина; відповідають за виробництво нерозфасованої продукції, первинну упаковку, контроль/випробування серії: Хаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина; Нерфарма С.р.Л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/13562/01/06 |
| 400. | ТЕОФЕДРИН IC® | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/9230/01/01 |
| 401. | ТІВОРТІН® | розчин для інфузій, 42 мг/мл по 100 мл або по 200 мл у пляшках скляних або полімерних; по 1 пляшці у коробці з картону | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8954/01/01 |
| 402. | ТІЗОПТАН | краплі очні, розчин по 3 мл у флаконі з пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в картонній коробці | СЕНТІСС ФАРМА ПВТ. ЛТД. | Індія | СЕНТІСС ФАРМА ПВТ. ЛТД. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | за рецептом | | UA/17236/01/01 |
| 403. | ТІО-НОРМІК | розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у коробці з картону; по 2 мл в | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтичн | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника | за рецептом | | UA/18650/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | ампулі, по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону, по 4 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у коробці з картону | | | а компанія "Здоров'я" | | реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 404. | ТОЛЕВАС® | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11195/01/02 |
| 405. | ТОЛЕВАС® | таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11195/01/03 |
| 406. | ТОЛЕВАС® | таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг, по 6 таблеток у блістері; по 5 або 15 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11195/01/04 |
| 407. | ТОЛЕВАС® | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/11195/01/01 |
| 408. | ТОПІЛЕПСИН 100 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/9762/01/01 |
| 409. | ТОПІЛЕПСИН 25 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) | за рецептом | | UA/9762/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картонній коробці | «ЗДОРОВ'Я» | | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 410. | ТОПІЛЕПСИН 50 | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/9762/01/03 |
| 411. | ТРАМАДОЛ-ЗН | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/12470/01/01 |
| 412. | ТРАНЕКСАМОВА КИСЛОТА-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) | за рецептом | | UA/15252/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------------|---|--|-----------------|---|-------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | коробці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у картонній коробці з перегородками | «ЗДОРОВ'Я» | | "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | | (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 413. | ТРАНЕКСАМОВА КИСЛОТА-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/16157/01/01 |
| 414. | ТРЕНАКСА 250 | таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг, по 6 таблеток у стріпі; по 2 стріпи в картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | | UA/10181/01/01 |
| 415. | ТРЕНАКСА 500 | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 6 таблеток у стріпі; по 2 стріпи в картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | | UA/10181/01/01 |
| 416. | ТРИВЕРАМ® 10 МГ/5МГ/5 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/5 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15517/01/01 |
| 417. | ТРИВЕРАМ® 20 МГ/10МГ/10 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/10 мг/10 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/15517/01/02 |
| 418. | ТРИВЕРАМ® | таблетки, вкриті | ЛЕ ЛАБОРАТУАР | Франція | виробництво, | Франція/ | внесення змін до | за | | UA/15515/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------------|-----------------------------------|---|----------------------|-----------------|---|------------------|---|--------------------|--------------------|----------------------------------|
| | 20 МГ/10МГ/5 МГ | плівковою оболонкою, по 20 мг/10 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | СЕРВ'Є | | контроль якості, пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Ірландія | реєстраційних матеріалів: зміни І типу | <i>рецептом</i> | | |
| 419. | ТРИВЕРАМ® 20 МГ/5МГ/5 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг/5 мг; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | <i>за рецептом</i> | | UA/15516/01/01 |
| 420. | ТРИВЕРАМ® 40 МГ/10МГ/10 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг/10 мг, по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 або по 3 контейнери для таблеток у коробці з картону | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | <i>за рецептом</i> | | UA/15516/01/02 |
| 421. | ТРИДУКТАН МВ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг; in bulk: по 7 кг таблеток у поліетиленових пакетах, які вкладають у контейнери | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | - | <i>Не підлягає</i> | UA/5031/01/01 |
| 422. | ТРИДУКТАН МВ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг; по 10 таблеток у | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | <i>за рецептом</i> | <i>Не підлягає</i> | UA/5030/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній пачці; по 20 таблеток у блістері, по 1, 3 або 4 блістери у картонній пачці | | | | | | | | |
| 423. | ТРИЗИПІН | розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 2 касети у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | відповідальний за виробництво та контроль/випробування, не включаючи випуск серії: Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Україна відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, включаючи випуск серії: ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/9897/01/01 |
| 424. | ТРИНОМІЯ® | капсули тверді по 100 мг/20 мг/5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15409/01/01 |
| 425. | ТРИНОМІЯ® | капсули тверді по 100 мг/20 мг/2,5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15410/01/01 |
| 426. | ТРИНОМІЯ® | капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | Феррер Інтернаціональ, С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15408/01/01 |
| 427. | ТРОМБАСЕЛ | таблетки, вкриті | Містрал Кепітал | Англія | Виробник, | Іспанія/ | внесення змін до | за | Не підлягає | UA/20175/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------------------|-----------------|--|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці або по 14 таблеток у блістері, по 7 блістерів в картонній коробці | Менеджмент Лімітед | | відповідальний за виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: НЕЙРАКСФАРМ ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ С.Л., Іспанія Альтернативний виробник, відповідальний за мікронізацію проміжного продукту: Джетфарма СА, Швейцарія Альтернативний виробник, відповідальний за мікробіологічне тестування: МІКРО-БІОС, С.Л., Іспанія | Швейцарія | реєстраційних матеріалів: зміни І типу | рецептом | | |
| 428. | ТРОМБАСЕЛ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробник, відповідальний за виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: НЕЙРАКСФАРМ ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ С.Л., Іспанія Альтернативний виробник, відповідальний за мікронізацію проміжного продукту: Джетфарма СА, Швейцарія Альтернативний виробник, відповідальний за | Іспанія/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/20175/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|------------------------------|--|---------------------------------------|-----------------|--|-----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | мікробіологічне тестування: МІКРО-БІОС, С.Л., Іспанія | | | | | |
| 429. | УЛЬТРАКАІН® Д-С ФОРТЕ | розчин для ін'єкцій, ампули; Для виробника Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина, ампули: № 100 (10x10): по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній чарунковій упаковці; по 1 картонній чарунковій упаковці в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою; картриджі: № 100 (10x10): по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у картонній чарунковій упаковці; по 10 картонних чарункових упаковок у картонній коробці; Для виробника ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція; ампули: № 100 (5x2x10): по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у полістироловій упаковці; по 2 полістиролові упаковки в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція | Німеччина/ Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/3406/01/02 |
| 430. | УЛЬТРАФАСТ ІН | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/12296/01/01 |
| 431. | УРОНЕФРОН® | краплі; по 25 мл або по 50 мл у флаконі; по 1 флакону у паці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/11226/02/01 |
| 432. | УРСОФАЛЬК | капсули по 250 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 25 капсул у блістері; по 2 або 4 | Др. Фальк Фарма ГмбХ | Німеччина | відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/3746/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | блістери в коробці з картону | | | ГмбХ, Німеччина; виробники дозованої форми, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; аллфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробники, відповідальні за контроль якості: ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 433. | ФАМОТИДИН-ФАРМЕКС | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 5 флаконів з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/14868/01/01 |
| 434. | ФАРМАСУЛІН | розчин для ін'єкцій, 100 | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до | за | | UA/2318/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | ® Н | МО/мл; по 3 мл у картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | | | | | реєстраційних матеріалів: зміни І типу | рецептом | | |
| 435. | ФАРМАСУЛІН ® Н 30/70 | суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл; по 3 мл в картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/2319/01/01 |
| 436. | ФАРМАСУЛІН ® Н НР | суспензія для ін'єкцій, 100 МО/мл; по 3 мл в картриджі; по 5 картриджів у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/2320/01/01 |
| 437. | ФЕДИН-20® | капсули по 20 мг; in bulk: по 2500 капсул у подвійних поліетиленових пакетах | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | - | | UA/1240/01/01 |
| 438. | ФЕДИН-20® | капсули по 20 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | | UA/1239/01/01 |
| 439. | ФЕНІБУТ- АСТРАФАРМ | таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | | UA/17285/01/01 |
| 440. | ФЕНОБАРБІТА Л-ЗН | таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/12251/01/01 |
| 441. | ФЕНОБАРБІТА Л-ЗН | таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ | Україна | Товариство з обмеженою | Україна | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | | UA/12251/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | блістерів у коробці | ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | | матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | | | |
| 442. | ФЕСГО® | розчин для ін'єкцій, 600 мг/600 мг, по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/19640/01/01 |
| 443. | ФЕСГО® | розчин для ін'єкцій, 1200 мг/600 мг, по 15 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | | UA/19640/01/02 |
| 444. | ФІРІАЛТА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 7 блістерів з календарною шкалою в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу дослідження FIGARO-ODK фази III | за рецептом | Не підлягає | UA/20058/01/01 |
| 445. | ФІРІАЛТА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 7 блістерів з календарною шкалою в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/20058/01/02 |
| 446. | ФЛЕКСБУМІН | розчин для інфузій, 200 г/л; по 50 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по 24 пакети в картонній коробці; по 100 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по 12 пакетів в картонній коробці | Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ | Австрія | Баксалта ЮС Інк., США (виробництво нерозфасованої продукції, термообробка); Баксалта ЮС Інк., США (стерильне наповнення, остаточна пастеризація, первинне та вторинне пакування); Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, | США/Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/18128/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Австрія (контроль якості, випуск серії) | | | | | |
| 447. | ФЛОРИСЕД-ЗДОРОВ'Я | сироп, по 50 мл, по 100 мл або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 мл у саше, по 20 саше у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/8853/02/01 |
| 448. | ФЛУДЕРМ | крем, 0,5 мг/г по 15 г у тубі; по 1 тубі в коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/15997/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|---|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Україна контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 449. | ФЛУКОНАЗОЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 4 або по 7 або по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону; по 10 таблеток у блістері, по 100 блістерів у коробці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0276/01/02 |
| 450. | ФЛУКОНАЗОЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг; по 1 таблетці у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону; по 2 таблетки у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | № 1 – без рецепта; № 2 - за рецептом | Не підлягає | UA/0276/01/03 |
| 451. | ФЛУКОНАЗОЛ | таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 4 або по 7 або по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону; по 10 таблеток у блістері, по 100 блістерів у коробці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0276/01/01 |
| 452. | ФЛУТИКАЗОН-ЗДОРОВ'Я | спрей назальний дозований, суспензія, 27,5 мкг/дозу; по 30 доз або по 120 доз у флаконі зі спреї-насосом з захисним кільцем та ковпачком; по 1 флакону у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/19177/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Україна контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 453. | ФЛУТІКАЗОН | мазь, 0,05 мг/г, по 15 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картоном | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | за рецептом | | UA/15997/02/01 |
| 454. | ФОРЕКОКС ТРЕК | таблетки, вкриті оболонкою, in bulk: 500 таблеток у банках | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | Не підлягає | UA/7797/01/01 |
| 455. | ФОРЕКОКС ТРЕК | таблетки, вкриті оболонкою; по 6 таблеток у стріпі, по 10 стріпів у картонній коробці; по 28 таблеток у блістері, по 24 блістери у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/7796/01/01 |
| 456. | ФОРСАНЕК® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ | Індія | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | | UA/18626/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|--|--------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 60 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 4 блістери у картонній упаковці | | | ЛТД | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 457. | ФОРСАНЕК® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 4 блістери у картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/18626/01/02 |
| 458. | ФОРСАНЕК® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 4 блістери у картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/18626/01/03 |
| 459. | ФОСФОМІЦИН | гранули для орального розчину по 3 г, 1 саше з гранулами у коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/17168/01/01 |
| 460. | ФУКОРЦИН | розчин нашкірний, по 25 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: ПП "КІЛАФФ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | | UA/0182/01/01 |
| 461. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ | таблетки, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина | Індія/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/9825/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|-----------------|-----------------|---|----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 20 пачок у груповій картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці | | | | | | | | |
| 462. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО | порошок для орального розчину з малиновим смаком; по 4 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці | ТОВ "Мові Хелс" | Україна | виробництво за повним циклом: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/15355/01/01 |
| 463. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО | порошок для орального розчину з лимонним смаком; по 4 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці | ТОВ "Мові Хелс" | Україна | виробництво за повним циклом: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/15354/01/01 |
| 464. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО МАКС | порошок для орального розчину з лимонним смаком, по 4 г порошку в саше; по 10 саше у картонній пачці | ТОВ «Мові Хелс» | Україна | повний цикл виробництва: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/16014/01/01 |
| 465. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО МАКС | порошок для орального розчину з малиновим смаком, по 4 г порошку в саше; по 10 саше у картонній пачці | ТОВ «Мові Хелс» | Україна | повний цикл виробництва: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | | UA/16015/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Ламп Сан Просперо СПА, Італія | | | | | |
| 466. | ХЕПІДЕРМ ПЛЮС | крем по 20 г, по 40 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/13321/01/01 |
| 467. | ХЕПІДЕРМ-ЗДОРОВ'Я | крем для зовнішнього застосування 5%, по 15 г, по 30 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/11691/02/01 |
| 468. | ХЕПІДЕРМ-ЗДОРОВ'Я АЕРОЗОЛЬ | піна на шкірну, 50 мг/г; по 58,5 г або по 117,0 г у балоні; по 1 балону в картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу | без рецепта | | UA/11691/01/01 |
| 469. | ХІЛО-КЕА® | краплі очні по 10 мл у багатодозовому контейнері з повітронепроникним насосом та ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/9732/01/01 |
| 470. | ХІЛО-КОМОД® | краплі очні, 1 мг/мл; по 10 мл у багатодозовому контейнері, оснащеному повітронепроникним насосом та закритому ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/7443/01/01 |
| 471. | ХЛОРГЕКСИД ИН-ЗДОРОВ'Я | розчин 0,5 мг/мл по 50 мл у флаконах полімерних, по 100 мл у флаконах полімерних | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника | без рецепта | | UA/10769/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | | реєстраційного посвідчення) | | | |
| 472. | ХЛОТРИАНІЗ ЕН | таблетки по 12 мг; по 100 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу | за рецептом | | UA/5532/01/01 |
| 473. | ХОНДРОІТИН® КОМПЛЕКС | капсули; по 30 або 60 капсул у контейнері, по 1 контейнеру в пачці або по 6 капсул у блістері, по 5 або 10 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | виробник відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/17345/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------------|--|---------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна виробник, відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | | | | | |
| 474. | ЦЕТРИМАК | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці | Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | без рецепта | | UA/16082/01/01 |
| 475. | ЦЕФТАЗИДИМ АНАНТА | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у коробці з картону | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія | Свісс Перентералс Лтд., Індія Ананта Медікеар Лімітед, Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15346/01/01 |
| 476. | ЦЕФУТИЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Фарма Інтернешенал Компані | Йорданія | Фарма Інтернешенал Компані | Йорданія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/8893/01/03 |
| 477. | ЦЕФУТИЛ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Фарма Інтернешенал Компані | Йорданія | Фарма Інтернешенал Компані | Йорданія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | | UA/8893/01/02 |
| 478. | ЦИСПЛАТИН-МІЛІ | концентрат для розчину для інфузій, 0,5 мг/мл; по 20 мл (10 мг), або 50 мл (25 мг), або 100 мл (50 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британія | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6490/01/01 |
| 479. | ЦІАНОКОБАЛА МІН (ВІТАМІН В12) | розчин для ін'єкцій, 0,5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в паці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | | UA/7360/01/01 |
| 480. | ЯРИНА® ПЛЮС | таблетки, вкриті оболонкою; № 28: по 21 таблетці оранжевого | Байер АГ | Німеччина | Первинна та вторинна упаковка, | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/12155/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|--------------|---------------------------------|---|----------------|------------------------|--|-------------------------|-------------------------------|-----------------------|----------------------|---|
| | | кольору і по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | | | дозвіл на випуск серії: Байєр АГ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції: Байєр Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | | | | | |

**у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування*

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЯКІ НЕ РЕКОМЕНДОВАНІ ДО ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ, ПЕРЕРЕЄСТРАЦІЇ ТА ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО
РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску | Заявник | Країна | Виробник | Країна | Підстава | Процедура |
|-------|--------------------------|--|-------------------------------------|-----------|---|---|-----------------------------------|--|
| 1. | СЕНАДЕ® | таблетки по 13,5 мг № 500: по 20 таблеток у блістері, по 25 блістерів у картонній коробці | Ципла Лтд | Індія | Медітеб Спешиалітіз Лімітед | Індія | засідання НТР № 10 від 14.03.2024 | не рекомендувати до затвердження - зміни I типу - зміни з якості. АФІ. Виробництво. Зміна виробника вихідного/проміжного продукту/реагенту, що використовуються у виробничому процесі АФІ, або зміна виробника (включаючи, де необхідно, місце проведення контролю якості) АФІ (за відсутності сертифіката відповідності Європейській фармакопеї у затверженому досьє)(інші зміни) (Б.І.а.1. (х) ІБ), зміна виробника активного фармацевтичного інгредієнта (АФІ). Затверджено: Мехта Фармасьютікалс Прайвет Лімітед, Індія, Запропоновано: KOTHARI PHYTOCHEMICALS INTERNATIONAL (Division of Kothari Phytochemicals & Industries Ltd), Індія. Зміну не рекомендовано до затвердження, оскільки заявлено відповідну зміну Б.І.а.1. (б), ІІ. |
| 2. | СІНДЖАРДІ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/1000 мг, 12,5 мг/1000 мг, по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунг ГмбХ, Німеччина (контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота")); Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., | Німеччина/ Греція/ Сполучені Штати Америки/ Франція | засідання НТР № 10 від 14.03.2024 | не рекомендувати до затвердження - зміни II типу - зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміни у короткій характеристиці лікарського засобу, тексті маркування та інструкції для медичного застосування у зв'язку із новими даними з якості, доклінічними, клінічними даними та даними з фармаконагляду (В.І.4. ІІ), для дозування 5 мг/1000 мг - зміни не рекомендовано до внесення до інструкції для медичного застосування лікарського засобу та до короткої характеристики лікарського засобу на підставі листів заявника Вих. № RA-UA-268/23 та № RA-UA-267/23 від 17.05.2023 р.; зміни II типу - |

| | | | | | | | | |
|----|-----------|---|-------------------|-----------|---|--|-----------------------------------|---|
| | | | | | <p>Греція (виробництво, контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"), первинне та вторинне пакування, випуск серії); Еврофінс ФАСТ ГмБХ, Німеччина (контроль якості при дослідженні стабільності (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота")); К'юЕйСіЕс ЕПЕ, Греція (альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота"); Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина (альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота"); Патеон Пуерто Рико. Інк., Сполучені Штати Америки (виробництво таблеток "in bulk" та контроль якості); ПАТЕОН ФРАНЦІЯ, Франція (первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); СГС Інститут Фрезеніус ГмБХ, Німеччина (альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота")</p> | | | <p>зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміни у короткій характеристиці лікарського засобу, тексті маркування та інструкції для медичного застосування у зв'язку із новими даними з якості, доклінічними, клінічними даними та даними з фармаконагляду (В.І.4. II), для дозування 12,5 мг/1000 мг - зміни не рекомендовано до внесення до інструкції для медичного застосування лікарського засобу та до короткої характеристики лікарського засобу на підставі листів заявника Вих. № RA-UA-268/23 та № RA-UA-267/23 від 17.05.2023 р.</p> |
| 3. | ТАФІНЛАР® | капсули тверді по 50 мг; по 75 мг; по 120 капсул у флаконах | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | <p>виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; альтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль</p> | Іспанія/ Велика Британія/ Словенія | засідання НТР № 10 від 14.03.2024 | <p>не рекомендувати до затвердження - Зміни І типу - Зміни щодо безпеки/ефективності та фармаконагляду. Зміна частоти та/або термінів подання регулярно оновлюваних звітів з безпеки лікарських засобів (В.І.10. ІАп) - Зміни у частоті та датах подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки. Діюча редакція: Частота подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки 1 рік. Кінцева дата для включення даних до РОЗБ - 26.08.2018 р. Дата подання - 04.11.2018 р.</p> |

| | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|---|--|--|--|
| | | | | | якості: Зігфрід Барбера С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця відповідальна за первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., Словенія | | | Пропонована редакція: Частота подання регулярно оновлюваного звіту з безпеки 3 роки. Кінцева дата для включення даних до РОЗБ - 26.08.2025р. Дата подання - 24.11.2025 р. Зміну не рекомендовано до затвердження у зв'язку з невідповідністю періодичності подання регулярно оновлюваних звітів з безпеки лікарських засобів у ЄС. |
|--|--|--|--|--|---|--|--|--|

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ