

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ПРОПОНУЮТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ**

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, улаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|---------------------------------|-----------------|--|------------------|------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| 1. | АРГІНІНУ АСПАРТАТ (L-АРГІНІНУ АСПАРТАТ) | гранули або порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | ФАЕС ФАРМА, С.А. | Іспанія | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20416/01/01 |
| 2. | ГЕПАРИН НАТРІЮ | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Ф3 "БІОФАРМА" | Україна | Шенжень Хепалінк Фармасьютікал Груп Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20417/01/01 |
| 3. | ЛЕВОЦЕТИРИЗИНУ ДИГІДРОХЛОРИД | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Хунан Джудіан Хонгіанг Фармацеутікал Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 5 років | - | Не підлягає | UA/20418/01/01 |
| 4. | РИСПЕРИДОН-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 3, або 6 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20419/01/01 |
| 5. | РИСПЕРИДОН-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 3, або 6 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | реєстрація на 5 років | за рецептом | Не підлягає | UA/20419/01/02 |

Начальник
Фармацевтичного управління

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ

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. | АМКЕСОЛ® УНО | сироп 2 %, по 100 мл у банці скляній; по 1 банці разом з ложкою мірною у паці; по 100 мл у банці полімерній; по 1 банці разом з ложкою мірною у паці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін | без рецепта | підлягає | UA/17239/01/02 |
| 2. | ГРОПІВІРІН® | сироп, 50 мг/мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону зі шприцом-дозатором у паці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17561/01/01 |
| 3. | ДИМЕТИНДЕН-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг, по 10 таблеток у блистері; по 1 або 2 блистери у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | перереєстрація на необмежений термін | без рецепта | підлягає | UA/16699/02/01 |
| 4. | ЕРІДОН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг, по 10 таблеток в блистері, по 3 або 6 блистерів в картонній паці | Дексель Лтд. | Ізраїль | виробництво, пакування, випробування контролю якості та випуск серії: Дексель Лтд., Ізраїль випробування контролю якості (мікробіологічний контроль): ТОВ Інститут харчової мікробіології та споживчих товарів, Ізраїль | Ізраїль | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17620/01/01 |
| 5. | ЕРІДОН® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток в блистері, по 3 або 6 блистерів в картонній | Дексель Лтд. | Ізраїль | виробництво, пакування, випробування контролю якості та випуск серії: | Ізраїль | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17620/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | пачці | | | Дексель Лтд., Ізраїль випробування контролю якості (мікробіологічний контроль): ТОВ Інститут харчової мікробіології та споживчих товарів, Ізраїль | | | | | |
| 6. | МЕРОПЕНЕМ | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; in bulk: по 190 флаконів у коробці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | ЕйСіЕс ДОБФАР Ес.Пі.Ей. | Італія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17670/01/02 |
| 7. | МЕРОПЕНЕМ | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; in bulk: по 190 флаконів у коробці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | ЕйСіЕс ДОБФАР Ес.Пі.Ей. | Італія | перереєстрація на необмежений термін | - | Не підлягає | UA/17670/01/01 |
| 8. | НУВІДЖИЛ® | таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Цефалон ТОВ, США первинне, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватська д.о.о., Хорватія | США/ Хорватія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17446/01/01 |
| 9. | НУВІДЖИЛ® | таблетки по 150 мг; по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру у коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Цефалон ТОВ, США первинне, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватська д.о.о., Хорватія | США/ Хорватія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17446/01/02 |
| 10. | НУВІДЖИЛ® | таблетки по 250 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру у коробці; по 10 | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, | США/ Хорватія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17446/01/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--------------|-----------------|---|------------------|--------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці | | | контроль серії: Цефалон ТОВ, США первинне, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія | | | | | |
| 11. | ОЛІМЕЛЬ N4E | емульсія для інфузій по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | Бакстер С.А. | Бельгія | Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А., Бельгія | Бельгія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17379/01/01 |
| 12. | ОЛІМЕЛЬ N7E | емульсія для інфузій по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | Бакстер С.А. | Бельгія | Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А., Бельгія | Бельгія | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17380/01/01 |
| 13. | ОЛІМЕЛЬ N9E | емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в | Бакстер С.А. | Бельгія | Вхідний контроль, контроль | Бельгія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17381/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---------------------------------------|----------------|--------------|----------------------------------|
| | | захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | | | проміжного продукту, виробництва, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А., Бельгія | | | | | |
| 14. | ПАПАВЕРИН | супозиторії по 20 мг, по 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери у картонній упаковці | Фарміна Лтд | Польща | Фарміна Лтд | Польща | перереєстрація на необмежений термін | без рецепта | підлягає | UA/17524/01/01 |
| 15. | ПЕЦЕФ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Sai Парентералз Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16732/01/02 |
| 16. | ПЕЦЕФ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Sai Парентералз Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/16732/01/01 |
| 17. | ПРОКТО-МАЗЬ | мазь, по 20 г у тубі; по 1 тубі у 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 | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | за рецептом | Не підлягає | UA/17535/01/01 |

| № 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: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 18. | СИНАФЛАН-ЗДОРОВ'Я | мазь, 0,25 мг/г по 15 г у тубі; по 1 тубі у 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 контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | перереєстрація на необмежений термін | за рецептом | Не підлягає | UA/17581/01/01 |

**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. | АДЕМЕТІОНІН 1,4-БУТАНДИСУЛ ЬФОНАТ | порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену низької щільності для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | Шандонг Джинченг Біо-Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | - | UA/19986/01/01 |
| 2. | АБІРАТЕРОН САНДОЗ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 12 блістерів у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна" | Україна | дозвіл на випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, тестування, дозвіл на випуск серій: Ремедіка Лтд., Кіпр | Словенія/ Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання дозування в наказі МОЗ України № 517 від 26.03.2024 в процесі внесення змін | за рецептом | | UA/19750/01/02 |
| 3. | АКЛАСТА | розчин для інфузій, 5 мг/100 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону | ТОВ "Сандоз Україна" | Україна | виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія виробництво, первинне пакування: Фрезеніус Кабі Австрія Гмбх, Австрія контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Фрезеніус Кабі Австрія ГмбХ, Австрія контроль якості за показником | Швейцарія/ Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/4099/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | "Стерильність": АГЕС ГмбХ ІМЕД, Австрія | | | | | |
| 4. | АКНЕТІН® | капсули по 8 мг; по 10 капсул у блистері; по 3 блистери у картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | С.М.Б. Технолоджи СА | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | за рецептом | - | UA/10316/01/01 |
| 5. | АКНЕТІН® | капсули по 16 мг; по 10 капсул у блистері; по 3 блистери у картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | С.М.Б. Технолоджи СА | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | за рецептом | - | UA/10316/01/02 |
| 6. | АЛЕРСІС | розчин оральний, 0,5 мг/мл; по 60 мл розчину у флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком у картонній паці | ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед | Мальта | Лабораторіос Нормон С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | без рецепта | - | UA/13643/01/01 |
| 7. | АЛЛУНА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блистері; по 1 або 3 блистери в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | виробництво за повним циклом: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія первинне пакування (фасування), вторинне пакування, маркування: Сого Флордіс Інтернешнл Світцерленд СА, Швейцарія контроль якості: Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія контроль якості: Інтерлабор Белп АГ, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/11711/01/01 |
| 8. | АЛОПУРИНОЛ-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 300 мг; по 10 таблеток у блистері; по 1 або 5 блистерів у коробці з картону | 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/19063/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|--|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | а компанія "Здоров'я" | | реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | | | |
| 9. | АЛОПУРИНОЛ-ЗДОРОВ'Я | таблетки по 100 мг; по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів 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/19063/01/01 |
| 10. | АЛУВІА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг/50 мг; по 120 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютикалз ГмбХ | Швейцарія | повний цикл виробництва: Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6423/01/01 |
| 11. | АЛУВІА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/25 мг; по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютикалз ГмбХ | Швейцарія | повний цикл виробництва: Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6423/01/02 |
| 12. | АЛЬМІНДА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | АСТРАЗЕНЕКА АБ | Швеція | виробництво таблеток, випробування, пакування лікарського засобу, випуск серії: АстраЗенека АБ, Швеція | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20307/01/01 |
| 13. | АЛЬМІНДА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | АСТРАЗЕНЕКА АБ | Швеція | виробництво таблеток, випробування, пакування лікарського засобу, випуск серії: АстраЗенека АБ, Швеція | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20307/01/02 |
| 14. | АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я | сироп, 15 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці; по 2,5 мл або 5 мл, або 10 мл у саше; по 20 саше в картонній коробці | 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: зміни I типу | без рецепта | - | UA/5897/01/01 |

| № 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 "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | | | | | |
| 15. | АМБРОКСОЛ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ | сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній коробці; по 5 мл у саше; по 20 саше у 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, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/5897/01/02 |
| 16. | АНАЛЬГІН - ДИБАЗОЛ - ПАПАВЕРИН | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в паці; по 10 таблеток у блістері | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/15689/01/01 |
| 17. | АПІПРОСТ | капсули по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 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 (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | без рецепта | - | UA/8194/01/01 |
| 18. | АРІС | порошок для розчину | Сан Фармасьютикал | Індія | Сан | Індія | внесення змін до | за | Не | UA/12235/01/02 |

| № 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 інфузій по 1 г; флакон 30 мл із прозорого скла, зачинений сірою гумовою пробкою і відривною кришкою, в картонній коробці | Індастріз Лімітед | | Фармасьютікал Індастріз Лімітед | | реєстраційних матеріалів: зміни I типу | рецептом | підлягає | |
| 19. | АРІС | порошок для розчину для інфузій по 500 мг; флакон 30 мл із прозорого скла, зачинений сірою гумовою пробкою і відривною кришкою, в картонній коробці | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія | Сан Фармасьютікал Індастріз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/12235/01/01 |
| 20. | АРТЕДЖА® ЕМУЛЬГЕЛЬ | емульгель для зовнішнього застосування 5 %; 25 г або 40 г у тубі; по 1 тубі в пацці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна Виробник, 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/4699/01/01 |
| 21. | АСПІРИН КАРДІО® | таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 100 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, по 4 або по 7 блістерів в картонній пацці | Байер Консьюмер Кер АГ | Швейцарія | виробництво "in bulk", контроль якості: Байер АГ, Німеччина виробництво "in bulk", контроль якості, первинне, вторинне пакування та випуск серії: Байер Біттерфельд | Німеччина/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | без рецепта | Не підлягає | UA/7802/01/01 |

| № 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, Німеччина виробництво "in-bulk", контроль якості: Байер Хелскер Мануфактурінг С.Р.Л., Італія контроль якості: Куррента ГмБХ і Ко. ВТК, Німеччина | | | | | |
| 22. | АСПІРИН КАРДІО® | таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 300 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній паці | Байер Консьюмер Кер АГ | Швейцарія | виробництво "in-bulk", контроль якості: Байер АГ, Німеччина первинне пакування, вторинне пакування та випуск серії: Байер Біттерфельд ГмБХ, Німеччина контроль якості: Куррента ГмБХ і Ко. ВТК, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | без рецепта | Не підлягає | UA/7802/01/02 |
| 23. | АТЕНОЛОЛ - ЗДОРОВ'Я | таблетки по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері | 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/6065/01/01 |
| 24. | АУГМЕНТИН™ ES | порошок для оральної суспензії, 600 мг/42,9 мг/5 мл; 1 флакон з порошком з алюмінієвою кришечкою, що накручується (містить всередені полімерну (полівінілхлоридну або поліолефінову) плівку), з контролем першого відкриття або з пластиковою кришкою із захистом від відкриття | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британія | Глаксо Веллком Продакшн, Франція; СмітКляйн Бічем Фармасьютикалс, Велика Британія | Франція/ Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0987/04/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------|-----------------------|---|------------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | дітьми та пластиковою мірною ложкою з позначками 2,5 мл та 5 мл, у картонній коробці | | | | | | | | |
| 25. | БАКТОКЛАВ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у коробці з картону | Мікро Лабс Лімітед | Індія | Мікро Лабс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/10001/01/01 |
| 26. | БАРАЛПІН® | розчин для ін'єкцій; по 2 мл або 5 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пацці | АЛЕКСФАРМ ГМБХ ЛТД | Сполучене Королівство | СК Балкан Фармасьютикалс СРЛ | Республіка Молдова | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19987/01/01 |
| 27. | БЕЛАКНЕ® ДУО | гель, 1 мг/г + 25 мг/г; по 30 г у тубі та картонній пацці; по 30 г у флаконі з безповітряною помпою та картонній пацці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20204/01/01 |
| 28. | БЕЛОРЕТИН | капсули м'які по 10 мг; по 15 капсул у блістері, по 2 або 4 блістери у картонній пацці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | первинна та вторинна упаковка, контроль якості та випуск серії: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія виробництво балку, контроль якості: СВІСС КАПС АГ, Швейцарія виробництво балку, контроль якості: ДУГЛАС МАНУФЕКТОРІ НГ ЛТД, Нова Зеландія | Хорватія/ Швейцарія/ Нова Зеландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20248/01/01 |
| 29. | БЕЛОРЕТИН | капсули м'які по 20 мг; по 15 капсул у блістері, по 2 або 4 блістери у картонній пацці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | первинна та вторинна упаковка, контроль якості та випуск серії: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія виробництво балку, контроль якості: СВІСС КАПС | Хорватія/ Швейцарія/ Нова Зеландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20248/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | АГ, Швейцарія виробництво балку, контроль якості: ДУГЛАС МАНУФЕКТОРІ НГ ЛТД, Нова Зеландія | | | | | |
| 30. | БЕНЗИЛБЕНЗОАТ | емульсія на шкірну, 200 мг/г; по 50 г у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 50 г або 100 г 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 І типу | без рецепта | - | UA/3272/01/01 |
| 31. | БЕНЗОГЕКСОНІЙ-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці; по 1 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/5136/01/01 |
| 32. | БЮВЕН | розчин для інфузій 10 %; по 10 мл, 25 мл, 50 мл або 100 мл у пляшці або флаконі; по 1 пляшці або флакону в пачці з картоном | ТОВ "БЮФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | ТОВ "БЮФАРМА ПЛАЗМА", Україна (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/14526/01/02 |
| 33. | БІСАКОДИЛ-ФАРМЕКС | супозиторії ректальні по 10 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картоном | 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 | без рецепта | - | UA/11607/01/01 |
| 34. | БІСАКОДИЛ-ФАРМЕКС | супозиторії ректальні по 10 мг; in bulk № 1200 (5x240): по 5 супозиторіїв у стрипі, по 240 стрипів у коробці; in bulk № 1600 (5x320): по 5 супозиторіїв | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного | - | - | UA/15440/01/01 |

| № 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 стрипі, по 320 стрипів у коробці | | | | | посвідчення) + Зміни I типу | | | |
| 35. | БЛОКПЕЙН | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або по 2 блістери в паці; по 1 мл в ампулі по 100 ампул в паці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18960/01/01 |
| 36. | БОТОКС® КОМПЛЕКС БОТУЛІНІЧНОГО ТОКСИНУ ТИПУ А (ВІД CLOSTRIDIUM BOTULINUM) | порошок для розчину для ін'єкцій по 100 одиниць-Аллерган; 1 флакон з порошком в картонній коробці | Еббві Лімітед | Ірландія | Аллерган Фармасьютікал з Ірландія | Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16656/01/01 |
| 37. | БОТОКС® КОМПЛЕКС БОТУЛІНІЧНОГО ТОКСИНУ ТИПУ А (ВІД CLOSTRIDIUM BOTULINUM) | порошок для розчину для ін'єкцій по 200 одиниць-Аллерган; 1 флакон з порошком в картонній коробці | Еббві Лімітед | Ірландія | Аллерган Фармасьютікал з Ірландія | Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16656/01/02 |
| 38. | ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ АРТЕРІУМ | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у паці; по 50 таблеток у блістерах | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/0265/02/02 |
| 39. | ВАНАТЕКС КОМБІ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 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 I типу | за рецептом | - | UA/12839/01/02 |
| 40. | ВАНАТЕКС КОМБІ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 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 I типу | за рецептом | - | UA/12839/01/03 |
| 41. | ВЕНОПЛАНТ | таблетки з відстроченим вивільненням; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістер у картонній коробці; по 25 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/8371/01/01 |
| 42. | ВЕРАПАМІЛУ ГІДРОХЛОРИД | таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у паці з картону | 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) | за рецептом | - | UA/5540/01/01 |

| № 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 "Дослідний завод "ГНЦЛС", 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 | | реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | | | |
| 43. | ВЕРАПАМІЛУ ГІДРОХЛОРИД | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Рекордаті Індустрія Хіміка І Фармас'ютика Ес.пі.Ей. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | - | UA/8016/01/01 |
| 44. | ВЕРОРАБ® / VERORAB ВАКЦИНА АНТИРАБІЧНА ІНАКТИВОВАНА СУХА | порошок та розчинник для приготування суспензії для ін'єкцій, не менше 2,5 МО/доза по 1 флакону з порошком (1 доза) та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл), що містить розчинник (0,4 % розчин натрію хлориду), в картонній упаковці з маркуванням українською мовою; по 1 флакону з порошком (1 доза) та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл), що містить розчинник, в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для | Санофі Пастер | Франція | ГАУПТ ФАРМА ЛІВРОН, Франція (повний цикл виробництва, контроль якості розчинника в ампулах); Санофі Пастер, Франція (контроль якості, вторинне пакування, випуск серії порошку; повний цикл виробництва, контроль якості, вторинне пакування, | Франція/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/13038/01/01 |

| № 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>медичного застосування; по 5 флаконів з порошком (1 доза) у комплекті з розчинником (0,4 % розчин натрію хлориду) в ампулах по 0,5 мл № 5 в картонній упаковці з маркуванням українською мовою; по 5 флаконів з порошком (1 доза) у комплекті з розчинником (0,4 % розчин натрію хлориду) в ампулах по 0,5 мл № 5 в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування по 10 флаконів з порошком та по 10 попередньо заповнених шприців (0,5 мл), що містять розчинник (0,4 % розчин натрію хлориду), в картонній упаковці з маркуванням українською мовою; по 10 флаконів та по 10 попередньо заповнених шприців (0,5 мл), що містять розчинник (0,4 % розчин натрію хлориду), в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування</p> | | | <p>випуск серії розчинника); Санофі Пастер, Франція (повний цикл виробництва, контроль якості, вторинне пакування, випуск серії порошку; вторинне пакування, випуск серії розчинника); Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина (вторинне пакування, випуск серії)</p> | | | | | |
| 45. | ВІВАЙРА | таблетки жувальні по 50 мг; по 1 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Виробник готового лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості: Дженефарм СА, Греція; Вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: | Греція/Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15370/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------|-----------------|---|--------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія | | | | | |
| 46. | ВІВАЙРА | таблетки жувальні по 100 мг; по 1 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Виробник готового лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості: Дженефарм СА, Греція; Вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія | Греція/Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу діючої речовини | за рецептом | Не підлягає | UA/15370/01/02 |
| 47. | ВІЗИН® КОМФОРТ | краплі очні, розчин 0,5 мг/мл; по 15 мл розчину у флаконі з наконечником-дозатором і кришкою із захистом від розкриття дітьми; по 1 флакону в картонній упаковці | МакНіл Продактс Лімітед | Англія | Виробництво, тестування, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії лікарського засобу, випробування та випуск сировини та компонентів упаковки, зберігання та випробування зразків на стабільність: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія; Гамма-опромінювальна стерилізація первинних компонентів упаковки: Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди; Гамма-опромінювальн | Бельгія/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/20055/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------------|-----------------|--|---------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | а стерилізація первинних компонентів упаковки: Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди | | | | | |
| 48. | ВІЗИН® КОМФОРТ | краплі очні, розчин 0,5 мг/мл; по 15 мл розчину у флаконі з наконечником-дозатором і кришкою із захистом від розкриття дітьми; по 1 флакону в картонній упаковці | МакНіл Продактс Лімітед | Англія | Виробництво, тестування, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії лікарського засобу, випробування та випуск сировини та компонентів упаковки, зберігання та випробування зразків на стабільність: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія; Гамма-опромінювальна стерилізація первинних компонентів упаковки: Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди; Гамма-опромінювальна стерилізація первинних компонентів упаковки: Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди | Бельгія/ Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/20055/01/01 |
| 49. | ГЕМЦИТАБІН АМАКСА | порошок для розчину для інфузій по 200 мг, 1 флакон з порошком в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | сертифікація та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина | Німеччина/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15059/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|---|--|-----------------|--|-------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | виробництво in bulk, первинне пакування, контроль серії: Актавіс Італія С.п.А., Італія вторинне пакування: АкВіда ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 50. | ГЕМЦИТАБІН АМАКСА | порошок для розчину для інфузій по 1000 мг, 1 флакон з порошком в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | сертифікація та випуск серії: АкВіда ГмБХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне пакування, контроль серії: Актавіс Італія С.п.А., Італія вторинне пакування: АкВіда ГмБХ, Німеччина | Німеччина/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15059/01/01 |
| 51. | ГЛЕНСПРЕЙ АКТИВ | спрей назальний, дозований, суспензія по 75 або 150 доз у флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютікал з Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України № 149 від 29.01.2024 | за рецептом | Не підлягає | UA/14550/01/01 |
| 52. | ГРИПОЦИТРО Н-БРОНХО | сироп, 1,5 мг/мл по 100 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложкою у коробці з картону; по 5 мл або 15 мл у саше; по 20 саше у 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, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/13783/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | | | | | |
| 53. | ДАРФЕН® ЛОНГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Ронтіс Хеллас Медікал енд Фармасьютікал Продактс С.А. | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/18537/01/01 |
| 54. | ДЕЗЛОРАТАДИН | сироп, 0,5 мг/мл; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону разом з дозуючим шприцом-піпеткою в коробці з картону; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з дозуючим шприцом-піпеткою 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, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | без рецепта | - | UA/10913/02/01 |
| 55. | ДЕКСА-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у картонній коробці з перегородками; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 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: Акціонерне товариство | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/15314/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | "Галичфарм", Україна | | | | | |
| 56. | ДЕКСАМЕТАЗОН | розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія Контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія Контроль серії: НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, ооле ін храно), Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/8538/01/01 |
| 57. | ДЕНЦЕФ | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 2 г, 1 флакон з порошком у коробці з картоном | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія | Свісс Перентералс Лтд., Індія Ананта Медікеар Лімітед, Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/15264/01/02 |
| 58. | ДЕПО-МЕДРОЛ | суспензія для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Пфайзер Менюфекчурін г Бельгія НВ | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/10030/01/01 |
| 59. | ДЖЕСІКА® | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "Гледфарм ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/12092/01/01 |
| 60. | ДІАГНОСТИН-ЗДОРОВ'Я | порошок для орального розчину; по 55,318 г порошку у пакеті; по 6 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/15448/01/01 |
| 61. | ДУТОР® | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; по 4 мл в ампулах, по 5 ампул у касеті в пачці з картоном | ТОВ НВФ "Мікрохім" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім – Харків", Україна (відповідальний | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/17871/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії) ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса виробника; відповідальний за виробництво; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії) | | | | | |
| 62. | ДОКСЕПІН-ЗН | капсули тверді по 25 мг; по 10 капсул твердих у блістері; по 3 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/16778/01/01 |
| 63. | ДОКСИЦИКЛІН У ГІДРОХЛОРИД | капсули по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/1307/01/01 |

| № 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 | | | | | |
| 64. | ДОЦЕТАКСЕЛ АМАКСА | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл, 4 мл або 8 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | контроль серії, сертифікація та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея | Німеччина/ Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14900/01/01 |
| 65. | ЕЗОМЕПРАЗОЛ-ФАРМЕКС | ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій, 40 мг; по 40 мг у флаконі; по 1 флакону у 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 | за рецептом | - | UA/15738/01/01 |
| 66. | ЕКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС | песарії по 150 мг по 3 песарії в блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 5 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери 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 I типу | за рецептом | - | UA/13578/01/01 |
| 67. | ЕКСТРАТЕРМ® | таблетки; по 12 таблеток у блістерах; по 12 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/3602/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-----------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: ПАТ "Вітаміни", 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 | | | | | |
| 68. | ЕКСТРАТЕРМ® | таблетки; по 12 таблеток у блістерах; по 12 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці 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 відповідальний | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/3602/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|----------------------------|---|--|-----------------|---|-------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна | | | | | |
| 69. | ЕЛЬТРОМБОП АГ-ВІСТА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | випуск серії, виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19832/01/01 |
| 70. | ЕЛЬТРОМБОП АГ-ВІСТА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | випуск серії, виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19832/01/02 |
| 71. | ЕМЕСЕТРОН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або по 2 блістери 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/4118/01/01 |
| 72. | ЕМЛА | крем по 5 г у тубі; по 5 туб разом з 12 оклюзійними наклейками у картонній коробці; по 30 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландія | Аспен Бад-Ольдесло ГмбХ, Німеччина (Виробництво, випробування контролю якості, первинне та вторинне пакування та випуск серій); Ресіфарм Карлскога АБ, Швеція (Виробництво, випробування контролю | Німеччина/ Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/4596/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | якості, первинне та вторинне пакування та випуск серій) | | | | | |
| 73. | ЕНАП® 20 HL | таблетки по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 3, або по 6, або по 10 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место, Словенія (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю)); НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, ооке ін храно), Словенія (контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю)) | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/10299/01/01 |
| 74. | 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 І типу | за рецептом | - | UA/18267/01/01 |
| 75. | 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 коробці | 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 |
| 76. | ЕСТЕЗИФІН | розчин наскірний 1 %; по 15 мл або 20 мл або по | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних | без рецепта | - | UA/14783/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 25 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | | | | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 77. | ЕТОРИКОКСИ Б-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 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/17073/01/01 |
| 78. | ЕТОРИКОКСИ Б-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 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/17073/01/02 |
| 79. | ЕТОРИКОКСИ Б-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 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/17073/01/03 |
| 80. | ЕТОРИКОКСИ Б-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 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/17073/01/04 |
| 81. | ЄВРОНЕКС | розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у картонній коробці | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | Стеріл-Джен Лайф Сайнсіс (Пі) Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18021/01/01 |
| 82. | ЗОЛАФРЕН | таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма", Польща (виробник "in bulk", первинного та вторинного пакування; контроль якості, дозвіл на випуск серії) | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2604/01/01 |
| 83. | ЗОЛАФРЕН | таблетки, вкриті | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед | Польща | внесення змін до | за | Не | UA/2604/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | оболонкою, по 10 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | | | Фарма", Польща (виробник "in bulk", первинного та вторинного пакування; контроль якості, дозвіл на випуск серії) | | реєстраційних матеріалів: зміни I типу | рецептом | підлягає | |
| 84. | ІВРЕНЗО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди (первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Каталент СТС, ЛЛС, США (контроль якості); Каталент Фарма Солюшнс, ЛЛС, США (виробництво, пакування bulk та контроль якості) | Нідерланди/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19833/01/01 |
| 85. | ІВРЕНЗО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди (первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Каталент СТС, ЛЛС, США (контроль якості); Каталент Фарма Солюшнс, ЛЛС, США (виробництво, | Нідерланди/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19833/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | пакування bulk та контроль якості) | | | | | |
| 86. | ІВРЕНЗО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 70 мг; 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди (первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Каталент СТС, ЛЛС, США (контроль якості); Каталент Фарма Солюшнс, ЛЛС, США (виробництво, пакування bulk та контроль якості) | Нідерланди/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19833/01/03 |
| 87. | ІВРЕНЗО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди (первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Каталент СТС, ЛЛС, США (контроль якості); Каталент Фарма Солюшнс, ЛЛС, США (виробництво, пакування bulk та контроль якості) | Нідерланди/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19833/01/04 |
| 88. | ІВРЕНЗО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру у | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди | Нідерланди/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19833/01/05 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|----------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | картонній коробці | | | (первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Каталент СТС, ЛЛС, США (контроль якості); Каталент Фарма Солюшнс, ЛЛС, США (виробництво, пакування bulk та контроль якості) | | | | | |
| 89. | ІМУНОРО | розчин для ін'єкцій, 300 мкг (1500 МО)/2 мл, по 2 мл у попередньо наповненому шприці з голкою для введення; по 1 шприцу в картонній коробці | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19741/01/01 |
| 90. | ІНТУБАН® | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 2,5 мл або 5 мл у ампулах з прозорого скла, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у пачці | АТ «Фармак» | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/20212/01/01 |
| 91. | ІРИНОТЕКАН АМАКСА | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл, 5 мл або 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса ЛТД | Велика Британія | контроль серії та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14902/01/01 |
| 92. | ІРИНОТЕКАН АМАКСА | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл, по 2 мл, 5 мл або 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | контроль серії та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14902/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|------------------------------|-----------------|--|----------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | АкВіда ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 93. | КАДСІЛА® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 160 мг; 1 флакон з порошком в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасовано і продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Випробування контролю якості: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина | Швейцарія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) | за рецептом | - | UA/13770/01/02 |
| 94. | КАДСІЛА® | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 100 мг; 1 флакон з порошком в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасовано і продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Випробування контролю якості: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина | Швейцарія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) | за рецептом | - | UA/13770/01/01 |
| 95. | КАЛЕТРА | розчин для перорального застосування; по 60 мл у флаконі; по 5 флаконів у картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ | Швейцарія | Виробник відповідальний за виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне | США/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | за рецептом | - | UA/6998/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | пакування: Еббві Інк., США; Виробник відповідальний за тестування: Еббві Інк., США; Виробник відповідальний за тестування та випуск серії: Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 96. | КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ-ЗДОРОВ'Я (СТАБІЛІЗОВАНИЙ) | розчин для ін'єкцій, 100 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 у картонній коробці; по 10 мл в ампулі; по 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 (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/4726/01/01 |
| 97. | 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: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16479/01/01 |
| 98. | КВЕНТІАКС® SR | таблетки пролонгованої дії по 200 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: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16479/01/03 |
| 99. | КВЕНТІАКС® | таблетки пролонгованої | КРКА, д.д., Ново | Словенія | виробництво "in | Словенія | внесення змін до | за | - | UA/16479/01/04 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | SR | дії по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | место | | bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | | реєстраційних матеріалів: зміни I типу | рецептом | | |
| 100. | КВЕНТІАКС® SR | таблетки пролонгованої дії по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів в 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 | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16479/01/05 |
| 101. | КВЕНТІАКС® SR | таблетки пролонгованої дії по 150 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: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16479/01/02 |
| 102. | КЕТАЛЬГІН® | таблетки по 0,01 г; in bulk: по 5000 таблеток у контейнерах | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | - | - | UA/3315/01/01 |
| 103. | КЕТАЛЬГІН® | таблетки по 0,01 г; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", Україна; ПрАТ "Технолог", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/3314/01/01 |

| № 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. | КЕТАНІКС | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 100 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері; по 2 блістери в пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/3314/02/01 |
| 105. | КЕТОКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС | песарії по 400 мг; по 5 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери у 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 | без рецепта | - | UA/13582/01/01 |
| 106. | КЕТОТИФЕН | краплі очні, 0,25 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці у комплекті з кришкою-крапельницею | 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/1942/01/01 |
| 107. | КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ | газ по 1 л, 1,5 л, 2 л, 3 л, 4 л, 5 л, 10 л, 40 л у сталевих балонах | Командитне товариство "ТОВ "Запорізький автогенний завод" і Компанія" | Україна | Командитне товариство "ТОВ "Запорізький автогенний завод" і Компанія" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/17076/01/01 |
| 108. | КІОВІГ | розчин для інфузій 100 мг/мл; по 10 мл (1 г/10 мл), по 25 мл (2,5 г/25 мл), 50 мл (5 г/50 мл), 100 мл (10 г/100 мл), 200 мл (20 г/200 мл), 300 мл (30 г/300 мл) у флаконі; по 1 флакону в коробці | Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ | Австрія | Баксалта Белджіум Мануфекчурінг СА, Бельгія (виробництво, первинне та вторинне пакування, | Бельгія/ Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16884/01/01 |

| № 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 ГЛЗ, випуск серії); Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія (контроль якості ГЛЗ) | | | | | |
| 109. | КЛАРИТРОМІЦ ІН-ДАРНИЦЯ | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/0279/01/01 |
| 110. | КЛАТІНОЛ® | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг + таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг + капсули по 30 мг, комбінований набір для перорального застосування № 42 : 2 таблетки жовтого кольору круглої форми (тинідазолу) + 2 таблетки жовтого кольору довгастої форми (кларитроміцину) + 2 капсули (лансопразолу) - у стрипі; по 7 стрипів у картонній пачці; комбінований набір для перорального застосування № 42: 2 таблетки жовтого кольору круглої форми (тинідазолу) + 2 таблетки жовтого кольору довгастої форми (кларитроміцину) + 2 капсули (лансопразолу) - у блістері; по 7 блістерів у картонній пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/5974/01/01 |
| 111. | КЛІВАС® ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ЕЛПЕН ФАРМАСЬОТІК | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19917/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | АЛ КО., ІНК, Греція | | | | | |
| 112. | КЛІВАС® ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 40 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК, Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19917/01/03 |
| 113. | КЛІВАС® ПЛЮС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК, Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/19917/01/01 |
| 114. | КЛОВЕЙТ® | мазь, 0,5 мг/г; по 25 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ТОВ «БАУШ ХЕЛС» | Україна | Фармзавод Ельфа А.Т. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/3512/02/01 |
| 115. | КО-ДИРОТОН® | таблетки, 10 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина (випуск серії); ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща (виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка); ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща (контроль якості та випуск серії) | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8634/01/01 |
| 116. | КО-ДИРОТОН® | таблетки, 20 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина (випуск серії); ТОВ "Гедеон | Угорщина/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/8634/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|--------------------|--|---|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Ріхтер Польща", Польща (виробництво нерозфасовано ї продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка); ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща (контроль якості та випуск серії) | | | | | |
| 117. | КОЛДРЕКС С | капсули тверді, по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/4648/01/01 |
| 118. | КОМБІСПАЗМ® | таблетки; по 10 таблеток у блістері з фольги алюмінієвої та плівки поліхлорвінілової; по 1 або 10 блістерів в картонній пачці; по 10 таблеток в алюмінієвому блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 картонних пачок у гуртовій картонній пачці; по 10 таблеток в алюмінієвому блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 таблеток в алюмінієвому блістері; по 2 блістери в картонній пачці; по 10 таблеток в алюмінієвому блістері; по 10 блістерів в картонній пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | повний цикл виробництва: Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія повний цикл виробництва: ТОВ "МАРІФАРМ", Словенія | Індія/ Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) | №10; №20 - без рецепта; №100 - за рецептом | - | UA/3088/01/01 |
| 119. | КОМБІСПАЗМ® | таблетки; in bulk: по 1200 таблеток у пакетах у пачках з картону | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | повний цикл виробництва: Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія повний цикл виробництва: ТОВ "МАРІФАРМ", Словенія | Індія/ Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) | - | - | UA/3089/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|------------------------------|-----------------|--|----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| 120. | КОРДАРОН® | таблетки по 200 мг, № 30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; № 30 (15x2): по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ: САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА, Франція Виробництво, первинне та вторинне пакування, 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 Чаніквельд, Угорщина Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ЄВРОАПІ Хангері Лімітед Лайабіліті Компані (ЄВРОАПІ Хангері Лтд.), Угорщина | Франція/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/3683/02/01 |
| 121. | КОРДІАМІН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ | Україна | всі стадії виробництва, | Україна | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | - | UA/7812/01/01 |

| № 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 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці | ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | | контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості: Акціонерне товариство "Галичфарм" Україна | | матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | | | |
| 122. | КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ | розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці | 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/0482/01/01 |
| 123. | КОФЕЇН-БЕНЗОАТ НАТРІЮ | розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 2 блістери в пачці | 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 | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/0482/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------|-----------------|---|-------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | | | | | |
| 124. | КСАРЕЛТО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг, № 14 (14x1); № 42 (14x3): по 14 таблеток у блістері, по 1, або по 3 блістери в картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9201/01/02 |
| 125. | КСАРЕЛТО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, № 28 (14x2); № 100 (10x10): по 10, або по 14 таблеток у блістері; по 2, або 10 блістерів у картонній паці | Байер АГ | Німеччина | Байер АГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9201/01/03 |
| 126. | КСЕФОКАМ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Асіно Фарма АГ | Швейцарія | Такеда ГмБХ, місце виробництва Оранієнбург | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/10245/01/01 |
| 127. | КСЕФОКАМ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Асіно Фарма АГ | Швейцарія | Такеда ГмБХ, місце виробництва Оранієнбург | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/10245/01/02 |
| 128. | КСИВУЛАН | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,2 г (1000 мг/200 мг), по 1 або по 10, або по 25 флаконів у картонній паці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18686/01/01 |
| 129. | ЛЕФЛОЦИН® | розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл, або по 150 мл у пляшках скляних або полімерних; по 1 пляшці в 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/8639/01/01 |
| 130. | ЛІТАК | розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 5 флаконів у картонній коробці | Ліпомед АГ | Швейцарія | вторинне пакування, контроль якості (за винятком стерильності та бакендотоксині | Швейцарія/ Франція/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу + зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17856/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|----------------------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | в), випуск серії: Ліпомед АГ, Швейцарія контроль якості тільки стерильності та бакендотоксині в: Сольвіас Франція, Франція виробництво "in bulk", первинне пакування та проміжний контроль випущених серій: Гаупт Фарма Вольфратшаузен ГмБХ, Німеччина виробництво "in bulk", первинне пакування та проміжний контроль випущених серій: Тимоорган Фармаціє ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 131. | ЛЮГАБАЛІН | капсули, по 75 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 або по 4 блістери у картонній коробці | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські Емірати | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/01 |
| 132. | ЛЮГАБАЛІН | капсули, по 150 мг, по 14 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній коробці | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські Емірати | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/02 |
| 133. | ЛЮГАБАЛІН | капсули, по 300 мг по 14 капсул у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські Емірати | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/03 |
| 134. | ЛЮГАБАЛІН | капсули по 75 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 або по 4 блістери у картонній коробці | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські Емірати | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/01 |
| 135. | ЛЮГАБАЛІН | капсули по 150 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|----------------------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | або по 4 блістери у картонній коробці | | Емірати | | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 136. | ЛЮГАБАЛІН | капсули по 300 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 або по 4 блістери у картонній коробці | Скай Фарма ВЗ-ТОВ | Об'єднані Арабські Емірати | Люпін Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15921/01/03 |
| 137. | МЕКС - ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; 1 або 2 блістери у коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; 1 блістер у коробці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; 1 блістер 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/16942/01/01 |
| 138. | МЕТИЗОЛОН | крем для зовнішнього застосування, 1 мг/г, по 15 г у тубі; по 1 тубі у 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 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 | без рецепта | - | UA/12727/01/01 |
| 139. | МЕТРОНІДАЗОЛ | супозиторії вагінальні по 0,1 г; по 5 супозиторіїв у стріпі; по 2 стріпи у пачці з картону | ПАТ «Монфарм» | Україна | ПАТ «Монфарм» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/1796/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 140. | МІДОКАЛМ | розчин для ін'єкцій; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | за рецептом | - | UA/7535/01/01 |
| 141. | МІЛДРАЛЕКС-ЗДОРОВ'Я | капсули тверді по 250 мг; по 10 капсул у блістері; по 4 блістери 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/11215/02/01 |
| 142. | МІЛДРАЛЕКС-ЗДОРОВ'Я | капсули тверді по 250 мг; in bulk: по 4000 капсул у пакеті поліетиленовому у контейнері | 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 | - | - | UA/14684/01/01 |
| 143. | МІЛДРАЛЕКС-ЗДОРОВ'Я | капсули тверді по 500 мг; по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/11215/02/02 |
| 144. | МОВАЛІС® | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл у ампулі; по 5 ампул в картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія (виробництво та первинне пакування); Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія (вторинне пакування, контроль якості та випуск серії) | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2683/03/01 |
| 145. | МОВІРИКА® | капсули тверді по 50 мг, по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Атлантик Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19773/01/01 |
| 146. | МОВІРИКА® | капсули тверді по 75 мг, по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Атлантик Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19773/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| 147. | МОВІРИКА® | капсули тверді по 150 мг, по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмБХ | Швейцарія | Атлантик Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19773/01/03 |
| 148. | МОКСИФЛОКСАЦИН САНДОЗ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Сандоз С.Р.Л. | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16489/01/01 |
| 149. | НАЛБУФІН-МІКРОХІМ | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1 мл в ампулах, по 5 ампул у касеті, по 2 касети у пацці з картону; по 2 мл в ампулах, по 5 ампул у касеті у пацці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (лабораторія фізико-хімічного аналізу та контролю виробництва; виробнича дільниця; лабораторія біологічного аналізу; юридична адреса виробника; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18816/01/01 |
| 150. | НЕБІВОЛОЛ-ТЕВА | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Виробництво за повним циклом: Актавіс ЛТД, Мальта; Виробництво за повним циклом: Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/14877/01/01 |
| 151. | НЕЙРИСПІН-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6 блістерів у картонній коробці | 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 (МІБП) (власника реєстраційного | за рецептом | - | UA/1178/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | відповідальність ю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | посвідчення) + Зміни I типу | | | |
| 152. | НЕЙРИСПІН-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 або по 6 блистерів у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю ю "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/1178/01/03 |
| 153. | НЕЙРИСПІН-ЗДОРОВ'Я | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 або по 6 блистерів у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю ю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна всі стадії | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/1178/01/04 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | | | | | |
| 154. | НЕЙРОТИЛІН | капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 6 блістерів 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/16687/01/01 |
| 155. | НЕОТРИЗОЛ® | таблетки вагінальні по 4 таблетки у стрипі; по 2 стрипи в картонній коробці у комплекті з аплікатором; по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці у комплекті з аплікатором | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ I) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/10674/01/01 |
| 156. | НІМІД®ФОРТЕ | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 10 упаковок у картонній коробці | ТОВ "Гледфарм ЛТД" | Україна | Кусум Хелтхкер Пвт Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/4240/01/02 |
| 157. | НІСПАЗМ ФОРТЕ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | без рецепта | - | UA/15658/01/01 |
| 158. | НІФЕКАІН | крем ректальний, по 30 г крему у тубі з ковпачком; по 1 тубі у комплекті з канюлею у картонній коробці | Неофармед Джентілі С.п.А. | Італія | Нью.Фа.Дем. С.р.л., Італія або ВАМФАРМА С.Р.Л., Італія | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18946/01/01 |
| 159. | НІЦЕРОМАКС | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 4 мг; 4 флакони з ліофілізатом в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній 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 | за рецептом | - | UA/12022/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|---|-------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | | | типу | | | |
| 160. | НОВАГРА НЕО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6701/01/02 |
| 161. | НОВАГРА НЕО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 1 або по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/6701/01/01 |
| 162. | НОВОКАІН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери 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 (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/4539/01/02 |
| 163. | НОВОКАІН-ЗДОРОВ'Я | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; 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 в картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру 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 (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни I типу | за рецептом | - | UA/4539/01/01 |
| 164. | НОРЕПІНЕФРИН КАЛЦЕКС | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, по 1 мл, 2 мл, 4 мл, 5 мл, 8 мл або 10 мл в ампулі, по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковці в пачці з картоном | АТ "Калцекс" | Латвія | виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма | Латвія/Словаччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19739/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|---|--------------------|-----------------|--|--------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | с.р.о., Словаччина випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія | | | | | |
| 165. | НОРЕПІНЕФРИН КАЛЦЕКС | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл по 1 мл, 2 мл, 4 мл, 5 мл, 8 мл або 10 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковці в пачці з картоном | АТ "Калцекс" | Латвія | АТ "Гріндекс", Латвія (виробник, який відповідає за контроль серії/випробування); АТ "Калцекс", Латвія (випуск серії); ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина (всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії) | Латвія/ Словаччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460), | за рецептом | - | UA/19739/01/01 |
| 166. | ОЗЕРЛІК® | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг, по 10 таблеток у блистері; по 1 блистеру у картонній упаковці; по 10 таблеток у блистері; по 1 блистеру у картонній упаковці; по 10 картонних упаковок у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/7652/01/02 |
| 167. | ОКСАЛІПЛАТИН АМАКСА | концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, по 10 мл, 20 мл або 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | контроль серії, сертифікація та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка | Німеччина/ Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/14965/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------------|--|--|----------------------|---|----------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Корея | | | | | |
| 168. | ОЛІЯ НАСІННЯ ГАРБУЗА | олія, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в коробці з картону; по 2,5 мл або 5 мл у саше, по 20 саше в коробці 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 І типу | без рецепта | - | UA/3517/01/01 |
| 169. | ОЛОПАТАДИН УНІМЕД ФАРМА | краплі очні, розчин, 1 мг/мл, по 5 мл або по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці | ТОВ «УНІМЕД ФАРМА» | Словацька Республіка | ТОВ «УНІМЕД ФАРМА» | Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | за рецептом | - | UA/20019/01/01 |
| 170. | ОМЕПРАЗОЛ | капсули тверді кишковорозчинні по 20 мг; по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | Атдіс Фарма, С.Л., Іспанія (ділянка для альтернативного вторинного пакування); Лабораторіо Ечеварне, С.А., Іспанія (ділянка для альтернативного контролю за показником МБЧ); Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанія (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії); | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/17985/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Манантіал Інтегра, С.Л.У. , Іспанія (ділянка для альтернативного вторинного пакування) | | | | | |
| 171. | ОМЕПРАЗОЛ | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг, 1 флакон з порошком у пацці з картону | М.Біотек Лімітед | Велика Британія | Напрод Лайф Саєнсес Пвт.Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/11147/01/01 |
| 172. | ОМЕПРАЗОЛ 20 АНАНТА | капсули по 20 мг; по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у пацці | Ананта Медікеар Лтд. | Велика Британія | Фламінго Фармасьютікалс Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/0656/01/01 |
| 173. | ОТРИВІН | краплі назальні 0,05 %; по 10 мл у флаконі з кришкою-піпеткою; по 1 флакону в картонній пацці | Халеон КХ САРЛ | Швейцарія | Халеон КХ С.а.р.л. | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | Не підлягає | UA/5206/01/01 |
| 174. | ОФЕВ® | капсули м`які по 100 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16115/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічно ї чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічно ї чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 175. | ОФЕВ® | капсули м`які по 150 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16115/01/02 |

| № 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 (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічної чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина | | | | | |
| 176. | ПАКЛІТАКСЕЛ АМАКСА | концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 5 мл, 16,7 мл або 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса Лтд | Велика Британія | контроль та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування: Самаєнг | Німеччина/ Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/15145/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--------------------|-------------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея виробництво in bulk, первинне пакування: Онкотек Фарма Продукціон ГмбХ, Німеччина виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина | | | | | |
| 177. | ПЕРИНДОПРИЛ-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 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/14919/01/02 |
| 178. | ПЕРИНДОПРИЛ-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 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/14919/01/03 |
| 179. | ПЕРИНДОПРИЛ-ТЕВА | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 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/14919/01/01 |
| 180. | ПЕРСЕН® | таблетки, вкриті оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | СОФАРМА АД | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/9536/01/01 |
| 181. | ПІАРОН | суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною скляночкою у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ «КУСУМ ФАРМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | Не підлягає | UA/9270/02/01 |
| 182. | ПІАРОН | суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною скляночкою у картонній упаковці | ТОВ "Гледфарм ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | Не підлягає | UA/9270/02/01 |
| 183. | ПІАРОН | таблетки, вкриті | ТОВ "ГЛЕДФАРМ | Україна | ТОВ "КУСУМ | Україна | внесення змін до | без | підлягає | UA/9270/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---|-----------------|--|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній упаковці | ЛТД" | | ФАРМ" | | реєстраційних матеріалів: зміни I типу | рецепта | | |
| 184. | ПІНОВІТ® | краплі назальні по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/6606/02/01 |
| 185. | ПК-МЕРЦ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина (первинне та вторинне пакування); 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) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/9031/01/01 |
| 186. | ПРЕГАДОЛ | капсули по 150 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/16387/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | завод" | | "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | | | | | |
| 187. | ПРЕГАДОЛ | капсули по 300 мг по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/16387/01/03 |
| 188. | ПРЕГАДОЛ | капсули по 75 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/16387/01/01 |
| 189. | ПРЕСТИЛОЛ® 10 МГ/ 10 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/10 мг; по 30 або 100 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру для таблеток у коробці з картону пакувального | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, аналіз, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/15827/01/02 |
| 190. | ПРЕСТИЛОЛ® 10 МГ/ 5 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/5 мг; по 30 або 100 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру для таблеток у коробці з картону | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, аналіз, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лабораторії | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/15828/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-------------------------------|---|------------------------|-----------------|--|-------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | пакувального | | | Серв'є Індастрі, Франція; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | | | | | |
| 191. | ПРЕСТИЛОЛ® 5 МГ/ 10 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/10 мг; по 30 або 100 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру для таблеток у коробці з картону пакувального | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, аналіз, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/15829/01/01 |
| 192. | ПРЕСТИЛОЛ® 5 МГ/ 5 МГ | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/5 мг; по 10, 30 або 100 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру для таблеток у коробці з картону пакувального | ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Франція | виробництво, аналіз, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/15827/01/01 |
| 193. | ПРИСМАСОЛ 2 | розчин для гемофільтрації та гемодіалізу; по 5000 мл у двокомпонентному мішку з полівінілхлориду (мале відділення 250 мл і велике відділення 4750 | Бакстер Холдінг Бі.Ві. | Нідерланди | БІЕФФЕ МЕДІТАЛ С.П.А. | ІТАЛІЯ | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/13428/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------------|-----------------|------------------------|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | мл, які розділяє крихкий ніпель і в люєрівському з'єднувачі присутній клапан або крихкий ніпель), що упакований в прозору багат шарову плівку; по 2 мішки у картонній коробці; по 5000 мл у двокомпонентному мішку з поліолефіну (мале відділення 250 мл і велике відділення 4750 мл, які розділяє ізоляційна печатка і в люєрівському з'єднувачі присутній клапан), що упакований в прозору багат шарову плівку; по 2 мішки у картонній коробці | | | | | | | | |
| 194. | ПРИСМАСОЛ 4 | розчин для гемодіалізу та гемофільтрації та гемодіалізу; по 5000 мл у двокомпонентному мішку з полівінілхлориду (мале відділення 250 мл і велике відділення 4750 мл, які розділяє крихкий ніпель і в люєрівському з'єднувачі присутній клапан або крихкий ніпель), що упакований в прозору багат шарову плівку; по 2 мішки у картонній коробці; по 5000 мл у двокомпонентному мішку з поліолефіну (мале відділення 250 мл і велике відділення 4750 мл, які розділяє ізоляційна печатка і в люєрівському з'єднувачі присутній клапан), що упакований в прозору багат шарову плівку; по 2 мішки у картонній коробці | Бакстер Холдінг Бі.Ві. | Нідерланди | БІЕФЕ МЕДІТАЛ С.П.А. | ІТАЛІЯ | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/13428/01/02 |
| 195. | ПРОПОФОЛ ФАРМЮНІОН | емульсія для інфузій, 10 мг/мл; по 20 мл в ампулі; | Донг Кук Фармасьютікал Ко., | Корея | Донг Кук Фармасьютікал | Корея | внесення змін до реєстраційних | за рецептом | Не підлягає | UA/7499/01/01 |

| № 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 в картонній коробці | Лтд. | | Ко., Лтд. | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 196. | РАМПРИЛ-ДАРНИЦЯ | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19736/01/01 |
| 197. | РАМПРИЛ-ДАРНИЦЯ | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19736/01/02 |
| 198. | РАНОЗИН® | таблетки пролонгованої дії по 375 мг; по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | За рецептом | - | UA/20181/01/01 |
| 199. | РЕВІВАЛ® | капсули гастрорезистентні тверді по 30 мг; по 10 капсул у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво готового лікарського засобу, контроль якості, випуск серії: Медокемі ЛТД (Центральний Завод), Кіпр виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17932/01/01 |
| 200. | РЕВІВАЛ® | капсули гастрорезистентні тверді по 60 мг; по 10 капсул у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво готового лікарського засобу, контроль якості, випуск серії: Медокемі ЛТД (Центральний Завод), Кіпр виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/17932/01/02 |
| 201. | РОАКУТАН® | капсули по 10 мг, по 10 | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво | Німеччина/ | внесення змін до | за | Не | UA/2865/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|--|----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | капсул у блістері, по 3 блістери в коробці | | | нерозфасовано і продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості: Кетелент Джермані Ебербах ГмбХ, Німеччина Первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Геліта АГ, Німеччина Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Швейцарія | реєстраційних матеріалів: зміни І типу | рецептом | підлягає | |
| 202. | РОАКУТАН® | капсули по 20 мг; по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасовано і продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості: Кетелент Джермані Ебербах ГмбХ, Німеччина Первинне та вторинне пакування, | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/2865/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------------------|-----------------|---|---|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Геліта АГ, Німеччина Випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | | | | | |
| 203. | РОКСИЦЕФ | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій 1,5 г; по 1 або 10 флаконів у картонній пачці | Антибіотики СА | Румунія | АНТИБІОТИКИ СА, Румунія (вторинне пакування, тестування, випуск серії); Сінофарм Жіюнь (Шеньчжен) Фармасьютікал Ко., Лтд., Китай (виробництво, первинне та вторинне пакування) | Румунія/ Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18774/01/01 |
| 204. | САЛІЦИЛОВА МАЗЬ | мазь 2 % 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 І типу | без рецепта | - | UA/6683/01/01 |
| 205. | САНДОСТАТИ Н® ЛАР | порошок для суспензії для ін'єкцій по 10 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, | Швейцарія/ Нідерланди/ Австрія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/1537/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|---|---|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін'єкцій, поллоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | | | Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмбХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру: Сандоз ГмбХ, Австрія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія | | | | | |
| 206. | САҢДОСТАТИ Н® ЛАР | порошок для суспензії для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін'єкцій, поллоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці та | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування | Швейцарія/ Нідерланди/ Австрія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/1537/02/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|-------------------|-----------------|---|---|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | | | розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмБХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру: Сандоз ГмБХ, Австрія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія | | | | | |
| 207. | САНДОСТАТИ Н® ЛАР | порошок для суспензії для ін'єкцій по 30 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін'єкцій, поллоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування | Швейцарія/ Нідерланди/ Австрія/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/1537/02/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-----------------------------|-----------------|---|------------------|---|--|---------------|----------------------------------|
| | | | | | готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку: Сандоз ГмбХ, Австрія; контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру: Сандоз ГмбХ, Австрія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія | | | | | |
| 208. | СЕВО-АНЕСТЕРАН | рідина для інгаляцій, по 100 мл або 250 мл у флаконі з кільцем (адаптером для випарювача), по 1 флакону в картонній пачці | К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. | Румунія | К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом (тільки в умовах стаціонару) | Не підлягає | UA/17674/01/01 |
| 209. | СЕДАФІТОН® | таблетки по 12 таблеток у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/4826/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Регістраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|-----------------------------|---|-----------------|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | контроль якості: ПАТ "Вітаміни", 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 | | | | | |
| 210. | СЕДАФІТОН® ФОРТЕ | капсули; по 6 капсул у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пачці; по 30 капсул у контейнері з кришкою з контролем першого відкриття, по 1 контейнеру в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості: ПАТ "Вітаміни", Україна відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна відповідальний | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | підлягає | UA/4826/02/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|---------------------------------|-----------------|---|---------------------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна | | | | | |
| 211. | СКАФО | порошок для розчину для ін'єкцій, по 150 мг по 1 флакону з порошком в коробці з картону пакувального | Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ | Швейцарія | виробництво, первинне пакування, контроль якості окрім кількісного визначення, вторинне пакування, випуск серій: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія контроль якості (кількісне визначення): Новартіс Фарма АГ, Швейцарія альтернативне вторинне пакування: Делфарм Хюнінг САС, Франція альтернативне вторинне пакування: ФармЛог Фарма Лоджистік ГмБХ, Німеччина альтернативне вторинне пакування: ЮПС Хелскер Італія С.Р.Л., Італія випуск серій: Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина | Швейцарія/ Франція/ Німеччина/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/18625/01/01 |
| 212. | СОЛІФУР® | таблетки, вкриті | Еспарма ГмБХ | Німеччина | виробництво | Іспанія/ | внесення змін до | за | Не | UA/19638/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|--|--|-----------------|--|--------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці | | | нерозфасовано го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Лабораторіос Медікаментос Інтернасьонале с, С.А., Іспанія вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмБХ, Німеччина | Німеччина | реєстраційних матеріалів: зміни І типу | рецептом | підлягає | |
| 213. | СОЛІФУР® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці | Еспарма ГмБХ | Німеччина | виробництво нерозфасовано го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Лабораторіос Медікаментос Інтернасьонале с, С.А., Іспанія вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмБХ, Німеччина | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19638/01/02 |
| 214. | СОЛПАЛГІН | капсули, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/12311/01/01 |
| 215. | СОЛУ-КОРТЕФ | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 100 мг/2 мл, порошок та 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) у флаконі | Пфайзер Інк. | США | Пфайзер Менюфекчурінг Бельгія НВ | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/9891/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|---|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | типу Act-O-Vial у картонній коробці | | | | | | | | |
| 216. | СПІОЛТО® РЕСПІМАТ® | розчин для інгаляцій по 2,5 мг/2,5 мг; по 4 мл у картриджі (60 інгаляцій); по 1 картриджу в комплекті з 1 інгалятором РеспімаТ® у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, пакування, маркування, контроль якості та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": Лабор ЛС СЕ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості за виключенням показника "Мікробіологічна чистота": Куассар Гмбх, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/15523/01/01 |
| 217. | СТРЕПСІЛС® ПЛЮС | спрей оромукозний; по 20 мл у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону в картонній коробці | Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед | Велика Британія | Делфарм Бладел Б.В. | Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | без рецепта | - | UA/6372/01/01 |
| 218. | СУДОКРЕМ | крем для зовнішнього застосування по 45 г або 60 г, або 75 г, або 125 г, або 150 г, або 250 г, або | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Балканфарма-Троян АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/4451/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|---|-----------------|---|---------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | 300 г у поліпропіленовій баночці з контролем першого відкриття | | | | | | | | |
| 219. | СУДОКРЕМ | крем для зовнішнього застосування по 45 г або 60 г, або 75 г, або 125 г, або 150 г, або 250 г, або 300 г у поліпропіленовій баночці з контролем першого відкриття | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Балканфарма-Троян АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | - | UA/4451/01/01 |
| 220. | СУПРАСТИН® | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/0322/01/01 |
| 221. | ТЕРАЛІВ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 220 мг; по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Байєр Консьюмер Кер АГ | Швейцарія | Байєр Біттерфельд ГмБХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | без рецепта | підлягає | UA/19482/01/01 |
| 222. | ТЕЦЕНТРИК® | концентрат для розчину для інфузій по 1200 мг/20 мл, по 20 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості: Рош Діагностикс ГмБХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | за рецептом | - | UA/15872/01/01 |
| 223. | ТІАРА ДУО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16280/01/02 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|-------------------------------------|-----------------|-------------------------------------|------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковок в пачці | | | | | | | | |
| 224. | ТІАРА ДУО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16280/01/01 |
| 225. | ТІАРА ДУО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковок в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/16280/01/03 |
| 226. | ТІАРА СОЛО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/18327/01/01 |
| 227. | ТІАРА СОЛО | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг, по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 6 контурних чарункових упаковок у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/18327/01/02 |
| 228. | ТІАРА ТРІО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/12,5 мг/160 мг; по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | - | UA/15069/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|---|--|--|-----------------|---|---------------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або 6 контурних чарункових упаковок в пачці | | | | | | | | |
| 229. | ТІАРА ТРІО® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/12,5 мг/160 мг; по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або 6 контурних чарункових упаковок в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/15070/01/01 |
| 230. | ТІКОВАК ДЖУНІОР ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ І КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА А ОЧИЩЕНА СОРЕБОВАНА | суспензія для ін'єкцій по 1,2 мкг/0,25 мл по 0,25 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,25 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | контроль якості: ЕУРОФІНС БІОФАРМА ПРОДАКТ ТЕСТІНГ СПЕЙН, С.Л.У, Іспанія; контроль якості: Пфайзер Менюфекчуриг Австрія ГмБХ, Австрія; виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ, Бельгія; контроль якості: СГС Лаб Сімон СА, Бельгія | Іспанія/ Австрія/ Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16694/01/01 |
| 231. | ТОЛІМІД-АЛМІ | розчин для ін'єкцій, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "ФАРМДИСТРИБ'Ю | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/19533/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|--|-----------------|--|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | ШН" | | «Фармацевтична компанія «Здоров'я» | | | | | |
| 232. | ТОРАДІВ | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл, по 4 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній паці; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній паці; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній паці з перегородками | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» | Україна | весь виробничий процес ГЛЗ, з урахуванням випуску серії: ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна весь виробничий процес ГЛЗ, за винятком випуску серії: ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) + Зміни І типу | за рецептом | - | UA/11604/02/01 |
| 233. | ТОРАДІВ | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів 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 І типу | за рецептом | - | UA/11604/01/01 |
| 234. | ТОРАДІВ | таблетки по 10 мг; in bulk № 1000: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах; in bulk № 22000: по 22000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах | 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 І типу | - | - | UA/14736/01/01 |
| 235. | ФЕБУМАКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 80 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19034/01/01 |
| 236. | ФЕБУМАКС | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 120 мг; по 14 таблеток у | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | за рецептом | Не підлягає | UA/19034/01/02 |

| № 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 2 блістери в картонній упаковці | | | | | | | | |
| 237. | ФЛАМІДЕЗ ГЕЛЬ | гель; по 20 г, 30 г, 40 г або 100 г в ламінованій тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ I) | ОАЕ | Енк'юб Етікалз Прайвіт Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). | без рецепта | - | UA/12794/01/01 |
| 238. | ФЛУКОНАЗОЛ-ТЕВА | капсули тверді по 50 мг; по 7 або 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16524/01/01 |
| 239. | ФЛУКОНАЗОЛ-ТЕВА | капсули тверді по 100 мг; по 7 або 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16524/01/02 |
| 240. | ФЛУКОНАЗОЛ-ТЕВА | капсули тверді по 150 мг; по 1 капсулі у блістері; по 1 блістеру в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/16524/01/03 |
| 241. | ФЛУКОНАЗОЛ-ТЕВА | капсули тверді по 200 мг; по 1 або 4, або 7, або 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/16524/01/04 |
| 242. | ФОЛІЄВА КИСЛОТА | таблетки по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці; по 25 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | - | UA/18041/01/01 |
| 243. | 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 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 | Мові Хелс ГмБХ | Швейцарія | Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина | Індія/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/9825/01/01 |
| 244. | ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД ДХ | таблетки: in bulk: по 5000 таблеток у подвійному | Мові Хелс ГмБХ | Швейцарія | Сава Хелскеа Лтд, Індія; | Індія/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних | - | - | UA/9722/01/01 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|----------------------------|-----------------|---|-----------------------|---|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | поліетиленовому пакеті в контейнері | | | Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина | | матеріалів: зміни I типу | | | |
| 245. | ХІТАКСА | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | виробництво за повним циклом: Дженафарм С.А., Греція; виробник відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль: АТ «Адамед Фарма», Польща | Греція/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/15529/02/02 |
| 246. | ХІТАКСА | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | виробництво за повним циклом: Дженафарм С.А., Греція; виробник відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль: АТ «Адамед Фарма», Польща | Греція/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | без рецепта | - | UA/15529/02/01 |
| 247. | ЦЕФУРОКСИМ САНДОЗ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія виробник ін балк, контроль серії, пакування: ПенЦеф Фарма ГмбХ, Німеччина | Австрія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/5447/02/02 |
| 248. | ЦЕФУРОКСИМ САНДОЗ® | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції | Австрія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | за рецептом | Не підлягає | UA/5447/02/03 |

| № п/п | Назва лікарського засобу | Форма випуску (лікарська форма, упаковка) | Заявник | Країна заявника | Виробник | Країна виробника | Реєстраційна процедура | Умови відпуску | Рекламування* | Номер реєстраційного посвідчення |
|-------|--------------------------|---|------------------------------|-----------------|---|------------------|--|----------------|---------------|----------------------------------|
| | | | | | Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія виробник ін балк, контроль серії, пакування: ПенЦеф Фарма ГмБХ, Німеччина | | | | | |
| 249. | ЦИКЛО 3® ФОРТ | капсули тверді; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | П'єр Фабр Медикамент | Франція | П'єр Фабр Медикамент Продакшн | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу + зміни II типу | за рецептом | Не підлягає | UA/7550/01/01 |
| 250. | ЮНІДОКС СОЛЮТАБ® | таблетки, що диспергуються, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ | Німеччина | Астеллас Фарма Юроп Б.В. | Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу + зміна заявника | за рецептом | Не підлягає | UA/4694/01/01 |

*у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ