

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АККОФІЛ®	розчин для ін'єкцій або інфузій 30 млн ОД (300 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл (30 млн ОД) у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним пристроєм для голки, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	контроль якості: хімічні/фізичні та біологічні показники: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; контроль якості: мікробіологічні показники: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія	Польща/ Велика Британія/ Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21034/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
2.	<b>АККОФІЛ®</b>	розчин для ін'єкцій або інфузій 48 млн ОД (480 мкг)/0,5 мл, по 0,5 мл (48 млн ОД) у попередньо наповненому шприці з ін'єкційною голкою, з захисним пристроєм для голки, по 1 попередньо наповненому шприці у блістері, по 5 блістерів зі спиртовими серветками у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	контроль якості: хімічні/фізичні та біологічні показники: Селвіта Сервісиз Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; контроль якості: мікробіологічні показники: ПозЛаб Сп. з о.о., Польща; додаткове вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія	Польща/ Велика Британія/ Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21034/01/02
3.	<b>АЛПРАЗОЛАМ ГРІНДЕКС</b>	таблетки по 0,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 3, 5, 6 або 10 блістерів у картонній коробці	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21026/01/02
4.	<b>АЛПРАЗОЛАМ ГРІНДЕКС</b>	таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 3, 5, 6 або 10 блістерів у картонній коробці	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21026/01/03
5.	<b>АЛПРАЗОЛАМ ГРІНДЕКС</b>	таблетки по 0,25 мг, по 10 таблеток у блістері;	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21026/01/01

№ 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 1, 2, 3, 5, 6 або 10 блістерів у картонній коробці								
6.	<b>БУДЕСОНІД-ДАРНИЦЯ</b>	суспензія для розпилення, по 0,5 мг/мл, по 2 мл в однодозовому контейнері; по 5 однодозових контейнерів у конверті; по 4 конверти в пачці	ПРАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Генетік С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21027/01/02
7.	<b>БУДЕСОНІД-ДАРНИЦЯ</b>	суспензія для розпилення, по 0,25 мг/мл, по 2 мл в однодозовому контейнері; по 5 однодозових контейнерів у конверті; по 4 конверти в пачці	ПРАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Генетік С.п.А.	Італія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21027/01/01
8.	<b>ЕЛІБРІЯ XR</b>	таблетки пролонгованої дії, по 32 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	Аше Лабораторіос Фармасаутікос С.А.	Бразилія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21028/01/01
9.	<b>ЕЛІБРІЯ XR</b>	таблетки пролонгованої дії, по 48 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	Аше Лабораторіос Фармасаутікос С.А.	Бразилія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21028/01/02
10.	<b>ІБУРОКС</b>	концентрат для розчину для інфузій, 100 мг/мл; по 4 мл концентрату в ампулі, по 3 або по 5 ампул у блістері та в картонній упаковці; по 8 мл концентрату в ампулі, по 3 або по 5 ампул у блістері та в картонній упаковці	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21029/01/01
11.	<b>КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ</b>	газ у балонах по 2 л, 3 л, 5 л, 8 л, 10 л, 12 л, 40 л, 50 л	ТОВ "РІТЕЙЛ-С"	Україна	ТОВ "РІТЕЙЛ-С"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21030/01/01
12.	<b>ОКРЕВУС®</b>	розчин для ін'єкцій, 920 мг/23 мл, по 23 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Рош Україна»	Україна	виробництво лікарського засобу (включаючи наповнення/первинне пакування),	Німеччина/Швейцарія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/16278/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випробування контролю в процесі виробництва, випробування контролю якості, випуск нерозфасованого продукту, випробування стабільності, зберігання лікарського засобу: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; зберігання лікарського засобу, вторинне пакування, випуск готового лікарського засобу: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія					
13.	<b>ОЛМЕСТАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій, виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/21031/01/02
14.	<b>ОЛМЕСТАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій,	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/21031/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія					
15.	<b>ОЛМЕСТАД</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій, виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/21031/01/01
16.	<b>ОЛМЕСТАД Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; випуск серій, виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21032/01/01
17.	<b>ОЛМЕСТАД Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій, виробництво	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21032/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД					
18.	<b>ОЛМЕСТАД Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 40 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій, виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21032/01/03
19.	<b>ОЛМЕСТАД Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 40 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серії, контроль серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  випуск серій, виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: "Хемофарм" АД, Сербія	Німеччина/ Сербія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21032/01/04
20.	<b>ПРЕГАБАЛІН</b>	капсули по 75 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ «Аміла Хелс Кеа»	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайенсиз (П) Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21033/01/01
21.	<b>ПРЕГАБАЛІН</b>	капсули по 150 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ «Аміла Хелс Кеа»	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайенсиз (П) Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21033/01/02

<b>№ п/п</b>	<b>Назва лікарського засобу</b>	<b>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</b>	<b>Заявник</b>	<b>Країна заявника</b>	<b>Виробник</b>	<b>Країна виробника</b>	<b>Реєстраційна процедура</b>	<b>Умови відпуску</b>	<b>Рекламування</b>	<b>Номер реєстраційного посвідчення</b>
22.	<b>ПРЕГАБАЛІН</b>	капсули по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ «Аміла Хелс Кеа»	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд.	Індія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21033/01/03

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**

**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.	<b>АДЕМТА</b>	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг; 5 флаконів з ліофілізатом в комплекті з 5 ампулами розчинника в контурній чарунковій упаковці у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18394/01/01
2.	<b>ГІНГГО ЕКСТРАКТ СУХИЙ</b>	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	Нінбо Грін-Хелз Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18566/01/01
3.	<b>ЕПТАЗА</b>	таблетки по 200 мг, по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	Не підлягає	UA/18454/01/01
4.	<b>ЕПТАЗА</b>	таблетки по 400 мг, по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18454/01/02
5.	<b>ЕПТАЗА</b>	таблетки по 800 мг по 30 таблеток або по 90 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	Не підлягає	UA/18454/01/03
6.	<b>ЛЕВОДРОПРОПІЗ ИН</b>	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Хунань Джудіан Хонганг Фармасьютікал Ко. Лтд.	Китай	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18660/01/01
7.	<b>МОНТУЛАР® КІДС</b>	таблетки жувальні по 4 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 або 9 блистерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18586/01/01
8.	<b>МОНТУЛАР® КІДС</b>	таблетки жувальні по 5 мг; по 10 таблеток у	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ	Індія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18586/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці			ЛТД					
9.	<b>МОРФОЛІНІЄВА СІЛЬ ТІАЗОТНОЇ КИСЛОТИ</b>	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленовому мішку для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18765/01/01
10.	<b>НОРМАТИН</b>	краплі очні, розчин, 5 мг/мл, по 5 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18457/01/01
11.	<b>ТІВІКЕЙ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 30 або по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції, контроль якості готового продукту: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Веллком Оперейшнс, Велика Британія; Виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія	Велика Британія/ Іспанія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/14146/01/01
12.	<b>ФЕНІФРЕН</b>	капсули по 250 мг, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери у паці з картону	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВО Д "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВО Д "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18745/01/01
13.	<b>ЦЕРІНТА</b>	таблетки, по 21 таблетці у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд.	Індія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/17746/01/01
14.	<b>ЦЕФОПЕРАЗОН КОМБІ</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/1000 мг, 1 або по 10 флаконів у картонній коробці	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна (пакування із форми in bulk: НСПС Хебей Хуамін	Україна	перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	Не підлягає	UA/18511/01/01

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску (лікарська форма, упаковка)</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна заявника</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна виробника</i>	<i>Реєстраційна процедура</i>	<i>Умови відпуску</i>	<i>Рекламування</i>	<i>Номер реєстраційного посвідчення</i>
					Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай)					

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**

**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.	<b>АЗАГІЛІН® АСІНО</b>	таблетки, по 1 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній пачці; по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Дженефарм СА	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19767/01/01
2.	<b>АЙРА-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки по 8 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8667/01/01
3.	<b>АЙРА-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки по 16 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8667/01/02
4.	<b>АЛЛУНА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Амакса Лтд, Велика Британія	Велика Британія	виробництво за повним циклом: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія; контроль якості: Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія; контроль якості: Інтерлабор Белл АГ, Швейцарія	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/11711/01/01
5.	<b>АМБРОКСОЛ</b>	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у банці або у флаконі; по 1 банці або по 1 флакону разом з дозуючою скляночкою в пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8134/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
6.	<b>АНАЛЬГІН</b>	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 5, або по 10 блістерів у пачці	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта № 10 за рецептом № 50, № 100	Не підлягає	UA/8374/01/01
7.	<b>АНДИПАЛ-ФОРТЕ</b>	таблетки; по 10 таблеток у стрипах; по 10 таблеток у стрипі; по 2 або 10 стрипів у пачці з картону	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10129/01/01
8.	<b>АПЕЙН®</b>	порошок та розчинник для приготування спрею назального, 3,5 мг/доза; флакон з порошком та розчинником, які розділені перегородкою, по 2,4 мл (24 дози) або по 3,6 мл (36 доз) з механічним насосом дозуючої дії з насадкою назального призначення; по 1 флакону у пакеті з фольгованої плівки або у пачці з картону	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»	Україна	випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна; ПрАТ «Біолік», Україна (виробництво лікарського засобу; контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії); виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: АТ «Фармак», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20879/01/01
9.	<b>АТЕНОЛ-Н</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу в картонному конверті; по 10 конвертів у картонній коробці	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10468/01/01
10.	<b>БАРАЛГІН®</b>	розчин для ін'єкцій по 2 мл або 5 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пачці	АЛЕКСФАРМ ГМБХ ЛТД	Сполучене Королівство	СК Балкан Фармасьютікал с СРЛ	Республіка Молдова	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19987/01/01
11.	<b>БЕРЛІОН® 600 ОД</b>	концентрат для розчину для інфузій, 600 ОД (600 мг)/24 мл; по 24 мл в	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробництво «in bulk», пакування,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6426/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці			контроль серій: Зігфрід Хамельн ГмБХ, Німеччина; Випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина					
12.	<b>БІМАТОПРОСТ-ФАРМАТЕН</b>	краплі очні, 0,3 мг/мл, по 3 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	Фарматен С.А.	Греція	виробництво нерозфасовано го лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: Балканфарма-Разград АД, Болгарія; вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: Фарматен С.А., Греція	Болгарія/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/18300/01/01
13.	<b>БІСОПРОЛОЛ-ТЕВА</b>	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 9 блістерів в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ, Німеччина (виробництво нерозфасовано го продукту, дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка, контроль серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/1728/01/02
14.	<b>БІСОПРОЛОЛ-ТЕВА</b>	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 9 блістерів в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ, Німеччина (виробництво нерозфасовано го продукту, дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка, контроль серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/1728/01/01
15.	<b>БЛОГІР-3</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій	Белупо, ліки та косметика, д.д.	Хорватія	Виробник готового	Греція/ Хорватія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/15359/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		порожнині, 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній пачці			лікарського засобу, первинне пакування: Дженефарм СА, Греція; Фармапас С.А., Греція; Вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія		матеріалів: Зміни І типу			
16.	<b>БОРИЗОЛ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 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 І типу	за рецептом		UA/12163/01/01
17.	<b>БРЕСЕК</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; по 1 або 20 флаконів з порошком у картонній коробці	Фармацевтична компанія "ВОКАТЕ С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; БРОС ЛТД, Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/8907/01/02
18.	<b>БРЕСЕК</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; по 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Фармацевтична компанія "ВОКАТЕ С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; БРОС ЛТД, Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/8907/01/01
19.	<b>БУДЕНОФАЛЬК</b>	тверді капсули з кишковорозчинними гранулами по 3 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у коробці з картону	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	Відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник дозованої форми,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/6964/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина;  Виробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина;  виробник, відповідальний за контроль/випробування серій (хімічні/фізичні та мікробіологічні (не стерильні): Приватний науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина					
20.	<b>БУКАІН</b>	розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/мл; по 100 мл, 200 мл у пляшках	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20421/01/01
21.	<b>БУКАІН</b>	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; по 5 мл, 20 мл у флаконах скляних, по 5 флаконів скляних у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону; по 5 мл, 10 мл у флаконах скляних, по 5 флаконів	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20421/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		скляних у контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки у пачці з картону								
22.	<b>БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки сублінгвальні по 2 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону; по 25 таблеток у блістері; по 4 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: Зміни І типу	за рецептом		UA/10493/01/01
23.	<b>БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки сублінгвальні по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10493/01/02
24.	<b>БУПРЕНОРФІН У ГІДРОХЛОРИД</b>	таблетки сублінгвальні по 8 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10493/01/03
25.	<b>ВЕНОКОР</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері, по 2 блістери у пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері, по 1 блістеру у пачці з картону; по 2 мл або 5 мл в ампулі; по 100 ампул в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14785/01/01
26.	<b>ВЕНОФЕР®</b>	розчин для внутрішньовенних ін'єкцій, 20 мг/мл; по 5 мл	Віфор (Інтернешнл) Інк.	Швейцарія	вторинна упаковка, випробування	Швейцарія/ Австрія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8015/01/01

№ 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 ампулах; по 5 ампул у картонній коробці			контролю якості (за винятком стерильності), дозвіл на випуск серії: Віфор (Інтернешнл) Інк., Швейцарія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія; вторинна упаковка: ВАЛІДА, Швейцарія; випробування контролю якості (стерильність): АГЕС ГмбХ ІМЕД, Австрія; випробування контролю якості (за винятком стерильності): Єврофінс Амадсі Аналітік, Франція; випробування контролю якості за показниками мікробіологія та стерильність: Єврофінс Фарма Кволіті Контрол, Франція					
27.	<b>ВОЛЬТАРЕН®</b>	розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл; по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Лек Фармасьютикалс д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9812/01/01
28.	<b>ГАЗОСПАЗАМ®</b>	таблетки, вкриті оболонкою по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці; по	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; ТОВ "ГЛЕДФАРМ	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/10661/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		15 таблеток у блістері; по 1, або 2, або 4 блістери у картонній упаковці			ЛТД", Україна					
29.	ГОНАЛ-Ф®	розчин для ін'єкцій по 300 МО (22 мкг)/0,48 мл; по 0,48 мл у картриджі з пробкою-поршнем та рифленою кришечкою, вміщеному у ручку для введення; по 1 ручці та 8 голок у картонній коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	виробництво нерозфасовано го препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: Мерк Сероно С.п.А., Італія; первинне пакування (збирання попередньо заповнених картриджів з препаратом в ручку для введення): Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн, Швейцарія	Італія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/4113/02/01
30.	ГОНАЛ-Ф®	розчин для ін'єкцій по 450 МО (33 мкг)/0,72 мл; по 0,72 мл у картриджі з пробкою-поршнем та рифленою кришечкою, вміщеному у ручку для введення; по 1 ручці та 12 голок у картонній коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	виробництво нерозфасовано го препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: Мерк Сероно С.п.А., Італія; первинне пакування (збирання попередньо заповнених картриджів з препаратом в ручку для введення): Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн,	Італія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом		UA/4113/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
31.	ГОНАЛ-Ф®	розчин для ін'єкцій по 900 МО (66 мкг)/1,44 мл; по 1,44 мл у картриджі з пробкою-поршнем та рифленою кришечкою, вміщеному у ручку для введення; по 1 ручці та 20 голочок у картонній коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	Швейцарія виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: Мерк Сероно С.п.А., Італія; первинне пакування (збирання попередньо заповнених картриджів з препаратом в ручку для введення): Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн, Швейцарія	Італія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/4113/02/03
32.	ДАЛАЦИН ПІХВОВИЙ КРЕМ	крем вагінальний 2 %; по 20 г у тубі; по 1 тубі разом з 3 аплікаторами в картонній коробці	ПФАЙЗЕР ІНК.	США	Фармація і Апджон Компані ЛЛС	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/1903/03/01
33.	ДАРФЕН® УЛЬТРАКАП 400	капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Філ Інтер Фарма Ко., ЛТД., В'єтнам (виробництво готової продукції, первинне і вторинне пакування, контроль та випуск серій; контроль якості)	В'єтнам	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/20095/01/02
34.	ДЕРИВА С МС	гель по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14954/01/01
35.	ДЕФТОЦИЛ	спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл; по	ТзОВ "Представництво	Україна	Спільне українсько-	Україна	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/20649/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці з картону	БАУМ ФАРМ ГМБХ"		іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)		матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни І типу			
36.	<b>ДОЕНЗА-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12635/01/01
37.	<b>ДОНОВІТ-ВС®</b>	таблетки по 10 мг по 30 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці	ТОВ "Науково - виробнича фірма Аксомед Лтд"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18680/01/01
38.	<b>ЕКЗЕМЕСТАН-ВІСТА АС</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пацці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Ремедіка Лімітед	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19570/01/01
39.	<b>ЕСКОЛАН-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9680/01/02
40.	<b>ЕСКОЛАН-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9680/01/03
41.	<b>ЕСКОЛАН-САНОВЕЛЬ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	Сановель Іляч Санаї ве Тиджарет А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9680/01/01
42.	<b>ЕФЕЗ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пацці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19629/01/02
43.	<b>ЕФЕЗ®</b>	таблетки, вкриті	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за	Не підлягає	UA/19629/01/01

№ 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 25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
44.	ЕФМЕРИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16125/01/01
45.	ЕФМЕРИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г, 1 флакон з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16125/01/02
46.	ІКСДЖЕВА®	розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл; по 1,7 мл (70 мг/мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Виробник нерозфасованої продукції, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; Вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15390/01/01
47.	ІМОДІУМ® ЕКСПРЕС	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2 мг по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	МакНіл Продактс Лімітед	Англія	виробництво, первинне пакування та контроль якості готового продукту: Каталент ЮК Свіндон Зидіс Лімітед, Велика Британія; Вторинна упаковка, контроль якості готового продукту, дозвіл на випуск серії: ДЖНТЛ Консьюмер	Велика Британія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9831/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Хелс (Франс) САС, Франція					
48.	ІМФІНЗІ	концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; 1 флакон (120 мг/2,4 мл) з пробкою та ковпачком «flip-off» у картонній коробці або 1 флакон (500 мг/10 мл) з пробкою та ковпачком «flip-off» у картонній коробці	АСТРАЗЕНЕКА ЮК Лімітед	Велика Британія	виробництво лікарського засобу, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії лікарського засобу: АстраЗенека АБ, Швеція;  виробництво лікарського засобу, вторинне пакування: Каталент Індіана, ЛЛС, США;  виробництво лікарського засобу, контроль якості (тільки стерильність і ендотоксини): Веттер Фарма-Фертигун ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина;  вторинне пакування: АстраЗенека АБ, Швеція;  контроль якості (за винятком стерильності і ендотоксину): АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США	Швеція/ США/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18578/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
49.	<b>ІНВОЛІКС</b>	розчин для ін'єкцій/інфузій, 25 мг/мл по 2 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20691/01/01
50.	<b>ІНГАЛІПТ-Н</b>	спрей для ротової порожнини; по 30 г у балоні; по 1 балону з розпилювачем та захисним ковпачком у пачці з картону	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0938/01/01
51.	<b>ІНФАНРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА</b>	суспензія для ін'єкцій; суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками; по 1 попередньо заповненому шприці у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція, (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Контроль якості, випуск серії)	Франція/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка Виправлення технічної помилки в МКЯ ЛЗ	за рецептом		UA/15120/01/01
52.	<b>КОЛЛОМАК® М</b>	розчин на шкірний 167,0 мг/г по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	АЛЕКСФАРМ ГМБХ ЛТД	Сполучене Королівство	Медінфар Мануфактурінг С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/17397/01/01
53.	<b>КОРДІПРАЗ</b>	таблетки, вкриті	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за	Хорватія	внесення змін до	за		UA/19992/01/01

№ 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 або 9 блістерів у картонній коробці			повним циклом: ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія; контроль серії (метод Рентгенівської дифракції):ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія		реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		
54.	КОРДІПРАЗ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за повним циклом: ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія; контроль серії (метод Рентгенівської дифракції):ПЛІВА Хрватска д.о.о., Хорватія	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19992/01/02
55.	КОРИНФАР® УНО 40	таблетки пролонгованої дії по 40 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5, або по 10 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Дозвіл на випуск серії: Меркле ГмБХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Зігфрід Мальта Лтд., Мальта; Контроль серії: Зігфрід Лтд, Швейцарія; Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): Солвіас Франс, Франція	Німеччина/ Мальта/ Швейцарія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9902/01/01
56.	КОРІПРЕН 10МГ/10МГ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у картонній коробці	Рекордаті Аіленд Лтд	Ірландія	Рекордаті Індастріа Хіміка е Фармасевтіка С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11927/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
57.	<b>КОРІПРЕН 20МГ/10МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг по 14 таблеток у блістері, по 1, 2 або 4 блістери у картонній коробці	Рекордаті Аіленд ЛТд	Ірландія	Рекордаті Індастріа Хіміка е Фармасевтіка С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11927/01/02
58.	<b>КОРІПРЕН 20МГ/20МГ</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/20 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	Рекордаті Аіленд ЛТд	Ірландія	Рекордаті Індастріа Хіміка е Фармасевтіка С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11927/01/03
59.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5, або по 10 блістерів у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/6557/01/01
60.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5, або по 10 блістерів у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/6557/01/02
61.	<b>КСИПОГАМА®</b>	таблетки по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5, або по 10 блістерів у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/6557/01/03
62.	<b>ЛАЗОЛВАН®</b>	розчин для інгаляцій та перорального застосування, 15 мг/2 мл; по 100 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону у комплекті з мірним ковпачком в картонній коробці	ТОВ "Опелла Хелскеа Україна"	Україна	Іstituto де Анжелі С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  Виправлення технічної помилки, пов'язано з невірним зазначенням інформації на титульній сторінці МКЯ.	без рецепта		UA/3430/06/01
63.	<b>ЛАМІКОН® ДЕРМГЕЛЬ</b>	гель 1 % по 15 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/2714/04/01
64.	<b>ЛАНОТАН® Т</b>	краплі очні, розчин по 2,5 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14936/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
65.	ЛЕВОМАК В/В	розчин для інфузій 500 мг/100 мл; по 100 мл у контейнері з полівінілхлориду; по 1 контейнеру в поліетиленовому пакеті в картонній коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Дочірнє підприємство "Фарматрейд"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13772/01/01
66.	ЛЕВОПРО	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл; по 100 мл або по 150 мл у пляшці; по 1 пляшці у пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю «ЕС ФАРМА»	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14730/01/01
67.	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	за рецептом	Не підлягає	UA/8639/01/01
68.	МЕБГІДРОЛІН	кристалічний порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	стадія очистки субстанції: АТ "Фармак", Україна; виробник сировини: ТОВ "Цзіаньська медико-хімічна компанія Хайчжоу", Китай; виробник сировини: Ляонін Бомей Фармасьютикал Текнолоджі Ко., Лтд., Китай	Україна/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	-		UA/16380/01/01
69.	МЕЛЬДЕКС	розчин для ін'єкцій 100 мг/мл; по 5 мл у флаконах скляних; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Приватне акціонерне товариство «Інфузія»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/20105/01/01
70.	МІКАРДИСПЛ ЮС®	таблетки, 80 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0465/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина  або Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція					
71.	<b>МІКАРДИСПЛ ЮС®</b>	таблетки, 80 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, Німеччина або Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0465/01/02
72.	<b>МІФЕНАКС®</b>	капсули тверді по 250 мг по 10 капсул у блістері; по 3 або 10 блістерів у коробці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	АТ Фармацевтични й завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11519/01/01
73.	<b>НАБОТА</b>	порошок для розчину для ін'єкцій по 100 одиниць; 1 флакон у картонній пачці	ТОВ "ТОТІСФАРМА ГРУП"	Україна	Дейвон Фармасьютікал Ко. Лтд.	Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19266/01/01
74.	<b>НЕКСВІАДИМ</b>	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг; №1: по 100 мг порошку для приготування концентрату для розчину для інфузій у флаконі; по 1 флакону в картонній	Санофі Б.В.	Нідерланди	Виробництво кінцевого продукту (fill/finish), первинна та вторинна упаковка, маркування, контроль та	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/20679/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці			випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед					
75.	НЕОСИНУС®	спрей назальний, дозований, 0,05 %, по 10 г у флаконі з розпилювачем, по 1 флакону у пачці	ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»	Україна	виробництво, пакування, контроль якості:  Товариство з обмеженою відповідальністю "Мікрофарм",  Україна випуск серії: ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19722/01/01
76.	НЕФРОТЕКТ	розчин для інфузій; по 250 мл або по 500 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Фрезеніус Кабі Австрія ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10733/01/01
77.	НІКСАР®	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", пакування, контроль серій: ФАЕС ФАРМА, С.А., Іспанія; Виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, випуск серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серій: А. Менаріні Мануфактурінг	Іспанія/ Німеччина/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/13866/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Єврофінс Біолаб С.р.л, Італія					
78.	НИКАР®	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", пакування, контроль серій: ФАЕС ФАРМА, С.А., Іспанія; Виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, випуск серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Єврофінс Біолаб С.р.л, Італія	Іспанія/ Німеччина/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/13866/01/01
79.	НИКАР®	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3 або по 5 блістерів у картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", пакування, контроль серій: ФАЕС ФАРМА, С.А., Іспанія; Виробництво "in bulk", пакування, контроль та	Іспанія/ Німеччина/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення умов відпуску в наказі МОЗ України</b>  Зміни І типу	без рецепта		UA/13866/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування, випуск серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія;  Єврофінс Біолаб С.р.л, Італія					
80.	<b>ОКСИКОДОН КАЛЦЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурних чарункових упаковок в пачці з картону	АТ "Калцекс"	Латвія	всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; виробник, який відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія	Словаччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за <i>рецептом</i>		UA/18551/01/02
81.	<b>ОКСИКОДОН КАЛЦЕКС</b>	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурних чарункових	АТ "Калцекс"	Латвія	всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о.,	Словаччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за <i>рецептом</i>		UA/18551/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		упаковок в пачці із картону			Словаччина; виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; виробник, який відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія					
82.	<b>ОНАБЕТ</b>	крем, 20 мг/г по 20 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	Гленмарк Фармасьютікалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютікалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/10907/01/01
83.	<b>ОНДАНСЕТРОН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	За рецептом		UA/10081/01/01
84.	<b>ОНДАНСЕТРОН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ПрАТ "Технолог"	Україна	ПрАТ "Технолог"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	За рецептом		UA/10081/01/02
85.	<b>ПАРАЦЕТАМОЛ ЕКСТРА</b>	таблетки шипучі, по 2 таблетки у стрипі; по 6 стрипів 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: Зміни І типу	без рецепта		UA/17041/01/01
86.	<b>ПАРАЦЕТАМОЛ СОЛЮБЛ</b>	таблетки шипучі по 500 мг по 2 таблетки у стрипі; по 6 стрипів 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: Зміни І типу	без рецепта		UA/17144/01/01
87.	<b>ПЕРИНДОПРИЛЛІНДАПАМІД-ТЕВА</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/0,625 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 І типу	За рецептом		UA/14925/01/02
88.	<b>ПІНАП</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 14 таблеток у	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської	Індія/ Греція/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18124/01/02

№ 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 1 або по 2 блістери в картонній пачці			форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта					
89.	ПІНАП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 4 таблетки у блистері, по 1 або по 2 блистери в картонній пачці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта	Індія/ Греція/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18124/01/03
90.	ПІНАП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 1 таблетці у блистері; по 1 блистеру в	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської форми,	Індія/ Греція/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18124/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній пачці; по 2 таблетки у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери в картонній пачці; по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пачці			первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта					
91.	ПІНАП	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пачці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта	Індія/ Греція/ Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18124/01/01
92.	ПК-МЕРЦ	розчин для інфузій, 0,4 мг/мл; по 500 мл у флаконі; по 2 флакони у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk; первинне та вторинне пакування; контроль якості:	Іспанія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9031/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
					Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія; Контроль якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина						
93.	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	Продукція in bulk та контроль якості: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко.	Німеччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9031/01/01	

№ 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>КГаА, Німеччина; Вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг &amp; Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: Лабораторі фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектив Компондс Латвіан Інстїтют оф Органік Сінтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ &amp; Ко. КГ, Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина</p>					
94.	<b>ПЛАГРИЛ®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у паці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – 3	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10625/01/01
95.	<b>ПРАМІПЕКСОЛ АСІНО</b>	таблетки по 1,0 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20568/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
96.	ПРАМІПЕКСОЛ АСІНО	пачці таблетки по 0,25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20568/01/01
97.	ПРЕГАБАЛІН-ДАРНИЦЯ	капсули по 300 мг; по 7 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 3 контурні чарункові упаковки у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16414/01/03
98.	ПРЕГАБАЛІН-ДАРНИЦЯ	капсули по 75 мг; по 7 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 3, або по 4, або по 8 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	Не підлягає	UA/16414/01/01
99.	ПРЕГАБАЛІН-ДАРНИЦЯ	капсули по 150 мг; по 7 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 3, або по 4, або по 8 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	Не підлягає	UA/16414/01/02
100.	ПРИМОВІСТ	розчин для ін'єкцій 0,25 ммоль/мл; по 10 мл у скляному шприці, по 1 шприцу в прозорій пластиковій коробці, закритій папером, по 1 пластиковій коробці вкладеній у картонну коробку; по 10 мл у пластиковому шприці, по 1 шприцу розміщеному в картонному тримачі і вкладеному в картонну коробку	Байер АГ	Німеччина	Байер АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/17931/01/01
101.	ПРОЛІА®	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл; по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм від випадкового уколу голкою; по 1 попередньо заповненому шприцу з	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування: Амджен Мануфакчурінг Лімітед, США; вторинне пакування та	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12077/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		захисним пристроєм в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком; по 1 попередньо заповненому шприцу в блістері або без блістера, поміщеному в картонну коробку			випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди					
102.	ПРОПУС®	сироп, 30 мг/5 мл, по 100 мл або по 200 мл у скляному флаконі з кришкою з контролем першого відкриття. Кожен флакон у картонній упаковці разом з шприцем-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприца, по 100 мл або по 200 мл у скляному флаконі з кришкою недоступною для відкриття дітьми. Кожен флакон у картонній упаковці разом з шприцем-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприца	ТОВ "Гледфарм ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  Виправлення технічної помилки, пов'язано з некоректним перенесенням інформації з матеріалів виробника до методів контролю	За рецептом		UA/20836/01/01
103.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки, in bulk: по 5000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах	Мові Хелс ГмБХ	Швейцарія	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/10379/01/01
104.	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в 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/10378/02/01
105.	РАМІМЕД®	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Актавіс ЛТД, Мальта;	Мальта/ Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10153/01/02

№ 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 нерозфасованого продукту, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр;  первинне та вторинне пакування: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр					
106.	<b>РАМІМЕД®</b>	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Актавіс ЛТД, Мальта;  виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр;  первинне та вторинне пакування: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр	Мальта/ Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10153/01/03
107.	<b>РЕЛАМІО</b>	розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20893/01/01
108.	<b>РИЗАТРИПТАН-ФАРМАТЕН</b>	таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 10 мг, по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 3 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній	Фарматен С.А.	Греція	Фарматен С.А., Греція; Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/14329/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		коробці								
109.	<b>РИЗАТРИПТАН-ФАРМАТЕН</b>	таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 5 мг; по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці або по 3 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	ФАРМАТЕН С.А.	Греція	Фарматен С.А., Греція; Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14329/01/01
110.	<b>РІАЛТРИС</b>	спрей назальний, дозований, суспензія; по 56, 120 або 240 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці	Гленмарк Спеціалті С.А.	Швейцарія	Гленмарк Фармасьютікал з Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18235/01/01
111.	<b>РІНАЗАЛ® ЕКСТРА</b>	спрей назальний, дозований 0,5 мг/мл, по 10 мл у флаконі з дозувальним насосом, по 1 флакону у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/17751/01/01
112.	<b>РОЗУЛІП® ПЛЮС</b>	капсули тверді по 10 мг/10 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16808/01/01
113.	<b>РОЗУЛІП® ПЛЮС</b>	капсули тверді по 40 мг/10 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина;	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16806/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина					
114.	<b>РОЗУЛІП® ПЛЮС</b>	капсули тверді по 20 мг/10 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16807/01/01
115.	<b>РОСЕМІД® ОДТ</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 1 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19151/01/01
116.	<b>РОСЕМІД® ОДТ</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19151/01/02
117.	<b>РОСЕМІД® ОДТ</b>	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19151/01/03
118.	<b>САНОРИН</b>	краплі назальні, емульсія, 1 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону разом із кришкою-крапельницею	АТ "Фармак"	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка; Санека	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта	підлягає	UA/2455/01/01

№ 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 коробці			Фармасьютікал з АТ, Словацька Республіка					
119.	САНОРИН	краплі назальні, розчин, 1 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону разом із кришкою-крапельницею в коробці	АТ «Фармак»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка; Санека Фармасьютікал з АТ, Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/2455/03/01
120.	САНОРИН	краплі назальні, розчин, 0,5 мг/мл; по 10 мл у флаконі зі скла; по 1 флакону, оснащеному крапельницею та кришкою у картонній коробці	АТ "Фармак"	Україна, Україна, Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка; Санека Фармасьютікал з АТ, Словацька Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/2455/02/01
121.	СЕВОРАН®	рідина для інгаляцій 100 %; по 250 мл у пластиковому флаконі з ковпачком системи Quik fil; по 1 флакону в картонній коробці	ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ	Швейцарія	Еббві С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4139/01/01
122.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 2,5 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2, 4 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна, Україна, Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або виробництво, первинне пакування,	Україна/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9382/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД", Україна					
123.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 5 мг; по 14 таблеток у блистері, по 2, 4 або 6 блистерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або виробництво, первинне	Україна/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9382/01/02

№ 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, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД", Україна					
124.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 2,5 мг in bulk: №2940 (14x210): по 14 таблеток у блістері; по 210 блістерів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20504/01/01
125.	СЕМЛОПІН®	таблетки по 5 мг in bulk: №2520 (14x180): по 14 таблеток у блістері; по 180 блістерів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20504/01/02
126.	СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНО М 1/100 000	розчин для ін'єкцій по 1 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 1 або 5 блістерів у	СЕПТОДОНТ	Франція	СЕПТОДОНТ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10380/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		картонній коробці								
127.	СЕПТАНЕСТ 3 АДРЕНАЛІНО М 1/200 000	розчин для ін'єкцій по 1 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у блістері; по 1 або 5 блістерів у картонній коробці	СЕПТОДОТ	Франція	СЕПТОДОТ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10381/01/01
128.	СИМБІЯ®	капсули кишковорозчинні тверді, по 60 мг; по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Балканфарма-Дупниця АД	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/18442/01/02
129.	СИМБІЯ®	капсули кишковорозчинні тверді, по 30 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Балканфарма-Дупниця АД	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/18442/01/01
130.	СКАЙЗЕД	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; по 1 флакону у картонній упаковці	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/18346/01/01
131.	СПАЗМАЛГОН ДУО	таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7059/01/01
132.	СПАЗМАЛГОН®	розчин для ін'єкцій; по 2 мл або 5 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	АТ "Софарма"	Болгарія	АТ "Софарма"	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/3531/01/01
133.	ТІВІКЕЙ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 30 або по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробник нерозфасованої продукції, контроль якості готового продукту: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо	Велика Британія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14146/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Веллком Оперейшнс, Велика Британія;  Виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія					
134.	<b>ТІВОРЕЛЬ</b>	розчин для інфузій; по 100 мл у пляшках скляних; по 100 мл у пляшках полімерних; по 1 пляшці у коробці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15067/01/01
135.	<b>ТОБІФЛАМІН</b>	краплі очні, суспензія in bulk: по 5 мл у флаконі поліетиленовому з крапельницею та контролем першого розкриття, по 100 флаконів у картонній коробці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	РАФАРМ С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/17664/01/01
136.	<b>УНІКЛОФЕН</b>	краплі очні, розчин 0,1 % по 5 мл або 10 мл у пластиковому контейнері-крапельниці; по 1 контейнеру-крапельниці в картонній коробці	ТОВ "УНІМЕД ФАРМА"	Словацька Республіка	ТОВ "УНІМЕД ФАРМА"	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/7856/01/01
137.	<b>УРСОФАЛЬК</b>	капсули по 250 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 25 капсул у блістері; по 2 або 4 блістери в коробці з картону	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; виробники дозованої форми, первинне та вторинне пакування, контроль якості:	Німеччина/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3746/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; аллфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль якості: Приватний науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина					
138.	ФАРМАКСОН	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл, по 2 мл або по 4 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	Повний цикл: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна або Вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік	Україна/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13932/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					ік ГмБХ, Німеччина; Контроль, випуск серії: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна					
139.	<b>ФЕНІГІДИН-ЗДОРОВ'Я</b>	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 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: Зміни І типу	за рецептом		UA/7885/01/01
140.	<b>ФІТОДЕНТ®</b>	настойка по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в паці з картону; по 100 мл у банці скляній; по 1 банці в паці з картону	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/3681/01/01
141.	<b>ФЛЮКОЛД®-N</b>	таблетки, по 4 таблетки у стрипі; по 1 стрипу в паперовому конверті; по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у картонній коробці; по 4 таблетки у стрипі; по 3 стрипи у картонній коробці; по 4 таблетки у стрипі; по 1 стрипу в паперовому конверті; по 50 конвертів у картонній коробці	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№ 4; № 10; № 12 – без рецепта; № 200 – за рецептом	Не підлягає	UA/6266/01/01
142.	<b>ХЛОРОФІЛІПТ</b>	таблетки по 12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у паці з картону; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у паці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/1556/01/02

№ 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					
143.	<b>ХЛОРОФІЛІПТ</b>	таблетки по 25 мг; по 40 таблеток у контейнерах пластмасових; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/1556/01/01
144.	<b>ЦИСПЛАТИН</b>	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл; по 10 мл (10 мг) або по 50 мл (50 мг) або 100 мл (100 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	відповідальний за виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості та випробування стабільності: Венус Ремедіс Лімітед, Індія; відповідальний за випуск серії: Європейська Фарма Хаб Кфт, Угорщина	Індія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20721/01/01
145.	<b>ЮПЕРІО</b>	таблетки, вкриті	Новартіс Фарма	Швейцарія	виробництво,	Італія/	внесення змін до	за		UA/16691/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
		плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Сервісез АГ		контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника «Мікробіологічна чистота»: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": Національна лабораторія здоров'я Навколишнього середовища та їжі, Словенія	Словенія	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		
146.	ЮПЕРІО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма Сервісез АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма	Італія/ Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16691/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника «Мікробіологічна чистота»: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": Національна лабораторія здоров'я Навколишнього середовища та їжі, Словенія					
147.	ЮПЕРІО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма Сервісез АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикалс	Італія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16691/01/01

№ 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>с д.д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника «Мікробіологічна чистота»:            Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії:            Лек Фармасьютікал с д.д., Словенія; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота":            Національна лабораторія здоров'я Навколишнього середовища та їжі, Словенія</p>					

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

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**

Додаток 4  
до наказу Міністерства охорони  
здоров'я України  
Від \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_

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

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Підстава</i>	<i>Процедура</i>
1.	<b>РАВЕЛ® SR</b>	таблетки пролонгованої дії по 1,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3, або 6, або 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	засідання НТР № 35 від 25.09.2025	<b>не рекомендувати до затвердження - технічна помилка</b>

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**