

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародн а непатент ована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційн а процедура	Умови відпуску	Рекламув ання	Номер реєстраційно го посвідчення
1.	АКСИТИНІБ АККОРД	axitinib	акситиніб	L01EK0 1	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг; по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 4 блістери в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; контроль якості: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; вторинне пакування, контроль якості: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція; контроль якості (фізико-хімічний): Селвіта Сервісез Сп. з о.о., Польща; контроль якості (мікробіологічний): Позлаб Сп. з о.о., Польща, відповідальний за випуск	Індія/ Греція/ Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21345/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
2.	АКСИТИНІБ АККОРД	axitinib	акситиніб	L01EK01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 4 блістери в пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; контроль якості: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; вторинне пакування, контроль якості: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція; контроль якості (фізико-хімічний): Селвіта Сервісез Сп. з о.о., Польща; контроль якості (мікробіологічний): Позлаб Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск	Індія/ Греція/ Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21345/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
3.	ВАЛСАР-Н	valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21346/01/01
4.	ВЕЛАНОКС	doxylamine	доксиламіну сукцинат	R06AA09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній паці	ТОВ «ІНФАРМА Трейдінг»	Латвійська Республіка	мікробіологічний контроль якості: ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, СА, Іспанія; хімічний контроль якості: ІНФАРМАДЕ, С.Л., Іспанія; повний цикл виробництва: Індастріа Кіміка І Фармачеутіка Вір С.А., Іспанія	Іспанія	Реєстрація на 5 років	без рецепта	Не підлягає	UA/21347/01/01
5.	ВЕЛАНОКС	doxylamine	доксиламіну сукцинат	R06AA09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній паці	ТОВ «ІНФАРМА Трейдінг»	Латвійська Республіка	мікробіологічний контроль якості: ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, СА, Іспанія; хімічний контроль якості: ІНФАРМАДЕ, С.Л., Іспанія; повний цикл виробництва:	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21347/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								Індастріа Кіміка І Фармачеутіка Вір С.А., Іспанія					
6.	ДИГОКСИН	digoxin	3b-[(2,6-дидеокси-β-D-рибогексопіранозил)-(1Ⓞ4)-2,6-дидеокси-β-D-рибогексопіранозил-(1Ⓞ4)-2,6-дидеокси-β-D-рибогексопіранозил)окси]-12b,14-дигідрокси-5b-кардиолід	-	порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	ДЕККАН НУТРАСЬЮТІ КАЛС ПРИВАТ ЛІМІТЕД	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21348/01/01
7.	РІНОСАН КІДС	xylometazoline	ксилOMETазолін гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі з пластиковою помпою-розпилювачем із захисним ковпачком та картонній пачці	ТОВ «ІНФАРМА Трейдінг»	Латвійська Республіка	повний виробничий цикл: Базік Фарма Мануфактурінг Б.В., Нідерланди; мікробіологічний контроль якості: Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина	Нідерланди / Німеччина	Реєстрація на 5 років	без рецепта	Не підлягає	UA/21349/01/01

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whooc.no/atc_ddd_index/)

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	БРОКСІНАК	bromfenac	бромфен аку натрію сесквігідрат	S01BC11	краплі очні, 0,09 % по 1,7 мл крапель у флаконі, по 1 флакону з крапельницею в картонній упаковці	Сентісс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Сентісс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/15200/01/01
2.	ВАЛМІСАР НА 160/12.5/10	Valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін у бесилат, валсартан, гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18938/01/02
3.	ВАЛМІСАР НА 160/12.5/5	Valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін у бесилат, валсартан, гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг/5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18938/01/01
4.	ГІОСЦИНУ БУТИЛБРОМІД КАЛЦЕКС	Butylscopolamine	гіосцину бутилбромід	A03BB01	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у чарунковій упаковці; по 1 або 2 чарункові упаковки в пачці з картоном	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",	Словаччина/ Латвія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18861/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								Латвія; виробник, який відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія					
5.	ЛЕВОФТОР	levofloxacin	левофлоксацину гемігідрат	J01MA12	розчин для інфузій, по 5 мг/мл, по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18903/01/01
6.	МОМЕТАЗОНУ ФУРОАТ	mometasone	мометазону фуроат	-	порошок (субстанція) в мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	Ауріско Фармас'ютікел Ко., Лтд.	Китай	Ауріско Фармас'ютікел Ко., Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18975/01/01
7.	НІФЕКАІН	-	ніфедипіна та лідокаїну гідрохлорид	C05AX03	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	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18946/01/01
8.	ПОЛІ-МІКС Б	polymyxin B	поліміксину В сульфат	J01XB02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 000 МО; 1 флакон у картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18622/01/01
9.	ФЛУРБІПРОФЕН	Flurbiprofen	флурбіпрофен	-	порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Хай-Гро Кемікалз Фармтек Прайвіт Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18987/01/01
10.	ЦЕЛІСТА® ВІД БОЛЮ В ГОРЛІ	flurbiprofen	флурбіпрофен	R02AX01	льодяники по 8,75 мг, по 12 льодяників у блістері; по 1 блістеру у паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	контроль серій: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанія; контроль серій: ЛАБОРАТОРІО ЕЧІВАРНЕ, С.А., Іспанія; контроль серій:	Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18966/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								СІНКРОФАРМ, С.Л., Іспанія; виробництво готової продукції, первинне та вторинне пакування, випуск серії: ЛОЗІС ФАРМАСЬЮТІК АЛС С.Л., Іспанія					

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whooc.no/atc_ddd_index/)

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ ПРОПОНУЄТЬСЯ ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
1.	АВОДАРТ	dutasteride	дутастерид	G04CB02	капсули м'які желатинові по 0,5 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або по 9 блістерів в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Делфарм Познань С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1599/01/01
2.	АДЦЕТРИС®	brentuximab vedotin	брентуксимабу ведотин	L01FX05	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Такеда Фарма А/С	Данія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, контроль якості серій готового продукту: БСП Фармасьютікал з С.П.А., Італія; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка: Фарева Плау 2, Франція; вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія	Італія/Франція / Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13286/01/01
3.	АЕРТАЛ®	acesclofenac	ацеклофенак	M01AB16	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6 блістерів в картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5359/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
4.	АЕРТАЛ®	acesclofenas	ацеклофенак	M01AB16	порошок для оральної суспензії по 100 мг; 20 пакетів з порошком у картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка: Індустріас Фармасаутікас Алмірал, С.А., Іспанія	Угорщина/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13910/02/01
5.	АЕРТАЛ®	acesclofenas	ацеклофенак	M02AA25	крем, 15 мг/1 г по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/13910/01/01
6.	АЗИКЛАР 250	clarithromycin	кларитроміцин	J01FA09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютікалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1983/01/01
7.	АЗИКЛАР 500	clarithromycin	кларитроміцин	J01FA09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютікалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1984/01/01
8.	АКТЕМРА®	tocilizumab	тоцилізумаб	L04AC07	розчин для ін'єкцій, 162 мг/0,9 мл; 4 попередньо наповнених шприца (кожен об'ємом 1 мл) у картонній коробці	ТОВ «Рош Україна»	Україна	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, контроль в процесі виробництва, випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини: Веттер Фарма-	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13909/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Фертигунг ГмБХ і Ко КГ, Німеччина; Випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини, візуальний контроль в процесі виробництва: Веттер Фарма-Фертигунг ГмБХ і Ко КГ, Німеччина; Веттер Фарма-Фертигунг ГмБХ і Ко КГ, Німеччина; Візуальний контроль в процесі виробництва: Веттер Фарма-Фертигунг ГмБХ і Ко КГ, Німеччина; Вторинне пакування, випробування контролю якості (крім випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини), випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія					
9.	АЛЕРЗИН	levocetirizine	левоцетиризину дигідроклорид	R06AE09	краплі оральні, розчин, 5 мг/мл; по 20 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону з крапельницею в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/9862/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
10.	АМБРОКСОЛ-ДАРНИЦЯ	ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5703/01/01
11.	АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ	amikacin	амікацину сульфат	J01GB06	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 1 ампулі в однобічному блістері; по 1 однобічному блістеру в пачці з картону; по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12356/01/02
12.	АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ	amikacin	амікацину сульфат	J01GB06	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 1 ампулі в однобічному блістері; по 1 однобічному блістеру в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12356/01/01
13.	АМОКСИЦИЛІН-КЛАВУЛАНАТ-ВІСТА	amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксицилін натрію стерильний, калію клавуланат стерильний	J01CR02	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 мг/200 мг, по 1000 мг/200 мг у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Стерилізація діючої речовини, виробник проміжного продукту (стерильної суміші) для готового продукту: ЖУХАЙ ЮНАЙТЕД ЛАБОРАТОРІЗ КО, ЛТД, Китай;	Китай/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	За рецептом		UA/20228/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Імпортёр проміжного продукту (стерильна суміш), виробник готової продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості (хімічний/фізичний, біологічний та мікробіологічний: стерильність), випуск серії: ЛАБОРАТОРІО РЕЙГ ЖОФРЕ, С.А., Іспанія					
14.	АМПІПЛЮС	Ampicillin and beta-lactamase inhibitor	ампіцилін (у формі ампіциліну натрію) та сульбактам (у формі сульбактаму натрію)	J01CR01	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,5 г (1000 мг/500 мг); по 1 або по 10, або по 25 флаконів у картонній пачці	АНТИБІОТИКИ СА	Румунія	первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АНТИБІОТИКИ СА, Румунія; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Апіторія Фарма Приват Лімітед, Індія; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Жухай	Румунія/ Індія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19040/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Юнайтед Лаботоріс Ко., Лтд., Китай					
15.	АМПІПЛЮС	Ampicillin and beta-lactamase inhibitor	ампіцилін (у формі ампіцилін у натрію) та сульбактам (у формі сульбактаму натрію)	J01CR01	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,5 г (1000 мг/500 мг); по 1 або по 10, або по 25 флаконів у картонній пачці	АНТИБІОТ ИКИ СА	Румунія	первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АНТИБІОТИКИ СА, Румунія; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Ауробіндо Фарма Лімітед, Індія; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Жухай Юнайтед Лаботоріс Ко., Лтд., Китай	Румунія/ Індія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19040/01/01
16.	АНАЛЬГОДЕКС	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20346/01/01
17.	АНГІ.НЕТ® ЛЬОДЯНИКИ	flurbiprofen	флурбіпрофен	R02AX01	льодяники по 8,75 мг; по 12 льодяників у блістері, по 2 блістера в картонній пачці	ТОВ «ІНФАРМА Трейдінг»	Латвійська Республіка	ЛОЗІС ФАРМАСЕУТИК АЛС С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/19961/01/01
18.	АРФАЗЕТИН	-	чорниці звичайної пагони (Vaccini)	A10X	збір; по 50 г або 75 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 1,5 г у	ПрАТ Фармацевтична фабрика	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11610/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			myrtilli cormus); квасолі звичайної стулок плоди (Phaseoli valvae fructum); елеутероку колючого кореневища з коренями (Rhizomata cum radicibus Eleuterococci); шипшини плоди (Fructus Rosae); хвоща польового трава (Equiseti herba); звіробою трава (Hyperici herba); ромашки квітки (Matricariae flos)		фільтр-пакеті; по 10 або 20 фільтр-пакетів у пачці з картону	"Віола"							
19.	АСКОРІЛ	-	сальбутамолу сульфат, бромгексин, гідрохлорид, гвайфенезин	R05CA10	таблетки; таблетки, по 10 таблеток у блистері; по 1 або по 2, або по 5 блистерів в картонній упаковці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11237/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
20.	БЛЕОНКО	bleomycin	блеоміцину сульфат	L01DC01	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 15 ОД, 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/0890/01/01
21.	БОЗУЛІФ	Bosutinib	бозутиніб у моногідрат	L01EA04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 14 таблеток у блистері, 2 блистери у картонній коробці; по 30 таблеток у флаконі, 1 флакон у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуриг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; тестування при дослідженні стабільності: Квінта-Аналітика с.р.о., Чехія	Німеччина/Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17245/01/02
22.	БОЗУЛІФ	Bosutinib	бозутиніб у моногідрат	L01EA04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блистері; 2 блистери у картонній коробці; по 120 таблеток у флаконі; 1 флакон у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуриг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості: Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; тестування при дослідженні стабільності: Квінта-Аналітика с.р.о., Чехія	Німеччина/Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17245/01/01
23.	БОРТЕКСА САН	bortezomib	бортезоміб	L01XG01	ліофілізат для розчину для	Сан Фармасьют	Індія	Сан Фармасьютикал	Індія	внесення змін до реєстраційних	За рецептом		UA/17634/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					ін'єкцій по 3,5 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	икал Індастріз Лімітед		Індастріз Лтд.		матеріалів: Зміни І типу	ом		
24.	БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	buprenorphine	бупренорфіну гідрохлорид	N02AE01	розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл, по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері; по 1 або 2, або 20 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	Не підлягає	UA/6573/01/01
25.	ВАЛСАРТАН 160/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 12,5 МАКЛЕОДС	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160/12,5 мг; по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19988/01/01
26.	ВАЛСАРТАН 160/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 25 МАКЛЕОДС	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160/25 мг; по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19988/01/02
27.	ВАЛСАРТАН 320/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 12,5 МАКЛЕОДС	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 320/12,5 мг; по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19988/01/03
28.	ВАЛСАРТАН	Valsartan	валсартан	C09DA0	таблетки, вкриті	Маклеодс	Індія	Маклеодс	Індія	внесення змін до	за		UA/19988/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	320/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 25 МАКЛЕОДС	and diuretics	гідрохлоротіазид	3	плівковою оболонкою по 320/25 мг; по 90 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Фармасьютикалс Лімітед		Фармасьютикалс Лімітед		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
29.	ВАЛЬСАКОР® HD 160	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлортіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2, по 4 або по 6 блістерів в коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Виробник, відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинне пакування, вторинне пакування: Лаурис Лабс Лімітед, Індія; Виробник, відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Кемілаб д.о.о., Словенія	Словенія/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9450/01/01
30.	ВАНКОМІЦИН-ВОКАТЕ	vancomycin	ванкоміцину гідрохлорид	J01XA01	ліофілізат для приготування розчину для інфузій по 500 мг; по 1 або 10 флаконів з	Фармацевтична компанія "Вокате С.А."	Греція	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8773/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					ліофілізатом у картонній коробці								
31.	ВАНКОМІЦИН-ФАРМЕКС	vancomycin	ванкоміцину гідрохлорид	J01XA01	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг, по 1 флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13483/01/01
32.	ВАНКОМІЦИН-ФАРМЕКС	vancomycin	ванкоміцину гідрохлорид	J01XA01	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг, по 1 флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13483/01/02
33.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX16	капсули пролонгованої дії по 37,5 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	за рецептом		UA/3580/02/01
34.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX16	капсули пролонгованої дії по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу	за рецептом		UA/3580/02/02
35.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX16	капсули пролонгованої дії по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі	за рецептом		UA/3580/02/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці					МОЗ України Зміни I типу			
36.	ВІЗЕАЛОТ	voriconazole	вориконазол	J02AC03	порошок для розчину для інфузій, 200 мг; 1 флакон з порошком в пачці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ «Юрія-Фарм» (пакування з продукції in bulk виробника Анфарм Еллас С.А., Греція)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17051/01/01
37.	ВІЗЬЮ	brolicizumab	бролуцизумаб	S01LA06	розчин для ін'єкцій, 120 мг/мл; по 0,23 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті з голкою фільтрувальною в коробці з картону	Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ	Швейцарія	випуск серій: Новартіс Мануфактурінг НВ, Бельгія; Випуск серій: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; Випуск серії, вторинне пакування: Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; виробництво готового лікарського засобу, включаючи контроль якості, первинне та вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості: Новартіс Фарма АГ, Швейцарія	Бельгія/Іспанія/Словенія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/18833/01/01
38.	ВІНІТЕЛ®	valproic acid	вальпроат натрію	N03AG01	сироп, 200 мг/5 мл; по 200 мл у скляному флаконі з кришкою з контролем першого	ТОВ «КУСУМ»	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18844/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					відкриття, кожен флакон у картонній упаковці разом зі шприцем-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприця; по 200 мл у скляному флаконі з кришкою, недоступною для відкриття дітьми, кожен флакон у картонній упаковці разом зі шприцем-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприця								
39.	ВІНПОЦЕТИН-АСТРАФАРМ	vinpocetine	вінпоцетин	N06BX18	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, або по 3, або по 5 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5622/01/01
40.	ВІРКІЛ	tenofovir disoproxil	тенофовір у дизопроксилу фумарат	J05AF07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19159/01/01
41.	ВІТАМІН D3	Colecalciferol	холекальциферол	A11CC05	таблетки по 5600 МО ; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання дозування в наказі МОЗ України	за рецептом	Не підлягає	UA/19495/01/04
42.	ГАДОВІСТ 1,0	gadobutrol	гадобутрол	V08CA09	розчин для ін'єкцій, 1 ммоль/мл; по 5 мл або по 7,5 мл або по 10 мл у	Байер АГ	Німеччина	Байер АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/6664/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					скляному шприці, вкладеному у прозору пластикову коробку, закриту поліетиленом; по 5 шприців у картонній коробці; по 5 мл або по 7,5 мл або по 10 мл у пластиковому шприці; по 5 шприців, розміщених в картонному тримачі, у картонній коробці; по 7,5 мл або по 15 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці								
43.	ГАДОВІСТ 1,0	gadobutrol	гадобутрол	V08CA09	розчин для ін'єкцій, 1 ммоль/мл по 5 мл або по 7,5 мл, або по 10 мл у скляному шприці, вкладеному у прозору пластикову коробку, закриту поліетиленом; по 5 шприців у картонній коробці; по 5 мл або по 7,5 мл, або по 10 мл у пластиковому шприці; по 5 шприців, розміщених в картонному тримачі, у картонній коробці; по 7,5 мл або по 15 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Байєр АГ	Німеччина	Байєр АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6664/01/01
44.	ГАДОВІСТ 1,0	gadobutrol	гадобутрол	V08CA09	розчин для ін'єкцій,	Байєр АГ	Німеччина	Байєр АГ	Німеччина	внесення змін до	за		UA/6664/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			л	9	1 ммоль/мл; по 5 мл або по 7,5 мл або по 10 мл у скляному шприці, вкладеному у прозору пластикову коробку, закриту поліетиленом; по 5 шприців у картонній коробці; по 5 мл або по 7,5 мл або по 10 мл у пластиковому шприці; по 5 шприців, розміщених в картонному тримачі, у картонній коробці; по 7,5 мл або по 15 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці		а		на	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
45.	ГЕКСАВІТ	-	ретинолу ацетат (вітамін А), тіаміну гідрохлорид (вітамін В ₁), рибофлавін (вітамін В ₂), піридоксину гідрохлорид (вітамін В ₆), кислота аскорбінова (вітамін С), нікотинамі	A11BA	драже; по 50 драже у контейнері пластмасовому; по 1 контейнеру в пачці; по 50 драже у контейнері пластмасовому	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5225/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			Д										
46.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII) та фактор фон Віллебранда людини (VWF)	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 500 МО/1200 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Via™ 20/20») та 1 картонною упаковкою з набором для внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезинфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20401/01/02
47.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII) та фактор фон Віллебранда людини	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 МО/2400 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20401/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(VWF)		для ін'єкцій) по 15 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Via™ 20/20») та 1 картонною упаковкою з набором для внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці			лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина					
48.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII) та фактор фон Віллебранда людини (VWF)	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 250 МО/600 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Via™ 20/20») та 1 картонною упаковкою з набором для	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20401/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці								
49.	ГЕМЦИТАБІН АККОРД	gemcitabine	гемцитабіну гідрохлорид	L01BC05	концентрат для розчину для інфузій, 100 мг/мл, по 2 мл (200 мг), 10 мл (1000 мг), 15 мл (1500 мг), 20 мл (2000 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; Контроль якості серії: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина;	Індія/ Велика Британія/ Польща / Угорщина/ Мальта/ Італія/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17799/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								Контроль якості серії: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Контроль якості серії: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості серії: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Вторинне пакування, контроль якості серії: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція						
50.	ГІДАЗЕПАМ®	-	1-(гідразин окарбоніл)-метил-7-бром-5-феніл-1,2-дигідро-3Н-1,4-бенздіазепін-2-он	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення діючої речовини в наказі МОЗ України Зміни І типу	-		UA/7762/01/01	
51.	ГІНІПРАЛ	hexoprenaline	гексопреналіну сульфат	G02CA	розчин для ін'єкцій, 10 мкг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	Такеда Австрія ГмбХ	Австрія	Виробництво за повним циклом: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія; Проведення тесту "Стерильність": ЕйджеС ГмбХ, АйМЕД, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2845/01/01	
52.	ГЛИМАКС®	glimepiride	глімепірид	A10BB12	таблетки по 3 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, або по 6, або по 10	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; ТОВ «КУСУМ»,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11974/01/02	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістерів у картонній упаковці			Україна					
53.	ГЛИМАКС®	glimepiride	глімепірид	A10BB12	таблетки по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, або по 6, або по 10 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; ТОВ «КУСУМ», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11974/01/03
54.	ГЛИМАКС®	glimepiride	глімепірид	A10BB12	таблетки по 2 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, або по 6, або по 10 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; ТОВ «КУСУМ», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11974/01/01
55.	ГЛІБЕНКЛАМІД	Glibenclamide	глібенкламід	A10BB01	таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 або по 10 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання назв заявника та виробника в наказах МОЗ України Зміни I типу	за рецептом		UA/6631/01/01
56.	ГЛІЦЕРИН	glycerol	гліцерин	-	рідина (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/12710/01/01
57.	ГЛОДУ НАСТОЙКА	Crataegus glycosides	плоди глоду (Crataegi fructus)	C01EB04	настойка по 25 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками; по 25 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою та кришкою, по 1 флакону в пачці; по 25 мл у флаконах скляних, укупорених	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/2121/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					полімерному, укупореному кришками з контролем першого розкриття, по 1 флакону в пачці								
58.	ГЛЮКАГЕН® 1 МГ ГІПОКІТ	glucagon	глюкагон у вигляді гідрохлориду біосинтетичного	H04AA01	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 мг (1 МО); 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій по 1 мл у шприці № 1) у пластиковій коробці	А/Т Ново Нордск	Данія	Виробник лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: А/Т Ново Нордск, Данія; Виробник, відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: А/Т Ново Нордск, Данія; Виробник лікарського засобу, первинне пакування, ліофілізація та контроль готового лікарського засобу. Контроль якості готового лікарського засобу. Виробник для збирання, маркування та упаковки, вторинного пакування: А/Т Ново Нордск, Данія; Виробник розчинника (стерильна вода для	Данія/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13221/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ін'єкцій у шприці), контроль/випробування серій розчинника: Ново Нордіск Продакшн Бельгія С.А., Бельгія					
59.	ГРОПРИМ	inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/15916/01/01
60.	ДЕКАТИЛЕНРИНО КІДЗ	-	ксилометазоліну гідрохлорид, декспантенол	R01AB06	спрей назальний, розчин по 10 мл розчину у флаконі з розпилювачем та ковпачком, який захищає розпилювач; по 1 флакону в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії; вторинна упаковка, контроль серії); Трансфарм Логістік ГмБХ, Німеччина (вторинна упаковка)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/20464/01/01
61.	ДЕКСАТИФЕН-Н	dexketoprofen	декскетопрофен (у вигляді декскетопрофену трометамолу)	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі поліетиленовій; по 1 ампулі у пакеті з алюмінієвої фольги; по 5 пакетів у пачці з картону	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/21066/01/01
62.	ДЕКСАТИФЕН-Н	dexketoprofen	декскетопрофен (у вигляді декскетопрофену трометамолу)	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі поліетиленовій; по 1 ампулі у пакеті з алюмінієвої	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21066/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			олу)		фольги; по 5 пакетів у пачці з картоном								
63.	ДЕПАКІН®	valproic acid	вальпроат натрію	N03AG01	сіроп, 57,64 мг/мл; № 1: по 150 мл у флаконі; по 1 флакону з дозуючим пристроєм в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль/випробування серії, включаючи випуск серії: Юнітер Ліквід Мануфекчурінг, Франція; Виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування: Санофі Іляч Санаї Ве Тіджарет Анонім Шіркети, Туреччина; Контроль/випробування серії, включаючи випуск серії: Санофі Вінтроп Індастрія, Франція	Франція / Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3817/01/01
64.	ДЖАРДІНС®	empagliflozin	емпагліф лозин	A10BK03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у перфорованому блистері; по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Первинне та	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14980/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								вторинне пакування, маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво таблеток "in-bulk", контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"), випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина					
65.	ДЖАРДІНС®	empagliflozin	емпагліфозин	A10BK03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у перфорованому блистері; по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування, маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво таблеток "in-bulk", контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"), випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14980/01/01
66.	ДИПРИВАН®	propofol	пропофол	N01AX10	емульсія для інфузій, 10 мг/мл;	Аспен Фарма	Ірландія	Виробник "in bulk",	Італія/Велика	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/11592/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					для виробника АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія (AstraZeneca UK Limited, United Kingdom): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці; для виробника Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія (Corden Pharma Societa' Per Azioni, Italy): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у картонному фіксаторі (утримувачі) у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці	Трейдінг Лімітед		пакування, виробник, відповідальний за контроль якості та випуск серії: Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія; виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія	Британія	матеріалів: Зміни I типу	ом		
67.	ДИПРОСПАН®	betamethasone	бетамета зону дипропіонат та бетамета зону натрію фосфат	H02AB01	суспензія для ін'єкцій; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в картонній коробці; по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в комплекті з 1 або 2 стерильними голками в	Органон Сентрал Іст ГмбХ	Швейцарія	Для ампул: Виробник in bulk, первинне пакування: СЕНЕКСІ НСС, Франція; Виробник за повним циклом: Органон Хейст бв, Бельгія; Для попередньо	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9168/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					пластиковому контейнері в картонній коробці			наповнених шприців: Виробник за повним циклом: СЕНЕКСІ НСС, Франція; Виробник за повним циклом: Органон Хейст бв, Бельгія					
68.	ДІАНІЛ ПД4 з вмістом глюкози 1,36% м/об / 13,6 мг/мл	-	глюкоза, моногідрат, натрію хлорид, кальцію хлорид, дигідрат, магнію хлорид, гексагідрат, натрію лактат	B05DB	розчин для перитонеального діалізу; по 2000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ РL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2500 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ РL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12425/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
69.	ДІАНІЛ ПД4 з вмістом глюкози 2,27% м/об / 22,7 мг/мл	-	глюкоза, моногідрат, натрію хлорид, кальцію хлорид, дигідрат, магнію хлорид, гексагідрат, натрію лактат	B05DB	розчин для перитонеального діалізу; по 2000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ РL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2500 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ РL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет;	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12425/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
					по 4 комплекти у картонній коробці; по 3000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 3 комплекти у картонній коробці; по 5000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластиковий пакет; по 2 комплекти у картонній коробці									
70.	ДІАНІЛ ПД4 З ВМІСТОМ ГЛЮКОЗИ 3,86% М/ОБ/38,6 МГ/МЛ	-	глюкоза, моногідрат, натрію хлорид, кальцію хлорид, дигідрат, магнію хлорид, гексагідрат	B05DB	розчин для перитонеального діалізу; по 2000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, або	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12425/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 3 комплекти у картонній коробці; по 5000 мл розчину у пластиковому мішку з ПВХ РL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом та з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластиковий пакет; по 2 комплекти у картонній коробці								
71.	ДІАПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 500 мг; по 1 флакону або 10 флаконів у пачці з картону	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	виробник готового лікарського засобу, що здійснює виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної	Греція/Італія/Тайвань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16104/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk): ЕйСіЕс ДОБФАР С.П.А., Італія; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk): САВІОР ЛАЙФТЕК КОРПОРЕЙШН, Тайвань					
72.	ДІАПЕНЕМ	меропенем	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 1000 мг, по 1 флакону або 10 флаконів у пачці з картоном	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	виробник готового лікарського засобу, що здійснює виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему	Греція/ Італія/ Тайвань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16104/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								тригідрату і натрію карбонату (in bulk): ЕйСіЕс ДОБФАР С.П.А., Італія; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk): САВІОР ЛАЙФТЕК КОРПОРЕЙШН, Тайвань					
73.	ДІАПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 500 мг, по 1 флакону або 10 флаконів у пачці з картоном	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	виробник готового лікарського засобу, що здійснює виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію	Греція/ Італія/ Тайвань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16104/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								карбонату (in bulk): ЕЙСІЕС ДОБФАР С.П.А., Італія; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk): САВІОР ЛАЙФТЕК КОРПОРЕЙШН, Тайвань					
74.	ДІАПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 1000 мг, по 1 флакону або 10 флаконів у пачці з картоном	М. БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	виробник готового лікарського засобу, що здійснює виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серій: АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А., Греція; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk):	Греція/ Італія/ Тайвань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16104/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ЕйСіЕс ДОБФАР С.П.А., Італія; виробник проміжного продукту лікарського засобу - стерильної суміші меропенему тригідрату і натрію карбонату (in bulk): САВІОР ЛАЙФТЕК КОРПОРЕЙШН, Тайвань					
75.	ДОКЦЕФ	cefprozime	цефподоксим	J01DD13	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	Скай Фарма ВЗ-ТОВ	Об'єднані Арабські Емірати	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/12609/01/02
76.	ДОКЦЕФ	cefprozime	цефподоксим	J01DD13	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	Скай Фарма ВЗ-ТОВ	Об'єднані Арабські Емірати	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/12609/01/01
77.	ДОЦЕТАКСЕЛ АМАКСА	docetaxel	доцетаксел	L01CD02	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл, 4 мл або 8 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; 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	Німеччина/ Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14900/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування, контроль серії: Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея					
78.	ДУГЛИМАКС®	Metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид, гліметірид	A10BD02	таблетки, 500 мг/2 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12474/01/02
79.	ДУГЛИМАКС®	Metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид, гліметірид	A10BD02	таблетки, 500 мг/1 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12474/01/01
80.	ДУКРЕССА®	Dexamethasone and antiinfectives	ексаметазон (у вигляді дексаметазону натрію фосфату) та левофлоксацин (у вигляді левофлоксацину напівгідрату)	S01CA01	краплі очні, розчин; по 5 мл у флаконі з наконечником-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в картонній упаковці	Сантен АТ	Фінляндія	виробник, відповідальний за випуск серії: Сантен АТ, Фінляндія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Тубільюкс Фарма С.П.А., Італія	Фінляндія/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19175/01/01
81.	ЕВІНОПОН	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	розчин для ін'єкцій, по 25 мг/мл; по 3 мл (75 мг) в ампулі; по 5 ампул у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	БРОС ЛТД	Греція	БРОС ЛТД	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/0898/01/01
82.	ЕВКАСПРЕЙ ТУРБО	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, дозований 1,0 мг/мл, по 8 мл або 10 мл, або 12 мл у поліетиленовому	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/18958/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					контейнері з насосом з розпилювачем у пацці з картону			Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)					
83.	ЕГЛОНІЛ®	sulpiride	сульпірид	N05AL01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; № 6: по 2 мл в ампулі; по 6 ампул у контурних чарунках у картонній коробці	неураксфарм Арзнейміттель ГмБХ	Німеччина	ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3818/03/01
84.	ЕГОЛАНЗА	olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11344/01/01
85.	ЕГОЛАНЗА	olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11344/01/03
86.	ЕГОЛАНЗА	olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11344/01/04
87.	ЕГОЛАНЗА	olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11344/01/05
88.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 25 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7471/02/01
89.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 50 мг; по 10 капсул у	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/7471/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістері; по 5 блістерів у коробці				іка	матеріалів: Зміни І типу	ом		
90.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7471/02/03
91.	ЕНТИВІО®	vedolizumab	ведолізум аб	L04AG05	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 300 мг по 1 флакону у картонній коробці	Такеда Фарма А/С	Данія	виробництво ГЛЗ та первинне пакування: Хоспіра, Інк., США; виробництво ГЛЗ, контроль якості серії: "Стерильність", "Механічне включення", первинне пакування: Патеон Італія С.П.А., Італія; вторинне пакування, контроль якості серії, дозвіл на випуск серії: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія; контроль якості серії: Лебкорп Ерлі Девелопмент Лабораторіз Лімітед, Велика Британія; контроль якості серії: "Стерильність" та "Бактеріальні ендотоксини": Вікхем Лабораторіз	Італія/ Австрія/ Велика Британія/ Німеччина/ Японія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/15405/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Лімітед, Велика Британія; контроль якості серії: "Визначення зв'язування": Чарльз Рівер Лабораторіз Німеччина ГмбХ, Німеччина; виробництво ГЛЗ, контроль якості серії, первинне пакування: Такеда Фармасьютикал Компані Лтд., Хікарі плант, Японія					
92.	ЕСМЕРОН®	gocuronium bromide	рокуронію бромід	M03AC09	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 5 мл (50 мг) у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Виробництво in bulk, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Н.В. Органон, Нідерланди; Виробництво in bulk, первинне пакування та контроль якості: Сігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина; Альтернативний контроль якості: Хамельн рдс с.р.о., Словаччина; Дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди	Нідерланди/ Німеччина/ Словаччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/7719/01/01
93.	ЕСЦИНОВА	lysine	есцинова	-	порошок	ПАТ	Україна	ПАТ	Україна	внесення змін до	-		UA/9734/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	СІЛЬ 2,6 - ДІАМІНОГЕКСАНОВОЇ КИСЛОТИ		сіль 2,6 - діаміногексанової кислоти		(субстанція) у банках для виробництва стерильних лікарських форм	"Галичфарм"		"Галичфарм"		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу			
94.	ЕТЕРІКОКС	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19770/01/01
95.	ЕТЕРІКОКС	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 60 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19770/01/02
96.	ЕТЕРІКОКС	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 90 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19770/01/03
97.	ЕТЕРІКОКС	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 120 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19770/01/04
98.	ЕТИЛОСЕПТ 96	ethanol	етанол	-	розчин 96 % in bulk: по 1 л, 5 л, 10 л, 20 л у канистрах полімерних	ТОВ «МЕДІКОРН»	Україна	ПрАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/16123/01/01
99.	ЕТИЛОСЕПТ 96	ethanol	етанол	D08AX08	розчин 96 %, по 100 мл у флаконах скляних, по 1 л, 5 л у пляшках скляних, по 1 л, 5 л, 10 л, 20 л у канистрах полімерних	ТОВ «МЕДІКОРН»	Україна	ПрАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16122/01/01
100.	ЕТСЕТ®	atorvastatin	аторвастатин кальцію	C10AA05	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, або	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ",	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9658/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці			Україна					
101.	ЕТСЕТ®	atorvastatin	аторвастатин кальцію	C10AA05	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9658/01/02
102.	ЕТСЕТ®	atorvastatin	аторвастатин кальцію	C10AA05	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9658/01/03
103.	ЕТСЕТ®	atorvastatin	аторвастатин кальцію	C10AA05	таблетки, вкриті оболонкою, по 80 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9658/01/04
104.	ЄВРОПЕНЕМ	meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ЕйСіЕс Добфар С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/9945/01/02
105.	ЄВРОПЕНЕМ	meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ЕйСіЕс Добфар С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/9945/01/01
106.	ЖОВЧОГІННИЙ ЗБІР	-	цмину піщаного квітки (Helichrysis aeneae flos); бобівника трилистого листя (Menyanthes arvensis)	A05AX	збір, по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2476/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			trifoliatae folium); м'яти перцевої листя (Menthae piperitae folium); коріандру плоди (Coriandri fructus)— 20 г										
107.	ЗАРСІО®	filgrastim	філграстим	L03AA02	розчин для ін'єкцій або інфузій, 48 млн ОД/0,5 мл, по 0,5 мл розчину в попередньо заповненому шприці, оснащеного поршнем, ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодження голкою після застосування, у блістерній упаковці; по 1 або 5 блістерних упаковок в картонній коробці	Сандоз ГмБХ	Австрія	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмБХ, Німеччина; повний цикл виробництва: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмБХ, Австрія; випуск серії: Сандоз ГмБХ - Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/12447/01/02
108.	ЗАРСІО®	filgrastim	філграстим	L03AA02	розчин для ін'єкцій або інфузій, 30 млн ОД/0,5 мл, по 0,5 мл розчину в попередньо заповненому шприці, оснащеного поршнем,	Сандоз ГмБХ	Австрія	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмБХ, Німеччина;	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/12447/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодження голкою після застосування, у блістерній упаковці; по 1 або 5 блістерних упаковок в картонній коробці/зчин для ін'єкцій			повний цикл виробництва: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія					
109.	ЗЕРЦЕПАК	trastuzumab	трастузум аб	L01FD01	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 150 мг, по 150 мг у флаконі, по 1 флакону у паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; Виробництво лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості: Шанхай Хенліус Біофармасьютік ал Ко., Лтд., Китай; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика	Польща / Китай/ Індія/ Велика Британія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/21055/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Британія; Вторинне пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Контроль якості: КІМОС, С.Л., Іспанія					
110.	ЗОФЕНОЗИД	Zofenopril and diuretics	зофеноприл кальцію та гідрохлор тіазид	C09BA15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Блуфарма - Індустрія Фармасьютіка, С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/20921/01/01
111.	ЗОФЕТРОН	ondansetron	ондансетрон у формі ондансетрону гідрохлориду дигідрату	A04AA01	таблетки, вкриті оболонкою, по 8 мг, по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Фармасайнс Інк.	Канада	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фармасайнс Інк., Канада; вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва	Канада/Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5762/01/02
112.	ІМІКЕРАДЕРМ®	imiquimod	іміквімод	D06BB10	крем, 50 мг/г; по 250 мг крему в саше; по 12 або по 24 саше в паці	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	мібе ГмбХ Арцнайміттель	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/20899/01/01
113.	ІРИНОТЕКАН АККОРД	irinotecan	іринотекану гідрохлориду тригідрат	L01CE02	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл по 5 мл (100 мг) або по 15 мл (300 мг) у флаконі, по 1 флакону в паці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво	Польща / Індія/ Велика Британія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19933/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; контроль якості: ВЕССЛІНГ Хангері Кфт., Угорщина; ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина						
114.	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	-	квітки та квіткові кошики календули (Calendulae flos)	D03AX	настойка. по 20 мл або по 25 мл, або по 40 мл, або по 50 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками або пробками-крапельницями та кришками; по 20 мл або по 25 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою-	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/7242/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					крапельницею та кришками; по 1 флакону в пачці з картону; по 40 мл або по 50 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою або пробкою і кришкою; по 1 флакону в пачці з картону; по 20 мл або по 25 мл, або по 40 мл, або по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями та кришками; по 20 мл або по 25 мл, або по 40 мл, або по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою, по 1 флакону в пачці з картону								
115.	КАЛКВЕНС	ascalabrutinib	акалабрутинібу малеат	L01EL02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 8 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 7 блістерів у картонній коробці; по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	АСТРАЗЕН ЕКА АБ	Швеція	Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: АстраЗенека АБ, Швеція; Контроль якості: АстраЗенека АБ, Швеція	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19138/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
116.	КАЛЬЦІЮ ФОЛІНАТ-ВІСТА	calcium folinate	кальцію фолінат	V03AF03	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл (50 мг) або 20 мл (200 мг), або 50 мл (500 мг), або 100 мл (1000 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Випуск серії: Бендаліс ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; контроль серії за показниками стерильності і бактеріальні ендотоксини: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Вторинна упаковка: Біоканол Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20499/01/01
117.	КАПСУЛИ З АНІСОВОЮ ОЛІЄЮ ДР. ТАЙСС	-	бадьянова олія анісу зірчастого (Anisi stellati aetheroleum)	R05CA	капсули по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 або 3, або 5 блістерів у картонній коробці	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	дозвіл на випуск серії готового лікарського засобу: Др. Тайсс Натурварен ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування: Аенова Румунія С.Р.Л., Румунія;	Німеччина/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання мнн в наказі МОЗ України Зміни І типу	без рецепта		UA/6823/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								первинне та вторинне пакування: Свісс Келс ГмбХ, Німеччина					
118.	КАРДІОВІОЛ® СЕРЦЕВІ КРАПЛІ	-	настойка кореневищ з коренями валеріани (Rhizomat a cum radicebus Valerianae); настойка трави пустирника (Herba Leonuri); настойка плодів глоду (Crataegi fructus); настойка з листя м'яти перцевої (Folium Menthae piperitae)	C01EX	краплі оральні; по 25 мл або по 50 мл, або по 80 мл, або по 100 мл у флаконах з пробкою-крапельницею та кришкою; по 25 мл або по 50 мл, або по 80 мл, або по 100 мл у флаконі з пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/16005/01/01
119.	КАРДІОМАГНІЛ ФОРТЕ	acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	B01AC06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 30 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво за повним циклом: Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург, Німеччина; альтернативна дільниця для первинного та вторинного пакування, контроль якості,	Німеччина/ Польща / Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№ 30 – без рецепта; № 100 – за рецептом	Не підлягає	UA/10141/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								випуску серії: Оріфарм Мануфекчурінг Польща Сп. з о.о., Польща; альтернативна дільниця виробництва, контролю якості: Оріфарм Мануфекчерінг Хобро А/С, Данія					
120.	КЕТАМІН	ketamine	кетаміну гідрохлорид	N01AX03	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 10 мл у флаконі; по 5 флаконів у пачці з картону; по 10 мл у флаконі; по 5 флаконів у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1934/01/01
121.	КЛАЙРА	dienogest and estradiol	естрадіол у валерат, дієногест	G03AB08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 мг + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/2 мг + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг/2 мг + таблетки, вкриті плівковою оболонкою (плацебо); № 28: 2 темно-жовті	Байєр АГ	Німеччина	Байєр Ваймар ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9778/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					таблетки + 5 червоних таблеток + 17 світло-жовтих таблеток + 2 темно-червоних таблеток + 2 білі таблетки плацебо у блістері; по 1 блістеру в картонному гаманці								
122.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатину кальцію	C10BX05	капсули тверді по 10 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19794/01/02
123.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатину кальцію	C10BX05	капсули тверді по 20 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19794/01/03
124.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатину кальцію	C10BX05	капсули тверді по 5 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування:	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19794/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Адамед Фарма С.А., Польща					
125.	КЛОТРИМАЗОЛ	clotrimazole	клотримазол	D01AC01	мазь 1 %, по 25 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщатівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщатівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/1645/02/01
126.	КОРВАЛКАПС	Barbiturates in combination with other drugs	етиловий ефір альфа-бромізованої леріанової кислоти, фенобарбітал	N05CB02	капсули м'які; по 9 капсул у блістерах; по 9 капсул у блістері; по 2 або 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/13448/01/01
127.	КОРВАЛКАПС ЕКСТРА	Barbiturates in combination with other drugs	етиловий ефір альфа-бромізованої леріанової кислоти, фенобарбітал	N05CB02	капсули тверді; по 10 капсул у блістерах; по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери в пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/13729/01/01
128.	КРАМПАЛІКА	levetiracetam	леветирацетам	N03AX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	альтернативна первинна упаковка, вторинна упаковка: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТІОНЛ СА, Греція; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Фарматен СА,	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/18941/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Греція					
129.	КРАМПАЛІКА	levetiracetam	леветирацетам	N03AX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	альтернативна первинна упаковка, вторинна упаковка: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ СА, Греція; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Фарматен СА, Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/18941/01/01
130.	КСАРЕЛТО®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; № 28 (14x2); по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пацці; № 100 (10x10): по 10 таблеток у блістері; 10 блістерів у картонній пацці; № 98 (14x7): по 14 таблеток у блістері; по 7 блістерів у картонній пацці	Байер АГ	Німеччина	виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Байер АГ, Німеччина; виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Байер Біттерфельд ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9201/01/03
131.	КСАРЕЛТО®	rivaroxaban	ривароксабан	B01AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; № 14 (14x1); № 42 (14x3); по 14	Байер АГ	Німеччина	виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9201/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					таблеток у блістері, по 1, або по 3 блістери в картонній пацці			пакування, контроль серії, випуск серії: Байер АГ, Німеччина; виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Байер Біттерфельд ГмбХ, Німеччина					
132.	КСЕНІКАЛ®	orlistat	орлістат	A08AB01	капсули по 120 мг, по 21 капсулі у блістері; по 1, 2 або 4 блістери в картонній упаковці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості: Дельфарм Мілано С.Р.Л., Італія; Випуск серії: ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	Італія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10540/01/01
133.	ЛАКОЗАМ®	lacosamide	лакосамід	N03AX18	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пацці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії лікарського засобу: Дженефарм СА, Греція Контроль серії: КюЕйСіЕс Лтд., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18538/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
134.	ЛАКОЗАМ®	lacosamide	лакосамід	N03AX18	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній пацці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії лікарського засобу: Дженефарм СА, Греція Контроль серії: КюЕйСіЕс Лтд., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18538/01/03
135.	ЛАКОЗАМ®	lacosamide	лакосамід	N03AX18	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пацці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії лікарського засобу: Дженефарм СА, Греція Контроль серії: КюЕйСіЕс Лтд., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18538/01/01
136.	ЛЕВОААР	levofloxacin	левофлоксацину гемігідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 6 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пацці	ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС	Об'єднані Арабські Емірати	Зім Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/17911/01/01
137.	ЛЕВОААР	levofloxacin	левофлоксацину гемігідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пацці	ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС	Об'єднані Арабські Емірати	Зім Лабораторіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/17911/01/02
138.	ЛЕВОЛЕТ	levofloxacin	левофлоксацину напівгідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток в блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – ІІ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/9474/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
139.	ЛЕВОЛЕТ	levofloxacin	левофлоксацину напівгідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг, по 5 або 10 таблеток у блистері, по 1 блистеру у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – ІІ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/9474/01/03
140.	ЛЕВОЛЕТ	levofloxacin	левофлоксацину напівгідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 10 таблеток в блистері; по 1 блистеру у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – ІІ	Індія	Зміни І типу	За рецептом		UA/9474/01/01
141.	ЛЕФЛЮТАБ	leflunomide	лефлюномід	L04AK01	таблетки вкриті оболонкою, по 20 мг; по 15 або по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в паці	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ	Німеччина	Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування, контроль/випробування серії та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, маркування, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Хаупт Фарма Мюнстер ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12013/01/02
142.	ЛЕФЛЮТАБ	leflunomide	лефлюномід	L04AK01	таблетки вкриті оболонкою, по 10	Медак Гезельшафт	Німеччина	Виробник, що відповідає за	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/12013/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мг; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці	т фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ		маркування, вторинне пакування, контроль/випробування серії та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, маркування, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Хаупт Фарма Мюнстер ГмбХ, Німеччина		матеріалів: Зміни І типу	ом		
143.	ЛІНЕЗОЛІД-НОВОФАРМ	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у пакеті; по 1 пакету в пакеті з металізованим покриттям	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19969/01/01
144.	ЛІНЕССА	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у поліетиленовому або поліпропіленовому контейнері; по 1 контейнеру в сріблястому пакеті в картонній коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Євролайф Хелткеар Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17877/01/01
145.	ЛІСОБАКТ®	-	лізоциму гідрохлор	R02AA20	льодяники пресовані; по 10	Босналек д.д.	Боснія і Герцегові	Босналек д.д.	Боснія і Герцего	внесення змін до реєстраційних	без рецепту		UA/2790/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ид, піридоксину гідрохлорид		льодяників у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці		на		вина	матеріалів: Зміни І типу	а		
146.	ЛОЗАРТАН КРКА	losartan	лозартан калію	C09CA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія; відповідальний за виробництво «in bulk»: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютікалс Ко., Лтд., Китай	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14818/01/01
147.	ЛОЗАРТАН КРКА	losartan	лозартан калію	C09CA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место,	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14818/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Словенія; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія; відповідальний за виробництво «in bulk»: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикал с Ко., Лтд., Китай					
148.	ЛОКОЇД КРЕЛО	hydrocortisone butyrate	гідрокортизону 17-бутират	D07AB02	емульсія на шкірну, 1 мг/г; по 30 г у флаконі; по 1 флакону в картонній паці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4471/03/01
149.	ЛОКОЇД®	hydrocortisone butyrate	гідрокортизону 17-бутират	D07AB02	крем, 1 мг/г; по 30 г в тубі; по 1 тубі в картонній паці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4471/04/01
150.	ЛОКОЇД®	Hydrocortisone butyrate	гідрокортизону 17-бутират	D07AB02	мазь, 1 мг/г; по 30 г мазі у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	Темплер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4471/01/01
151.	ЛОКРЕН®	betaxolol	бетаксололу гідрохлорид	C07AB05	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, № 28 (14x2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4199/01/01
152.	ЛОРАНГІН	-	гексетидин, холіну саліцила, хлорбутанолу гемігідрат	R02AA20	спрей для ротової порожнини; по 50 мл у флаконі та розпилювачем; по 1 флакону в паці з картоном	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/14801/01/01
153.	МАЖЕЗИК-САНОВЕЛЬ	flurbiprofen	флурбіпрофен	M01AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 5 таблеток у блістері; по 1 або 2, або 6 блістерів у	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/10349/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці								
154.	МЕЛСІ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ»	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8397/01/01
155.	МЕЛСІ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ»	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8397/01/02
156.	МЕЛЬДОНІЙ	meldonium	мельдоній (3-(2,2,2-триметилгідразиній)пропіонат у дигідрат)	C01EB22	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14638/01/01
157.	МЕРОПЕНЕМ-МБ	meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 1000 мг, по 1 флакону або по 10 флаконів з порошком в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	виробник готового лікарського засобу, що здійснює виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: РЕМЕДІНА СА, Греція; виробник нерозфасованого продукту лікарського засобу -	Греція/Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19378/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								стерильної суміші меропенему тригідрату та натрію карбонату (стерильний bulk): Шеньчжень Хайбинь Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай					
158.	МІКАРДИС®	telmisartan	телмісартан	C09CA07	таблетки по 80 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція	Німеччина/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2681/01/01
159.	МІКАРДИС®	telmisartan	телмісартан	C09CA07	таблетки по 80 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція	Німеччина/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/2681/01/01
160.	МІКАРДИСПЛЮС®	telmisartan and diuretics	телмісартан та гідрохлортиазид	C09DA07	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 або Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл	Німеччина/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/0465/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Мембер С.А., Греція					
161.	МІРАПЕКС®	pramipexole	праміпексолу дигідрохлориду моногідрат	N04BC05	таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, маркування, контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування,	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3432/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості при випуску (фізико-хімічні випробування) та випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості (випробування за показником "Мікробіологічна чистота" для нестерильних лікарських засобів) при випуску та при дослідженні стабільності: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: Солвіас АГ, Швейцарія					
162.	МІРАПЕКС®	pramipexole	праміпексолу дигідрохлориду моногідрат	N04BC05	таблетки по 0,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: А енд Ем ШТАБТЕСТ	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3432/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, маркування, контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: Еврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування, маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості при випуску (фізико-хімічні випробування) та випуск серії: Роттендорф</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості (випробування за показником "Мікробіологічна чистота" для нестерильних лікарських засобів) при випуску та при дослідженні стабільності: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; контроль якості (фізико-хімічні випробування) при випуску та при дослідженні стабільності: Солвіас АГ, Швейцарія					
163.	МОВІКСИКАМ®	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл, по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковому контейнері в картонній коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	Хелп СА	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14916/01/01
164.	МОМЕТАЗОНУ ФУРОАТ	mometasone	мометазону фуроат	-	порошок (субстанція) в мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	Ауріско Фармас'ютікел Ко., Лтд.	Китай	Ауріско Фармас'ютікел Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/18975/01/01
165.	МОНТЕГЕН	montelukast	монтелукаст (у формі монтелукасту натрію)	R03DC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/17104/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
166.	МОНТУЛАР®	montelukast	монтелукаст натрію	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, in bulk № 4900 (10x490): по 10 таблеток у блістері, по 490 блістерів у картонній коробці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20953/01/01
167.	МОНТУЛАР®	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/15649/01/01
168.	МОНТУЛАР® КІДС	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18586/01/01
169.	МОНТУЛАР® КІДС	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18586/01/02
170.	МОНТУЛАР® КІДС	montelukast	монтелукаст натрію	-	таблетки жувальні по 4 мг, in bulk: № 12000 (10x1200) таблеток: по 10 таблеток у блістері; по 1200 блістерів у картонній коробці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21172/01/01
171.	МОНТУЛАР® КІДС	montelukast	монтелукаст натрію	-	таблетки жувальні по 5 мг, in bulk: № 10000 (10x1000) таблеток: по 10 таблеток у блістері; по 1000 блістерів у картонній коробці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21172/01/02
172.	МУКАЛТИН	-	нейтральні моноцукри в перерахуванні на	-	порошок (субстанція) у подвійних пакетах із плівки поліетиленової для фармацевтичного	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/5778/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			глюкозу		застосування								
173.	МУКАЛТИН	-	мукалтин	R05CA	таблетки по 50 мг; по 30 таблеток у банці або контейнері; по 1 банці або контейнеру у пачці з картону; по 10 таблеток у контурних безчарункових упаковках; по 30 таблеток у банках або контейнерах; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів в пачці з картону (для виробників ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» та Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС»); по 30 таблеток у контейнерах (для виробника Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП»)	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 «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5779/01/01
174.	МУКАЛТИН	althea root	мукалтин	-	таблетки по 50 мг in bulk: по 1000 таблеток у пакетах поліетиленових; in bulk: по 9000 або 15000 таблеток у контейнерах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/11488/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
						»		ГНЦЛС", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬН ІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна					
175.	МУКОТЕК®	-	сальбута молу сульфат, бромгекси ну гідрохлор ид, гвайфене зин, ментол (левомент ол)	R05CA1 0	сироп; по 100 мл або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком у коробці з картону	"Юнік Фармасьют икал Лабораторіз " (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьют икалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецепт ом		UA/11169/01/01
176.	НІЗОРАЛ®	ketoconaz ole	кетоконаз ол	D01AC0 8	шампунь, 20 мг/г; по 25 мл або по 60 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці; по 7,5 мл у саше; по 8 саше в картонній коробці	СТАДА Арцнаймітт ель АГ	Німеччи на	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості лікарського засобу, випуск серії: Янссен Фармацевтика НВ, Бельгія; вторинне пакування, контроль якості лікарського засобу, випуск серії: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;	Бельгія/ Німеччи на/ Республ іка Сербія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепт а	підлягає	UA/2753/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								виробництво, первинне пакування, вторинне пакування: «Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича ділянка Шабац, Республіка Сербія; контроль серій: СТАДА Хемофарм СРЛ, Румунія					
177.	НИКОРЕТТЕ® КРИЖАНА М'ЯТА	nicotine	нікотину резинат	N07BA01	льодяники пресовані по 2 мг; по 20 льодяників у фліп-упаковці; по 40 льодяників у багатодозовій картонній коробці, по 1 багатодозовій картонній коробці у картонній коробці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/14535/01/01
178.	НИКОРЕТТЕ® КРИЖАНА М'ЯТА	nicotine	нікотину резинат	N07BA01	льодяники пресовані по 4 мг; по 20 льодяників у фліп-упаковці; по 40 льодяників у багатодозовій картонній коробці, по 1 багатодозовій картонній коробці у картонній коробці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/14535/01/02
179.	НІСПАЗМ ФОРТЕ®	drotaverine	дротаверину гідрохлорид	A03AD02	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: Зміни II типу	без рецепта		UA/15658/01/01
180.	НУТРИНІЛ ПД4 З 1,1% ВМІСТОМ АМІНОКИСЛОТ	-	L-тирозин, L-	B05DA	розчин для перитонеального діалізу по 2 л у	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4981/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			триптофан, L-фенілаланін, L-треонін, L-серин, L-пролін, гліцин, L-аланін, L-валін, L-метіонін, L-ізолейцин, L-лейцин, L-лізину гідрохлорид, L-гістидин, L-аргінін, кальцію хлориду дигідрат, магнію хлориду гексагідрат, натрію лактат, натрію хлорид		пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом і з'єднувачем, вкладеному в індивідуальний пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2 л у пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей і Y-з'єднувача порожнім мішком для дренажу, вкладених в індивідуальний пакет; по 5 комплектів у картонній коробці								
181.	ОЗЕМПІК®	semaglutide	Семаглутид - аналог людського глюкагоно подібного пептиду-1 (ГПП-1), виготовлений в <i>Saccharomyces cerevisiae</i> за технологією рекомбінації	A10BJ06	розчин для ін'єкцій, 1,34 мг/мл; 0,25 мг/0,5 мг: по 1,5 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; 1 попередньо заповнена шприц-ручка та 6 одноразових голок НовоФайн® Плюс в картонній коробці; 1 мг: по 3 мл у	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробництво продукту, наповнення картриджу та контроль якості продукції in bulk; хімічні/фізичні випробування, мікробіологічні - стерильність та мікробіологічні - мікробіологічна чистота. Випуск серії: А/Т Ново Нордіск, Данія; Виробництво	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19176/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			нтної ДНК		картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; 1 попередньо заповнена шприц-ручка та 4 одноразових голки НовоФайн® Плюс в картонній коробці			продукту, наповнення картриджу та перевірка якості продукції in bulk; комплектування, маркування та вторинне пакування готового лікарського засобу (семаглутид 1,34 мг/мл, розчин для ін'єкцій, шприц-ручка PDS290), контроль якості (хімічні/фізичні випробування) продукції in bulk та готового лікарського засобу: А/Т Ново Нордіск, Данія					
182.	ОКСИКОДОН КАЛЦЕКС	oxycodone	оксикодон у гідрохлорид	N02AA05	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 упаковок в пачці із 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 рецептом		UA/18551/01/01
183.	ОКСИКОДОН	oxycodone	оксикодон	N02AA0	розчин для ін'єкцій,	АТ	Латвія	всі стадії	Словач	внесення змін до	за		UA/18551/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	КАЛЦЕКС		у гідрохлорид	5	50 мг/мл: по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурних чарункових упаковок в пачці із картону	"Калцекс"		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	чина/ Латвія	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		
184.	ОЛФЕН® ФОРТЕ ГІДРОГЕЛЬ	diclofenac	диклофенаку діетиламін	M02AA15	гель, 2 %; по 30 г, або 50 г, або 100 г гелю у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за повним циклом: Меркле ГмбХ, Німеччина; вторинна упаковка: Трансфарм Логістик ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19922/01/01
185.	ОМНІТРОП®	somatropin	соматропіну рекомбінантний людський гормон росту	H01AC01	розчин для ін'єкцій, 5 мг/1,5 мл, по 1, 5 або 10 картриджів у картонній коробці	Сандоз ГмбХ	Австрія	випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Асептичні лікарські засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія; повний цикл виробництва: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12754/01/01
186.	ОМНІТРОП®	somatropin	соматропіну рекомбінантний	H01AC01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/1,5 мл, по 1, 5 або 10 картриджів у картонній коробці	Сандоз ГмбХ	Австрія	випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12754/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			людський гормон росту					Асептичні лікарські засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія; повний цикл виробництва: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія					
187.	ОРВІЛОР	-	гексетидин, холіну саліцилат, хлорбутанолу гемігідрат	R02AA20	спрей для ротової порожнини, по 50 мл у флаконі скляному, по 1 флакону разом із пульверизатором у пачці; по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом із пульверизатором у пачці; по 50 мл у флаконі скляному, укупореному кришкою, по 1 флакону разом із пульверизатором у пачці; по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному кришкою, по 1 флакону разом із пульверизатором у пачці	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Біола"	Україна	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Біола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/20443/02/01
188.	ПАДЦЕВ	Enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 20 мг; по 1 флакону в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сімтра Дойчланд ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії:	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20431/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія					
189.	ПАДЦЕВ	Enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 30 мг по 1 флакону в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сітра Дойчланд ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20431/01/02
190.	ПАНГАСТРО®	pantoprazole	пантопразол (у вигляді пантопразолу натрію сесквігідрату)	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьоті калз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії; упаковка, випуск серії); виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглік Гада ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглік	Словенія/Туреччина/Румунія/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13512/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; Лек С.А., Польща (первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії; первинне і вторинне пакування, випуск серії)					
191.	ПАНГАСТРО®	pantoprazole	пантопразол (у вигляді пантопразолу натрію сесквігідрату)	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії; упаковка, випуск серії); виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглік Гіда ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Сан.	Словенія/ Туреччина/ Румунія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13512/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ве Тік. А.С., Туреччина; Лек С.А., Польща (первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії; первинне і вторинне пакування, випуск серії)					
192.	ПАРАЦЕТАМОЛ	paracetamol	парацетамол	N02BE01	таблетки по 200 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8334/01/01
193.	ПЕЙОНА	caffeine	кофеїну цитрат	N06BC01	розчин для інфузій та орального застосування, 20 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами	К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ	Австрія	виробництво bulk, первинне та вторинне пакування, маркування, контроль якості: Альфасігма С.п.А., Італія; маркування та вторинне пакування: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; випуск серії: К'езі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрія	Італія/Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15097/01/01
194.	ПІКОСЕН®	-	натрію пікосульф	A06AB	краплі оральні; по 15 або по 25 мл у	ТОВ "ДКП "Фармацевт	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтичн	Україна	внесення змін до реєстраційних	Без рецепта		UA/11154/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ат; касії листя екстракт сухий (Cassiae folium extractum siccum)		флакони; по 1 флакону в пачці	ична фабрика"		а фабрика"		матеріалів: Технічна помилка згідно наказу МОЗ	а		
195.	ПК-МЕРЦ	amantadine	амантадину сульфат	N04BB01	розчин для інфузій, 0,4 мг/мл; по 500 мл у флаконі; по 2 флакони у картонній коробці	Мерц Фармасьюті калс ГмбХ	Німеччина	продукція in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль та випробування на ендотоксини): Б. Браун Медікал, С.А., Іспанія; контроль якості (хіміко-фізичні випробування) та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль): Лабораторію Аналізис оф	Іспанія/ Німеччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу.	за рецептом		UA/9031/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								Біолоджикаллі Ектів Компоундс Латвіан Інстітют оф Органік Сінтезіс, Латвія; Контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль та випробування на ендотоксини): Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (хіміко-фізичні випробування): ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина						
196.	ПРОПАНОРМ®	propafeno ne	пропафен ону гідрохлор ид	S01BC0 3	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.Ц С Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; виробництво, первинне і вторинне	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5421/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування, контроль якості: Санека Фармасьютікал з а.с., Словацька Республіка; контроль якості: АЛС Чеська Республіка с.р.о., Чеська Республіка					
197.	ПРОПАНОРМ®	propafenone	пропафенону гідрохлорид	C01BC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг, по 10 таблеток у блистері; по 5 блистерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості: ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республіка; контроль якості: АЛС Чеська Республіка с.р.о., Чеська Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5421/01/02
198.	РАМІ САНДОЗ®	ramipril	раміприл	C09AA05	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек С. А., Польща (виробництво за повним циклом); Лек С. А., Польща (пакування, випуск серії)	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11299/01/02
199.	РАМІ САНДОЗ®	ramipril	раміприл	C09AA05	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек С. А., Польща (виробництво	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11299/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери в картонній коробці			за повним циклом); Лек С. А., Польща (пакування, випуск серії)					
200.	РАМІ САНДОЗ®	ramipril	раміприл	C09AA05	таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек С. А., Польща (виробництво за повним циклом); Лек С. А., Польща (пакування, випуск серії)	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11299/01/01
201.	РЕМАВІР	rimantadine	римантадину гідрохлорид	J05AC02	таблетки по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці	АТ «Олфа»	Латвія	АТ «Олфа»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/3777/01/01
202.	РИБАВІРИН-АСТРАФАРМ	ribavirin	рибавірин	J05AB04	капсули по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/8369/01/01
203.	РІНОСАН	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин, 1 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці	ТОВ "ІНФАРМА Трейдінг"	Латвійська Республіка	Базік Фарма Мануфактурінг Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/19254/01/01
204.	РОЗАЛІН	dorzolamide	дорзоламіду (у формі дорзоламіду гідрохлориду)	S01EC03	краплі очні, розчин, 20 мг/мл; по 5 мл у флаконі з крапельницею та білою кришечкою; по 1 флакону у картонній коробці	Фармаселект Інтернешнл Бетелігангз ГмбХ	Австрія	виробництво за повним циклом: Рафарм АТ, Греція; виробник, який відповідає за випуск серії: Фармаселект Інтернешнл Бетелігангз ГмбХ, Австрія	Греція/Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14388/01/01
205.	РОМАШКИ КВІТКИ	-	ромашки квітки (Matricariae flores)	A16AX	квітки, по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті, по	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/8288/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					20 фільтр-пакетів у пачці з картону, по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 25 фільтр-пакетів у пачці з картону								
206.	РОМАШКИ КВІТКИ	-	ромашки квітки (Matricariae flos)	A16AX	квітки; по 40 г або по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 10 або 20 фільтр-пакетів у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6610/01/01
207.	САРГІН	Arginine hydrochloride	L-аргініну гідрохлорид	B05XB01	розчин для інфузій, 42 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/16480/01/01
208.	СЕЛЕНАЗА®	sodium selenite	натрію селеніту пентагідрат	A12CE02	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 10 мл або по 20 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	біосин Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Вассербургер Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина (Виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування); Вторинне пакування та випуск серії: біосин Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8796/02/01
209.	СЕЛЕНАЗА®	sodium selenite	натрію селеніту пентагідрат	A12CE02	розчин орального, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 20 ампул у картонній коробці, по 10 мл у	біосин Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Виробництво нерозфасованого продукту, первинне та	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8796/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакони; по 10 флаконів у картонній коробці			вторинне пакування: Холопак Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування та випуск серії: біосин Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина					
210.	СЕПТАВИОЛ ПЛЮС 96%	ethanol	етанол	D08AX08	розчин для зовнішнього застосування 96 %; по 50 мл у флаконах скляних або полімерних, укупорених пробкою та кришкою або кришкою з контролем першого розкриття; по 100 мл у флаконах скляних або полімерних, укупорених пробкою та кришкою або кришкою з контролем першого розкриття або алюмінієвими ковпачками; по 0,5 л або 1 л, або по 2 л, або по 5 л, або по 10 л, або по 20 л у каністрах	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15963/01/02
211.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафолу)	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/250 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/8524/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			мікронізований та флютиказону пропіонат (мікронізований)										
212.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафоту) мікронізований та флютиказону пропіонат (мікронізований)	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/500 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/8524/01/03
213.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафоту) мікронізований та флютиказону пропіонат (мікронізований)	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/100 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/8524/01/01
214.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафоту) мікронізований та флютиказону пропіонат	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/100 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8524/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(мікронізований)										
215.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафоту) мікронізований та флютиказону пропіонат (мікронізований)	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/250 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8524/01/02
216.	СЕРЕТИД ДИСКУС	Salmeterol and fluticasone	сальметерол (у формі сальметеролу ксинафоту) мікронізований та флютиказону пропіонат (мікронізований)	R03AK06	порошок для інгаляцій, дозований, 50 мкг/500 мкг/дозу; по 60 доз у дискусі; по 1 дискусу в картонній упаковці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Веллком Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8524/01/03
217.	СЕРПАТА®	-	серратіопептидаза	M09AB	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг, по 10 таблеток у стріпі, по 1 стріпі в картонній упаковці; по 10 таблеток у стріпі, по 1 стріпі в картонній упаковці, по 10 упаковок у коробці; по 10 таблеток у стріпі, по 3 стріпи у картонній упаковці; по 30 таблеток у блістері	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення коду АТХ в наказі МОЗ України Зміни I типу	за рецептом		UA/7966/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					або стрипі; по 1 блістеру або стрипу у картонній упаковці; по 30 таблеток у стрипі, по 5 стрипів у картонній упаковці								
218.	СИНУПРЕТ®ФОРТЕ	-	висушені лікарські рослини у вигляді порошку: трави щавлю (Herba Rumicis); трави вербени (Herba Verbenaе; кореня горечавки (Radix Gentianaе); квіток бузини (Flores Sambuci); квіток первоцвіт у з чашечкою (Flores Primulaе cum Calycibus)	R05X	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 25 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	Біонорика СЕ	Німеччина	Первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: Біонорика СЕ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Вівельхове ГмбХ, Німеччина; Виробництво in-bulk: Ломафарм ГмбХ, Німеччина; Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Вівельхове ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/4373/04/01
219.	СИРОП ВІД КАШЛЮ ДР. ТАЙССА	-	екстракт подорожника рідкий (Plantaginis lanceolatae folium)	R05CA	сироп по 50 мл, або по 100 мл, або по 250 мл у флаконі; по 1 флакону з мірним стаканчиком з поліпропілену в картонній коробці	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2336/01/01
220.	СМЕКТА® АПЕЛЬСИН-	diosmectite	діосмектит (смектит)	A07BC05	порошок для оральної суспензії	ІПСЕН КОНСЬЮМ	Франція	БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ	Франція	внесення змін до реєстраційних	Без рецепта		UA/7660/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	ВАНІЛЬ		діоктаедричний)		по 3 г; по 3,76 г порошку у пакетику; по 10, 12 або 30 пакеतिकів у картонній коробці	ЕР ХЕЛСКЕА, Акціонерне товариство спрощеного типу				матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	а		
221.	СОЛЬВЕНЦІЙ	-	спиртові гомеопатичні розведення: кальцію фториду D12, сірки D12, плауна булавоподібного D12, барбарису звичайного D6, туї західної D6	-	розчин оральний, по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	ТОВ "Українська фармацевтична компанія"	Україна	ПрАТ "Біолік"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7882/01/01
222.	СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА	-	настойка плодів софори японської (Fructus Sophorae japonicae)	D08AX	настойка по 20 мл або 25 мл, або по 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробкою та кришкою; по 20 мл або 25 мл, або 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробкою-крапельницею та кришкою; по 40 мл у флаконах полімерних, укупорених кришкою; по 20 мл або 25 мл, або 40 мл у флаконах скляних, укупорених	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/0366/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					пробкою-крапельницею та кришкою, по 1 флакону в пачці з картону; по 40 мл у флаконах полімерних, укупорених кришкою, по 1 флакону в пачці з картону								
223.	СПАЗМОЛІКС	Pitofenone and analgesics	метамізол у натрієвій сіль (анальгін), пітофенон у гідрохлорид, фенпіверинію бромід	A03DA02	таблетки, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта		UA/6840/01/01
224.	СПАЗМОЛІКС	Pitofenone and analgesics	метамізол у натрієвій сіль (анальгін), пітофенон у гідрохлорид, фенпіверинію бромід	-	таблетки; in bulk: № 4000 (по 10 таблеток у блістері; по 400 блістерів у коробці з картону)	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	-		UA/13992/01/01
225.	СТРУКТУМ®	chondroitin sulfate	хондроїтин сульфат натрію	M01AX25	капсули тверді по 500 мг, по 12 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній упаковці; по 20 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	П'єр Фабр Медикамент	Франція	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7504/01/01
226.	СУЛЬПІРИД	sulpiride	сульпірид	N05AL01	капсули тверді по 50 мг, по 12 капсул у блістері; по 2	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/4832/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери у коробці								
227.	СУЛЬПІРИД	sulpiride	сульпірид	N05AL01	капсули тверді по 100 мг, по 12 капсул у блістері; по 2 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/4832/01/02
228.	СУЛЬПІРИД	sulpiride	сульпірид	N05AL01	таблетки по 200 мг по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/4832/02/01
229.	СУПРІЛЕКС®	isoxsuprine	ізоксуприну гідрохлорид	C04AA01	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній упаковці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9162/01/01
230.	СУПРІЛЕКС®	isoxsuprine	ізоксуприну гідрохлорид	-	таблетки по 10 мг; in bulk № 12600 (10x1260): по 10 таблеток у блістері, по 1260 блістерів в картонній коробці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/21045/01/01
231.	СУСПРІН®	ondansetron	ондансетрону гідрохлорид дигідрат	A04AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг, №10 (10x1): по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; №30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	ТОВ «КУСУМ»	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19927/01/02
232.	СУСПРІН®	ondansetron	ондансетрону гідрохлорид дигідрат	A04AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг, №10 (10x1): по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; №30 (10x3): по 10 таблеток у блістері;	ТОВ «КУСУМ»	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "КУСУМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19927/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 3 блістери у картонній упаковці								
233.	СУСТАМАР®	-	сухий екстракт з коріння мартинії запашної (extractum <i>Hamamelis virginiana</i>)	M09AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 480 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 5 або по 10 блістерів у картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина (вторинне пакування); Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина (контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12869/01/01
234.	ТАЙГЕЦИКЛІН-ВІСТА	tigecycline	тайгециклін	J01AA12	ліофілізат для розчину для інфузій, по 50 мг; по 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18387/01/01
235.	ТАФІНЛАР®	dabrafenib	дабрафеніб (у формі дабрафенібу мезилату)	L01EC02	капсули тверді по 75 мг, по 120 капсул у флаконах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; альтернативна дільниця відповідальна	Іспанія/Велика Британія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14420/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості: Зігфрід Барбера С.Л., Іспанія; контроль якості (частковий): Лек Фармасьютикал С Д.Д., Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (частковий), випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія					
236.	ТАФІНЛАР®	dabrafenib	дабрафеніб (у формі дабрафеніб мезилату)	L01EC02	капсули тверді по 50 мг; по 120 капсул у флаконах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; альтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості: Зігфрід Барбера С.Л., Іспанія;	Іспанія/Велика Британія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14420/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль якості (частковий): Лек Фармасьютикалс д.д., Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (частковий), випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія					
237.	ТЕВАЛОР-ТЕВА	-	деквалінію хлорид; кислота аскорбінова	R02AA20	таблетки длясмоктання, по 20 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пацці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Разград АТ, Болгарія; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4271/01/01
238.	ТЕЛСАРТАН	telmisartan	телмісартан	C09CA07	таблетки по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14589/01/02
239.	ТЕЛСАРТАН	telmisartan	телмісартан	C09CA07	таблетки по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14589/01/01
240.	ТЕМОДАЛ®	temozolomide	темозоломід	L01AX03	порошок для розчину для інфузій по 100 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування та контроль якості: Сімтра Дойчленд ГмбХ, Німеччина; Вторинне	Німеччина/Бельгія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4893/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування та дозвіл на випуск серії: Органон Хейст бв, Бельгія; Дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди					
241.	ТЕРАФЛЮ ЕКСТРА ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	Paracetamol, combination excl. psycholeptics	парацетамол, фенілефрину гідрохлорид, фенірамін у малеат	N02BE51	порошок для орального розчину; 1 пакет з порошком; 10 пакетів з порошком у картонній коробці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	Халеон Алкала С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5797/01/01
242.	ТІОКОЛХІКОЗИД, КРИСТАЛІЗОВАНИЙ З ЕТАНОЛУ	tiocolchicoside	тіоколікозид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Алкем Інтернешенал Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/20531/01/01
243.	ТРАМІКС®	Tranexamic acid	транексмова кислота	B02AA02	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14160/01/01
244.	ТРЕЛЕДЖИ ЕЛЛІПТА	Vilanterol, umecclidinium bromide and fluticasone furoate	флютиказону фураат, умеклідиніум (у формі броміду) і вилантерол (у формі трифенату)	R03AL08	порошок для інгаляцій, дозований, по 92 мкг/55 мкг/22 мкг/дозу; по 14 або 30 доз в порошковому інгаляторі; по 1 інгалятору в лотку з фольги; по 1 лотку в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Велком Оперейшнс, Велика Британія	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	За рецептом		UA/21194/01/01
245.	Т-СЕПТ®	benzydami	бензидамі	A01AD0	таблетки для	Амакса Лтд	Велика	АйСіЕн Польфа	Польща	внесення змін до	без	підлягає	UA/13494/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		pe	ну гідрохлорид	2	розсмоктування по 3 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці		Британія	Жешув Ес.Ей.		реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецепта		
246.	Т-СЕПТ®	benzydami pe	бензидаміну гідрохлорид	A01AD0 2	спрей для ротової порожнини, розчин, 1,5 мг/мл; по 30 мл у флаконі з пристроєм для розпилювання; по 1 флакону в картонній коробці	Амакса ЛТД	Велика Британія	АйСіЕн Польфа Жешув Ес.Ей.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/13494/02/01
247.	Т-СЕПТ®	benzydami pe	бензидаміну гідрохлорид	A01AD0 2	таблетки для розсмоктування по 3 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Амакса Лтд	Велика Британія	АйСіЕн Польфа Жешув Ес.Ей.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/13494/01/01
248.	УЛСЕПАН	rantopraz ole	пантопразол (у формі натрію пантопразолу сесквігідрату)	A02BC0 2	таблетки кишковорозчинні, по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній упаковці або по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній упаковці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12747/01/01
249.	УНДЕВІТ	-	ретинолу ацетат (вітамін А), а-токоферолу ацетат (вітамін Е), тіаміну гідрохлорид (вітамін В ₁), рибофлавін (вітамін В ₂), піридоксин	A11BA	драже, по 50 драже в контейнері; по 1 контейнеру в паці з картону; по 50 драже в контейнері	АТ «ВІТАМІНИ»	Україна	АТ «ВІТАМІНИ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5605/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлорид (вітамін В ₆), ціанокобаламін (вітамін В ₁₂), кислота аскорбінова (вітамін С), нікотинамід, кислота фолієва, рутин, кальцію пантотенат										
250.	УНДЕВІТ	-	ретинолу ацетат (вітамін А), а-токоферолу ацетат (вітамін Е), тіаміну гідрохлорид (вітамін В ₁), рибофлавін (вітамін В ₂), піридоксин гідрохлорид (вітамін В ₆), ціанокобаламін (вітамін В ₁₂), кислота	A11BA	драже, по 50 драже в контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону; по 50 драже в контейнері	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5605/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			аскорбінова (вітамін С), нікотинамід, кислота фолієва, рутин, кальцію пантотенат										
251.	УРОЛЕСАН®	-	ялиця олія (oleum Abies); олія м'яти перцевої (oleum Menthae piperitae); моркви дикої плоди екстракт рідкий (extractum fructuum Dauci sativi fluidum); хмелю шишок екстракт рідкий (extractum fructuum Strobili lupuli fluidum); материнки трави екстракт рідкий (extractum herbae Origanii fluidum)	-	краплі оральні in bulk: по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 88 флаконів-крапельниць у коробі картонному; in bulk: по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 88 флаконів-крапельниць у коробі картонному	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/9517/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
252.	УРОЛЕСАН®	-	ялиці олія (oleum Abies); олія м'яти перцевої (oleum Menthae piperitae); моркви дикої плоди екстракт рідкий (extractum fructuum Dauci sativi fluidum); хмелю шишок екстракт рідкий (extractum fructuum Strobili lupuli fluidum); материнки трави екстракт рідкий (extractum herbae Origanii fluidum)	G04BX	краплі оральні по 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці; по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття, по 1 флакону-крапельниці в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2727/02/01
253.	УРОЛЕСАН®	-	ялиці олія, м'яти перцевої олія, моркви дикої плодів екстракт рідкий	-	сироп in bulk: по 90 мл у банці; по 48 банок у коробах картонних; in bulk: по 180 мл у флаконі; по 30 флаконів у коробах картонних	ПАТ "Галичфарм"	Україна	усі стадії виробництва, за винятком первинного пакування в саше: ПАТ "Галичфарм", Україна; первинне пакування в	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/9518/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			Extractum fructuum Dauci sativi fluidum, хмелю шишок екстракт рідкий Extractum fructuum Strobili lupuli fluidum, материнки і трави екстракт рідкий Extractum herbae Origanii fluidum					саше: ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна					
254.	УРОЛЕСАН®	-	ялиці олія, м'яти перцевої олія, моркви дикої плодів екстракт рідкий Extractum fructuum Dauci sativi fluidum, хмелю шишок екстракт рідкий Extractum fructuum Strobili lupuli fluidum, материнки	G04BX	сіроп по 90 мл у банці; по 1 банці у пачці; по 90 мл або по 180 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці, або по 5 мл в саше, по 15 або 16 саше в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	усі стадії виробництва, за винятком первинного пакування в саше: ПАТ "Галичфарм", Україна; первинне пакування в саше: ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2727/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			и трави екстракт рідкий Extractum herbae Origanii fluidum										
255.	ФАГОЦЕФ	cefotaxime	цефотаксим натрію	J01DD01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	БРОС ЛТД	Греція	БРОС ЛТД	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0783/01/01
256.	ФЕНОКІТ	dimetindene	диметиндену малеат	R06AB03	краплі оральні, 1 мг/мл; по 20 мл у контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "СПЕРКО УКРАЇНА"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/16281/01/01
257.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	Fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 25 мкг/год, по 1 пластиру в пакету; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/10842/01/01
258.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 50 мкг/год, по 1 пластиру в пакету; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/10842/01/02
259.	ФЕНТАНІЛ М	fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний	Сандоз	Словенія	Виробництво за	Німеччина	внесення змін до	За	Не	UA/10842/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	САНДОЗ®			3	пластир, 75 мкг/год, по 1 пластиру в пакетику; по 5 пакеतिकів у коробці	Фармасьюті калз д.д.		повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмБХ, Німеччина	на	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецепт ом	підлягає	
260.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 100 мкг/год, по 1 пластиру в пакетику; по 5 пакеतिकів у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецепт ом	Не підлягає	UA/10842/01/04
261.	ФЛОКСАЛ®	ofloxacin	офлоксацин	S01AE01	краплі очні, розчин 0,3 %, по 5 мл у флаконі з крапельницею, по 1 флакону з крапельницею в картонній коробці	ТОВ «БАУШ ХЕЛС»	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом		UA/8528/01/01
262.	ФЛОКСАЛ®	ofloxacin	офлоксацин	S01AE01	мазь очна 0,3 %, по 3 г у ламінованій тубі; по 1 тубі в картонній коробці	ТОВ «БАУШ ХЕЛС»	Україна	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом	Не підлягає	UA/8528/01/01
263.	ФЛОНОКСИЛ	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, дозований 1,0 мг/мл, по 8 мл або 10 мл, або 12 мл у поліетиленовому контейнері з насосом із розпилювачем у пачці з картону	ТзОВ "Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство у формі товариства з обмеженою відповідальністю "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/20482/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								(Повний цикл виробництва, випуск серії; Контроль якості)					
264.	ФЛУТІСАЛ®	fluoxetine	флуоксетину гідрохлорид	N06AB03	капсули тверді по 20 мг; по 10 капсул у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Індія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	За рецептом		UA/18392/01/01
265.	ФРІСТОМ	-	густий спиртовий екстракт бульб'ясту (Corydalis tuber) у вигляді коридалін у та насіння іпомеї (Pharbitis semen) у вигляді хлорогенової кислоти	A16AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 30 таблеток у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в пачці	КУПФЕР БІОТЕХ, УАБ	Литовська Республіка	Донг-А СТ Ко., Лтд.	Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта	підлягає	UA/20643/01/01
266.	ФРІСТОМ	-	густий спиртовий екстракт бульб'	A16AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 30 таблеток	КУПФЕР БІОТЕХ, УАБ	Литовська Республіка	Донг-А СТ Ко., Лтд.	Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20643/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			рясту (Corydalis tuber) у вигляді коридалін у та насіння іпомеї (Pharbitis semen) у вигляді хлорогенової кислоти		у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в пачці								
267.	ХЕЛІПРОЗАН	Vonoprazan	вонопрозану фумарат	A02BC08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21022/01/02
268.	ХЕЛІПРОЗАН	Vonoprazan	вонопрозану фумарат	A02BC08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21022/01/01
269.	ЦЕЛІСТА® ДУО	-	деквалінію хлорид, цинхокаїн у гідрохлорид (дибукаїн у гідрохлорид)	R02A	таблетки для розсмоктування, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 4 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/19330/01/01
270.	ЦЕРЕГЛІА®	Choline alfoscerate	холіну альфосцерат	N07AX02	капсули м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16976/01/01
271.	ЦЕФАЗОЛІН	cefazolin	цефазолін натрію	-	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; in bulk:	Дженофарм Лтд	Велика Британія	НСПС Хебей Хуамін Фармасьютикал	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/20984/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 10 флаконів з порошком в картонній коробці			Компані Лімітед					
272.	ЦЕФАЗОЛІН	cefazolin	цефазолін натрію	J01DB04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; по 1 або по 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20983/01/01
273.	ЦЕФАЗОЛІН	cefazolin	цефазолін натрію	J01DB04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; по 1 або по 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20983/01/01
274.	ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ	cefazolin	цефазолін (у вигляді цефазоліну натрієвої солі)	J01DB04	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 флакон з порошком у пачці з картону; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (вода для ін'єкцій) по 5 мл в пачці з картонною перегородкою; 10 флаконів в пачці (по 5 флаконів у касеті, по 2 касети у пачці або по 10 флаконів у касеті, по 1 касеті 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/4616/01/01
275.	ЦЕФАЗОЛІН-БХФЗ	cefazolin	цефазолін (у вигляді цефазоліну натрієвої солі)	J01DB04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком; 1 флакон з порошком у пачці з картону; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (вода для ін'єкцій) по 5	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/4616/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мл або по 10 мл в пачці з картонною перегородкою 10 флаконів в пачці (по 5 флаконів у касеті, по 2 касети у пачці або по 10 флаконів у касеті, по 1 касеті у пачці)								
276.	ЦИПРОЛЕТ® А	Ciprofloxacin and tinidazole	ципрофлоксацину гідрохлорид; тинідазол	J01RA11	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – ІІ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11851/01/01
277.	ЦИПРОФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИД	ciprofloxacin	ципрофлоксацину гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	ЖЕЯНГ ЛАНГХУА ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу	-		UA/14583/01/01
278.	ЦИТИМАКС-ДАРНИЦЯ	Citicoline	цитиколін натрію	N06BX06	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл, по 2 мл (500 мг) або по 4 мл (1000 мг) в ампулі; по 3 ампули у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 5 ампул 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/13737/01/01
279.	ЯРИНА® ПЛЮС	Drospiren	1	G03AA1	таблетки, вкриті	Байер АГ	Німеччин	Первинна та	Німеччи	внесення змін до	за	Не	UA/12155/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		one and ethinylestradiol	таблетка оранжевого кольору містить етинілестрадіол, дроспіренон та левомефолат кальцію; 1 таблетка світло-оранжевого кольору містить левомефолат кальцію	2	оболонкою; № 28: по 21 таблетці оранжевого кольору і по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 1 блістеру в картонній паці; №84: по 21 таблетці оранжевого кольору і по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 3 блістери в картонній паці		а	вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Байер АГ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції: Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	на	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом	підлягає	
280.	ЯРИНА® ПЛЮС	Drospirenone and ethinylestradiol	1 таблетка оранжевого кольору містить етинілестрадіол, дроспіренон та левомефолат кальцію; 1 таблетка світло-оранжевого кольору містить левомефолат кальцію	G03AA12	таблетки, вкриті оболонкою; № 28: по 21 таблетці оранжевого кольору і по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 1 блістеру в картонній паці; №84: по 21 таблетці оранжевого кольору і по 7 таблеток світло-оранжевого кольору в блістері; по 3 блістери в картонній паці;	Байер АГ	Німеччина	Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Байер Фарма АГ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції: Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12155/01/01

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whooc.no/atc_ddd_index/)

**у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО