

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

№ 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.	Л-ГІСТИДИНУ ГІДРОХЛОРИД МОНОГІДРАТ	-	Л-Гістидину гідрохлорид моногідрат	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	АДЖІНОМОТ О ХЕЛС ЕНД НУТРІШН НОРС АМЕРИКА, ІНК.	Сполучені Штати Америки	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21336/01/01
2.	ДЕКСМЕДЕТ ОМІДИН Б.БРАУН	Dexmedetomidine	дексмедетомідину гідрохлорид	N05CM18	концентрат для розчину для інфузій, 100 мкг/мл, по 2 мл, 4 мл та 10 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Б. Браун Медікал, СА	Іспанія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21328/01/01
3.	НАТРІЮ (S)-ЛАКТАТУ РОЗЧИН	-	натрію (2S)-2-гідроксипропаноат; натрію лактат, де (S)-енантіомер	-	розчин (субстанція) у поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Емтеко Холдинг"	Латвія	Пурак Біокем Б.В.	Нідерланди	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21329/01/01
4.	ПАНТАКАЙН Д-40	pantoprazole	пантопразол натрію	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 40 мг, по 30 або 90 гастрорезистентних таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21330/01/01
5.	ПАРАЦЕТАМОЛ	paracetamol	парацетамол	-	кристалічний порошок	ПрАТ "Фармацевт"	Україна	Анью Лу'ан Фармасютика	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21331/01/01

№ 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
					(субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ична фірма "Дарниця"		л Ко., Лтд.					
6.	ПЕМЕТРЕКС ЕД ЕВЕР ФАРМА	Pemetrexed	пеметрекседу динатрій	L01BA04	концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл по 4 мл у флаконі, закупореному гумовою пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком із пластиком відкидним диском; по 1 флакону в картонній коробці; по 20 мл у флаконі, закупореному гумовою пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком із пластиком відкидним диском; по 1 флакону в картонній коробці; по 40 мл у флаконі, закупореному гумовою пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком із пластиком відкидним диском; по 1 флакону в картонній коробці	ЕВЕР Валінджет ГмбХ	Австрія	виробництво лікарського засобу, первинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина; виробництво лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина	Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21332/01/01
7.	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	hydrogen peroxide	водню перекис	D08AX01	розчин для зовнішнього застосування 3 %; по 100 мл або по 200 мл у флаконах	СТОВ "Тетірське"	Україна	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21333/01/01
8.	СУГАМАСТАР	sugammadex	сугамадекс натрію	V03AB35	розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 2 мл або 5 мл розчину у	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21334/01/01

№ 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
					скляних флаконах, по 10 флаконів у картонній коробці								
9.	ТЕПКІНЛІ	ercoritamab	епкорітам аб	L01FX27	розчин для ін'єкцій 48 мг/0,8 мл; по 1 скляному флакону типу I з бромобутиловою пробкою, покритою фторополімером на місці контакту, та алюмінієвим ущільненням із пластиковою помаранчевою відкидною насадкою, що містить 48 мг на 0,8 мл розчину для ін'єкцій. Один флакон у картонній коробці	ЕббВі Біофармась ютікалз ГмбХ	Швейцарія	Тестування (полісорбат 80): А&М Стабтест Лабор фур Аналітік унд Стабілітатспр юфунг ГмбХ , Німеччина Виробництво, тестування, тестування стабільності (фармакопейні методи включаючи мікробіологічні тести), візуальна перевірка): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ , Німеччина; Візуальна перевірка та зберігання, тестування стабільності (фармакопейні тести): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина Візуальна перевірка: Веттер Фарма-Фертігунг	Німеччина/Італія/ США	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21335/01/02

№ 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	
								<p>ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина</p> <p>Тестування, тестування стабільності (фармакопейні методи включаючи мікробіологічні і тести): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина</p> <p>вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Еббві С.р.л., Італія</p> <p>Тестування, тестування стабільності (всі нефармакопейні методи, окрім визначення біологічної активності та полісорбату 80): Рентшлер Біофарма Інк., США</p> <p>Тестування, тестування стабільності (рН, всі нефармакопейні методи,</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
								окрім полісорбату 80): Рентшлер Біофарма СЕ, Німеччина					
10.	ТЕПКІНЛІ	epcoritamab	епкорітам аб	L01FX27	розчин для ін'єкцій 4 мг/0,8 мл; по 1 скляному флакону типу I з бромобутиловою пробкою, покритою фторополімером на місці контакту, та алюмінієвим ущільненням із пластиковою блакитною відкидною насадкою, що містить 4 мг на 0,8 мл розчину для ін'єкцій. Один флакон у картонній коробці	ЕббВі Біофармась ютікалз ГмбХ	Швейцарія	Тестування (полісорбат 80): А&М Стабтест Лабор фур Аналітік унд Стабілітатспр юфунг ГмбХ, Німеччина Виробництво, тестування, тестування стабільності (фармакопейні методи включаючи мікробіологічні тести), візуальна перевірка): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Візуальна перевірка та зберігання, тестування стабільності (фармакопейні тести): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина Візуальна перевірка:	Німеччина/Італія/ США	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21335/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна патентна 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>Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина</p> <p>Тестування, тестування стабільності (фармакопейні методи включаючи мікробіологічні тести): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина</p> <p>вторинне пакування, випуск серії готового продукту: Еббві С.р.л., Італія</p> <p>Тестування, тестування стабільності (всі нефармакопейні методи, окрім визначення біологічної активності та полісорбату 80): Рентшлер Біофарма Інк., США</p> <p>Тестування, тестування стабільності</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
								(рН, всі нефармакопейні методи, окрім полісорбату 80): Рентшлер Біофарма СЕ, Німеччина					

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

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО

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

№ 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
1.	6-МЕТИЛУРАЦИЛ	-	6-метилурацил	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ФармаЦел ГмбХ	Німеччина	ФармаЦел (Індія) Приват Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19307/01/01
2.	АТОМОКСИН®	atomoxetine	атомоксетину гідрохлорид	N06BA09	капсули тверді, по 10 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція; контроль якості лікарського засобу: КюЕйСіЕс Лтд., Греція	Греція	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18978/01/01
3.	АТОМОКСИН®	atomoxetine	атомоксетину гідрохлорид	N06BA09	капсули тверді, по 18 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії	Греція	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18978/01/02

№ 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
					картонній пацці			лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція; контроль якості лікарського засобу: КюЕйСіЕс Лтд., Греція					
4.	АТОМОКСИН®	atomoxetine	атомоксетину гідрохлорид	N06BA09	капсули тверді, по 25 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пацці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція; контроль якості лікарського засобу: КюЕйСіЕс Лтд., Греція	Греція	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18978/01/03
5.	АТОМОКСИН®	atomoxetine	атомоксетину гідрохлорид	N06BA09	капсули тверді, по 40 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пацці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу:	Греція	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18978/01/04

№ 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
								ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ С.А., Греція; пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: ФАРМАТЕН С.А., Греція; контроль якості лікарського засобу: КюЕйСіЕс Лтд., Греція					
6.	БІОНОРМ® ДЕТОКС	diosmectite	діосмектит (смектит діоктаедричний)	A07BC05	таблетки, що диспергуються, по 1,5 г; по 6 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18883/01/01
7.	ІНОЗИН ПРАНОБЕКС	inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	сіроп, 50 мг/мл по 100 мл або по 150 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в паці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП" Фармацевтична фабрика"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/19055/01/01
8.	НІТРОКСОЛІН	nitroxoline	нітроксолін	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Нанкін Одиссей Кемікал Індастрі Ко., Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19272/01/01
9.	ПЕМЕТРЕКСЕД ШИЛПА	Pemetrexed	пеметрекседу динатрію напівпентатгідрат	L01BA04	ліофілізат для розчину для інфузій по 100 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	повний цикл виробничого процесу: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18691/01/01

№ 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
								тести): Шилпа Медікеа Лімітед, Індія					
10.	ПЕМЕТРЕКСЕД ШИЛПА	Pemetrexed	пеметрекседу динатрію напівпент агідрат	L01BA04	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	повний цикл виробничого процесу: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні тести): Шилпа Медікеа Лімітед, Індія	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18691/01/02
11.	РОКУРОНІЮ БРОМІД КАЛЦЕКС	rocuronium bromide	рокуронію бромід	M03AC09	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 5 мл у флаконах; по 5 флаконів у чарунковій упаковці (піддоні); по 2 чарункові упаковки (піддоні) в пачці з картоном	АТ "Калцекс"	Латвія	виробник, який відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія; всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: Фамар Хелф Кейр Сервісез Мадрид, С.А.У., Іспанія; виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія	Латвія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18558/01/01
12.	ЦЕФЕПІМ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	Cefepime	цефепіму гідрохлорид	-	порошок (субстанція) в алюмінієвих ємностях для виробництва стерильних лікарських засобів	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18572/01/01

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

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО

**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.	АБИКЛАВ®	Amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксициліну тригідрат, клавуланат калію	J01CR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 500 мг/125 мг, по 5 таблеток у блістері, по 4 блістери в пачці з картону	Абрил Формулейш нз Pvt. Ltd.	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11903/01/02
2.	АБИКЛАВ®	Amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксициліну тригідрат, клавуланат калію	J01CR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 875 мг/125 мг: по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці з картону	Абрил Формулейш нз Pvt. Ltd.	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11903/01/01
3.	АДЕМТА	ademetonine	адеметіонін (у формі адеметіоніну 1,4-бутандисульфонату)	A16AA02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг, у флаконі в комплекті з 5 мл розчинника в ампулі; 5 флаконів з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 5 ампул з розчинником у контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Уточнення коду АТХ в наказі МОЗ України	За рецептом		UA/20829/01/01
4.	АКВА СПРЕЙ ОКСІ	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний, дозований 0,05% по 10 мл у флаконі полімерному з розпилювачем назальним; по 1	Товариство з обмеженою відповідальністю "ПРЕДСТА	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВ ОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	без рецепта		UA/17924/01/01

№ 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
					флакону в пачці	ВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ"				посвідчення) Зміни I типу			
5.	АЛЕРЗИН	levocetirizine	левоцетиризину дигідроклорид	R06AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9862/01/01
6.	АМІЗОН®	emisamium iodide	енісаміум йодид	J05AX17	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,25 г; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону, по 20 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6493/01/01
7.	АМІЗОН®	emisamium iodide	енісаміум йодид	J05AX17	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,125 г; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону, по 20 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6493/01/02
8.	АНАЛЬГІН	metamizole sodium	метамізол натрію	N02BB02	розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл, по 2 мл в ампулах; по 10 ампул у пачці з картону з перегородками; по 2 мл в ампулах; по 5 ампул в однобічному блістері; по 2 блістери в пачці з	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4014/02/01

№ 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
					картону								
9.	АРИПРАЗОЛ®	aripiprazole	арипіпразол	N05AX12	таблетки, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, 3 або 6 блістерів у картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15765/01/01
10.	АРИПРАЗОЛ®	aripiprazole	арипіпразол	N05AX12	таблетки, по 15 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, 3 або 6 блістерів у картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15765/01/02
11.	АРТИФЛЕКС ПЛЮС	-	хондроїтин сульфат натрію, глюкозаміну гідрохлорид	M01AX	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/12160/01/01
12.	АСАКОЛ®	Mesalazine	месалазин	A07EC02	таблетки з модифікованим вивільненням по 1600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, 5 або по 6 блістерів у картонній коробці	Тілотс Фарма ГмбХ	Німеччина	виробник, відповідальний за випуск серії: Тілотс Фарма АГ, Швейцарія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмбХ, Німеччина	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/21095/01/01
13.	АСКОЦИН®	-	кислота аскорбінова, натрію аскорбат, цинку оксид	A11GB	таблетки жувальні по 10 таблеток у стрипі; по 3 або 10 стрипів у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10673/01/01
14.	АСКОЦИН®	-	кислота аскорбінова, натрію аскорбат, цинку	-	таблетки жувальні; in bulk № 2000 (10x200): по 10 таблеток у стрипі, по 200 стрипів у	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або КУСУМ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21085/01/01

№ 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
			оксид		картонній коробці; in bulk № 1500 (10x150): по 10 таблеток у стрипі, по 150 стрипів у картонній коробці			ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія					
15.	АСКОЦИН® МАКС	-	вітамін С (L-аскорбінова кислота) цинку цитрату тригідрат	-	таблетки шипучі in bulk: № 1800 (10x180) шипучих таблеток: по 10 шипучих таблеток у поліпропіленовій тубі; по 180 туб у картонній коробці; in bulk: № 2400 (20x120) шипучих таблеток: по 20 шипучих таблеток у поліпропіленовій тубі; по 120 туб у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/21113/01/01
16.	АСКОЦИН® МАКС	-	вітамін С (L-аскорбінова кислота) цинку цитрату тригідрат	A11GB	таблетки шипучі, по 10 або по 20 шипучих таблеток у поліпропіленовій тубі, по 1 тубі у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/18993/01/01
17.	АТОРВАСТАТИН МАКЛЕОДС 10	atorvastatin	аторвастатину кальцію тригідрат	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, 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 I типу	за рецептом		UA/19963/01/01
18.	АТОРВАСТАТИН МАКЛЕОДС 20	atorvastatin	аторвастатину кальцію тригідрат	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, 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 I типу	за рецептом		UA/19963/01/02
19.	АТОРВАСТАТИН МАКЛЕОДС 40	atorvastatin	аторвастатину кальцію тригідрат	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19963/01/03

№ 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
					у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці								
20.	АТОРВАСТАТИН МАКЛЕОДС 80	atorvastatin	аторвастатину кальцію тригідрат	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, 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 I типу	за рецептом		UA/19963/01/04
21.	АЦЕТИЛЦИСТЕЇН	acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	порошок для орального розчину, по 200 мг, по 3 г порошку у саше, по 20 саше в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/18897/01/01
22.	АЦЕТИЛЦИСТЕЇН	acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	порошок для орального розчину, 600 мг, по 3 г порошку у саше, по 20 саше в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/19018/01/01
23.	БАКТОПІК	mupirocin	мупіроцин кальцію	D06AX09	мазь назальна, 2%, по 3 г в алюмінієвій тубі з наконечником та ковпачком, що нагвинчується; по 1 тубі у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19147/01/01
24.	БАКТОПІК	mupirocin	мупіроцин кальцію	D06AX09	мазь назальна, 2%, in bulk: № 324 (1x324) туб: по 3 г в алюмінієвій тубі з наконечником та ковпачком, що нагвинчується, по 324 туб у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21047/01/01
25.	БЕРЛІТІОН® 600 КАПСУЛИ	thioctic acid	тіоктова кислота	A16AX01	капсули м'які по 600 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробник, відповідальний за виробництво «in bulk», контроль серій: Каталент Німеччина Ебербах ГмБХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6426/02/02

№ 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
								Німеччина; Виробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина					
26.	БІКАЛУТАМІД-ТЕВА	bicalutami de	бікалутамі д	L02BB0 3	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом		UA/10546/01/01
27.	БІКАЛУТАМІД-ТЕВА	bicalutami de	бікалутамі д	L02BB0 3	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом		UA/10546/01/02
28.	БІЛАСТИН-ТЕВА	bilastine	біластин	R06AX2 9	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасовано ї продукції, первинна та вторинна упаковка: АЕТ Лаботорізі Прайвет Лтд., Індія; виробництво за повним циклом: Санека Фармасьютикал з АТ, Словацька Республіка	Індія/ Словац ька Республ іка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом		UA/20366/01/01
29.	БЛЕМАРЕН®	-	кислота лимонна безводна; тринатрію	G04BC	таблетки шипучі; по 20 шипучих таблеток у поліпропіленовому	Еспарма ГмбХ	Німеччин а	Лаботоріос Медікаментос Інтернасьонале с, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепт а		UA/9419/01/01

№ 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
			цитрат безводний; калію гідрокарбонат		контейнері; по 4 або 5 контейнерів у картонній коробці разом з індикаторним папером і контрольним календарем								
30.	БУСТРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) (АДСОРБОВАНА, ЗІ ЗМЕНШЕНИМ ВМІСТОМ АНТИГЕНІВ)	Pertussis, purified antigen, combinations with toxoids	дифтерійний анатоксин (D) ² ; правцевий анатоксин (T) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (PT) ¹ ; філаментозний гемогліутинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ² адсорбований на алюмінію гідроксиді (Al(OH) ₃) та алюмінію фосфаті (AlPO ₄)	J07AJ52	суспензія для ін'єкцій, 0,5 мл/дозу; по 1 дозі у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у комплекті з двома голками в пластиковому контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Контроль якості, випуск серії)	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14955/01/01
31.	БУСТРИКС ПОЛІО КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ	Diphtheria-pertussis-polio myelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин (D) ² ; правцевий анатоксин (T) ¹ ;	J07CA02	суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл/дозу); по 1 дозі у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (проведення контролю якості вакцини, випуск серій готового продукту);	Бельгія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15071/01/01

№ 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
	(АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ (ІНАКТИВОВАНА) (АДСОРБОВАНА, ЗІ ЗМЕНШЕНИМ ВМІСТОМ АНТИГЕНІВ)		<i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; філаментозний гемаглютинин (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ² ; тип 2 (штам ME F-1) ² ; тип 3 (штам Sa ukett) ² ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді (Al(OH) ₃) та алюмінію фосфаті (AlPO ₄) ² розмножені на клітинах Vero		шприцу у комплекті з двома голками в пластиковому контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці			ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (формування вакцини, наповнення вакцини в шприці, маркування та пакування готового продукту, проведення контролю якості вакцини); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (наповнення вакцини в шприці, маркування і пакування готового продукту, проведення контролю якості вакцини)					
32.	БУСУЛЬФАН АККОРД	busulfan	бусульфан	L01AB01	концентрат для приготування розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне	Індія/ Угорщина/ Мальта/ Іспанія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19494/01/01

№ 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
					1 флакону у пацці			пакування: Інтас Фармасьютікал с Лімітед, Індія; контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткове вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткове вторинне пакування: Синоптис Індастріал Сп. з о.о., Польща; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща	Велика Британія/ Польща				

№ 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
33.	ВАЗИЛІП®	simvastatin	симвастатин	C10AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або по 4, або по 12 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; первинне та вторинне пакування: Марифарм д.о.о., Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Лабена д.о.о., Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3792/01/02
34.	ВАЗИЛІП®	simvastatin	симвастатин	C10AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або по 4, або по 12 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; первинне та вторинне пакування: Марифарм д.о.о., Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Лабена д.о.о., Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3792/01/04
35.	ВАЗИЛІП®	simvastatin	симвастатин	C10AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3792/01/01

№ 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 7 таблеток у блистері; по 2 або по 4 блистери у картонній коробці			пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; первинне та вторинне пакування: Марифарм д.о.о., Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Лабена д.о.о, Словенія					
36.	ВАЛМІСАР 160	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг; по 10 таблеток у блистері, по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16186/01/03
37.	ВАЛМІСАР 320	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг; по 10 таблеток у блистері, по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16186/01/04
38.	ВАЛМІСАР 40	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блистері, по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16186/01/01
39.	ВАЛМІСАР 80	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 10 таблеток у блистері, по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16186/01/02

№ 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
40.	ВАЛЬСАКОР® Н 160	Valsartan and diuretics	валсартан та гідрохлор тіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 160 мг/12,5 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 та вторинне пакування: Лаурис Лабс Лімітед, Індія; Виробник, відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробник, відповідальний за контроль серії: Кемілаб д.о.о., Словенія	Словенія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9451/01/01
41.	ВЕНТАВІС	iloprost	ілопросту трометамол	B01AC11	розчин для інгаляцій, 10 мкг/мл по 2 мл в ампулі; по 30 ампул у картонній паці	Байер АГ	Німеччина	Берлімед, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/9199/01/01
42.	ВЕНТОЛІН ЕВОХАЛЕР	salbutamol	сальбутамолу сульфат	R03AC02	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу; по 200 доз у балоні; по 1 балону в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Велком Продакшн, Франція; Глаксо Велком С.А., Іспанія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/2563/01/01

№ 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
43.	ВОМІКАЙНД	ondansetron	ондансетрону гідрохлорид	A04AA01	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл або 4 мл в ампулі; по 4 ампули у пластиковому блістері, по 1 блістеру в картонній упаковці	МАНКАЙНД ФАРМА ЛІМІТЕД	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/18005/01/01
44.	ГЕКСАКСИМ® / НЕХАХІМ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРННИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В РЕКОМБІНАНТНА, ПОЛІОМІСЛИТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОРНІЛУС ТИПУ В КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА, РІДКА	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	дифтерійний анатоксин ; правцевий анатоксин ; антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин ; філаментний гемаглютинін; інактивованих поліовірус ⁵ : типу 1 (штам Mahoney); типу 2 (штам MEF-1); типу 3 (штам Sakett); поверхневий антиген вірусу гепатиту В ⁷ ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i>	J07CA09	суспензія для ін'єкцій; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками,	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування (шприци), контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення, вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серій: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина; контроль якості (шприци): Інтернешнл Драг Девелопмент-Експерт, Франція	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13080/01/01

№ 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>enzae тип у b (полірибозилрибозил фосфат), кон'югований з правцевином протеїном⁵ Культивовані на клітинах <i>Vero</i>.</p> <p>⁷ Отриманий на клітинах дріжджів <i>Hansenula polymorpha</i> за допомогою рекомбінантної ДНК-технології</p>		по 10 шприців в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів у картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці								
45.	ГЕКСАКСИМ® / НЕХАХІМ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В РЕКОМБІНАНТНА, ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОРНІЛУС ТИПУ В	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	дифтерійний анатоксин ; правцеви й анатоксин ; антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин ; філаментний гемалютинін; інактивов	J07CA09	суспензія для ін'єкцій; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в стандартно-експортній	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування (шприци), контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення, вторинне пакування, контроль якості,	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13080/01/01

№ 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
	КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА, РІДКА		аний поліовірус ⁵ : типу 1 (штам Mahoney); типу 2 (штам MEF-1); типу 3 (штам Sakett); поверхневий антиген вірусу гепатиту В ⁷ ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибітол фосфат), кон'югований з правцевином протеїном ⁵ Культивовані на клітинах Vero. ⁷ Отриманий на клітинах дріжджів <i>Hansenula polymorpha</i> за допомогою рекомбінантної ДНК-технології		упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів у картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці			випуск серій: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серій: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина; контроль якості (шприци): Інтернешнл Драг Девелопмент-Експерт, Франція					

№ 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
46.	ГЕКСАКСИМ® / НЕХАХІМ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В РЕКОМБІНАНТНА, ПОЛІОМІСЛИТУ ІНАКТИВОВАНА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОРИЛІУС ТИПУ В КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА, РІДКА	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	дифтерійний анатоксин ; правцевий анатоксин ; антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин ; філаментний гемаглютинін; інактивований поліовірус ⁵ : типу 1 (штам Ma honey); типу 2 (штам MEF-1); типу 3 (штам Sa ukett); поверхневий антиген вірусу гепатиту В ⁷ ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибітол фосфат), кон'югований з	J07CA09	суспензія для ін'єкцій; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування (шприци), контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення, вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серій: Санофі-Авентіс Зрт. , Угорщина; контроль якості (шприци): Інтернешнл Драг Девелопмент-Експерт, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13080/01/01

№ 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
			правцевим протеїном ⁵ Культивовані на клітинах <i>Vero</i> . ⁷ Отриманий на клітинах дріжджів <i>Hansenula polymorpha</i> за допомогою рекомбінантної ДНК-технології		медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів у картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці								
47.	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-	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

№ 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
					метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці								
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 1000 МО/2400 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 15 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Vial™ 20/20») та 1 картонною 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	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/20401/01/03
49.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and	фактор коагуляції крові	B02BD06	порошок та розчинник для приготування	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії;	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
		coagulation factor VIII in combination	людини VIII (FVIII) та фактор фон Віллебранда людини (VWF)		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 внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезинфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці			виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина					
50.	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	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості:	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	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
					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			ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина					
51.	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	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	Не підлягає	UA/20401/01/02

№ 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
					дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці								
52.	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 1000 МО/2400 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода 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	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	Не підлягає	UA/20401/01/03
53.	ГІДАЗЕПАМ®	-	гідазепам	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки	Товариство з додатковою відповідаль	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/7762/01/01

№ 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
					поліетиленової для виробництва нестерильних лікарських форм	ністю "ІНТЕРХІМ"							
54.	ГІНІПРАЛ	hexoprenaline	гексопреналіну сульфат	G02CA	концентрат для розчину для інфузій, 25 мкг/5 мл, по 5 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/2845/03/01
55.	ГЛІЦЕРИН	Glycerol	гліцерин дистильований	D02AX	розчин для зовнішнього застосування 85 % по 25 г у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8363/01/01
56.	ГОЗЕРЕЛІН-ВІСТА	goserelin	гозерелін у ацетат	L02AE03	імплантат по 3,6 мг; по 1 імплантату у шприці-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	стерилізація: Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія; стерилізація, мікробіологічне	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19791/01/01

№ 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 імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакету разом з вологопоглинальною капсулою; по 1 або 3 пакетики у картонній паці			тестування: ББФ Стерілізейшнсервіз ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Лабор ЛС СЕ&Ко. КГ, Німеччина; контроль серії: Умфорана Лабор фур Аналітік онд Ауфтрагшфоршунг ГмбХ &Ко.КГ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: АМВ ГмбХ, Німеччина					
57.	ГОЗЕРЕЛІН-ВІСТА	goserelin	гозерелін у ацетат	L02AE03	імплантат по 10,8 мг; по 1 імплантату у шприці-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакету разом з	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	стерилізація: Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія; стерилізація, мікробіологічне тестування: ББФ Стерілізейшнсервіз ГмбХ,	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19791/01/02

№ 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
					вологопоглинальну капсулою; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці			Німеччина; мікробіологічне тестування: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмБХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Лабор ЛС СЕ&Ко. КГ, Німеччина; контроль серії: Умфорана Лабор фур Аналітік онд Ауфтрагшфоршунг ГмБХ &Ко.КГ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: АМВ ГмБХ, Німеччина					
58.	ДЕКАМЕКС	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20485/01/01
59.	ДЕКРИСТОЛ® 20000 МО	colecalciferol	холекальциферол	A11CC05	капсули м'які 20000 МО, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у пачці; по 20 капсул у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 25 капсул у блістері; по 2	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина; виробництво та випуск "in bulk":	Німеччина/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17901/01/01

№ 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
					блістера у пачці			Кетелент Джермані Ебербах ГмбХ, Німеччина; виробництво та випуск "in bulk: Свісс Капс АГ, Швейцарія					
60.	ДЕКСКЕТОПРОФЕН АБРИЛ	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій/інфузій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Абрил Формулейшнз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабраторізі Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20521/01/01
61.	ДЕКСПРО	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17373/01/01
62.	ДИГОКСИН	digoxin	дигоксин	C01AA05	таблетки по 0,25 мг, по 20 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7365/01/01
63.	ДИПРОСПАН®	betamethasone	бетаметазону дипропіонат та бетаметазону 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 HSC, 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					
64.	ДИФЕРЕЛІН®	triptorelin	триптореліну ацетат	L02AE04	порошок по 0,1 мг та розчинник для розчину для ін'єкцій; по 7 флаконів з порошком та 7 ампул з 1 мл розчинника (розчин натрію хлориду 0,9 %) у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Порошок - Виробництво, тестування, пакування, випуск серії: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Розчинник - Виробництво, первинне пакування та контроль якості: СЕНЕКСІ, Франція; Розчинник - Вторинне пакування, випуск серії: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0695/02/01
65.	ДИФЕРЕЛІН®	triptorelin	триптореліну памоат	L02AE04	порошок по 11,25 мг та розчинник для суспензії для ін'єкцій пролонгованого вивільнення; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл (маніт (Е 421), вода для ін'єкцій) в ампулі, шприцом для одноразового використання та трьома голками (у	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Порошок Виробництво та пакування: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Гамма-випромінювання: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; або СТЕРІДЖЕНІК С ІТАЛІЯ С.П.А., Італія;	Франція / Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9454/01/01

№ 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
					блістерній упаковці) у картонній коробці			або СТЕРІДЖЕНІК С БЕЛЬГІЯ СА (ФЛЕРУС), Бельгія; Вторинне пакування, контроль якості та випуск лікарського засобу: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Розчинник Виробництво, первинне пакування та контроль якості: СЕНЕКСІ, Франція; Вторинне пакування та випуск серії: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція					
66.	ДИФЛЮЗОЛ®	fluconazole	флуконазол	J02AC01	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 100 мл у пляшці скляній; по 1 пляшці в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/11674/01/01
67.	ДІАНЕ-35	cyproterone and estrogen	етинілестрадіол, ципротерону ацетат	G03NB01	таблетки вкриті оболонкою по 21 таблетці у блістері з календарною шкалою; по 1 блістеру в картонній коробці	Байер АГ	Німеччина	первинна, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Байер АГ, Німеччина повний цикл виробництва: Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7893/01/01
68.	ДІАФОРМІН®	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки по 850 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/2508/01/02

№ 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
			ид		блістерів у пачці								
69.	ДІАФОРМІН®	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2508/01/01
70.	ДІАФОРМІН® SR	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18679/01/01
71.	ДІАФОРМІН® SR	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки пролонгованої дії по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18679/01/02
72.	ДІАФОРМІН® SR	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки пролонгованої дії по 750 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18679/01/03
73.	ДОЛГІТ® ГЕЛЬ	ibuprofen	ібупрофен	M02AA13	гель, 50 мг/г; по 20 г або по 50 г, або по 100 г, або по 150 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Долоргіт ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Долоргіт ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування: Др. Тайсс Натурварен ГмБХ, Німеччина; первинне та вторинне	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4117/02/01

№ 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, контроль серії: Др. Тайсс Натурварен Гмбх, Німеччина; контроль серії (фізичний/хімічний): ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль серії (мікробіологічні випробування): БАВ ІНСТИТУТ гігієни та забезпечення якості ГмбХ, Німеччина; контроль серії (мікробіологічні випробування): МікроБіологі Кремер ГмбХ, Німеччина						
74.	ДУАК	clindamycin, combination	бензоїлу пероксид безводний (у вигляді бензоїлу пероксиду водного), кліндаміцин (у вигляді кліндаміцину фосфату)	D10AF51	Гель, по 15 г, або по 25 г, або по 30 г гелю в тубі; по 1 тубі в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8202/01/01	
75.	ДУСТЕРА КОМБО®	Tamsulosin and dutasteride	дутастерид, тамсулозин (у вигляді гідрохлориду)	G04CA52	капсули тверді по 0,5 мг/0,4 мг; по 7 капсул твердих або 30 капсул твердих, або 90 капсул твердих у флаконі з поліетилену	АТ «Олфа»	Латвія	виробництво проміжного продукту (м'які капсули Дутастерид 0,5 мг) і готової лікарської	Іспанія/ Румунія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20487/01/01	

№ 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
					високої щільності з поліпропіленовою кришкою, з системою захисту від відкриття дітьми та силікагелем осушувачем; по 1 флакону в картонній коробці			форми, первинне та вторинне пакування; контроль та випуск серії: ЛАБОРАТОРІО С ЛЕОН ФАРМА, С.А., Іспанія виробництво проміжного продукту (пелети тамсулозину гідрохлориду): Зентіва С.А., Румунія первинне та вторинне пакування готової лікарської форми: Лабораторіос Ліконза С.А., Іспанія вторинне пакування готової лікарської форми: Манантіал Інтегра, С.Л.У., Іспанія вторинне пакування готової лікарської форми: Атдіс Фарма, С.Л., Іспанія					

№ 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
								альтернативне місце для тестування: Чемо Індія Формулейшнс Приват Лімітед, Індія альтернативне місце для серійного контролю: хімічний/фізичний контроль: НЕТФАРМАЛА Б КОНСАЛТИНГ СЕРВІСЕС, Іспанія місце для кінцевого контролю серії: мікробіологічний контроль: ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, С.А., Іспанія альтернативне місце для серійного контролю: хімічний/фізичний контроль: Фундаціон Техналія Ресоч & Іновейшн, Іспанія					
76.	ЕВКАСПРЕЙ ТУРБО	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 з розпилювачем у	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ НЛ ЛІМІТЕД	Кіпр	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	без рецепта		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
					пачці з картону			випуск серії; контроль якості)		Зміни I типу			
77.	ЕМЛА	-	лідокаїн, прилокаїн	N01BB20	крем по 5 г у тубі; по 5 туб разом з 12 оклюзійними наклейками у картонній коробці; по 30 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Аспен Фарма Трейдінг Лімітед	Ірландія	Виробництво, випробування контролю якості, первинне та вторинне пакування та випуск серій: Мерібель Фарма Карлскога АБ, Швеція; Виробництво, випробування контролю якості, первинне та вторинне пакування та випуск серій: Аспен Бад-Ольдесло ГмбХ, Німеччина	Швеція/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/4596/01/01
78.	ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 0,5%	polidocanol	лауромакрогол	C05BB02	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13387/01/01
79.	ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 1%	polidocanol	лауромакрогол	C05BB02	розчин для ін'єкцій, 20 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13387/01/02

№ 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
80.	ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 3%	polidocanol	лауромакрогол	C05BB02	розчин для ін'єкцій, 60 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13387/01/03
81.	ЕФМЕРИН	ceftriaxone	цефтриаксон натрію	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16125/01/01
82.	ЕФМЕРИН	ceftriaxone	цефтриаксон натрію	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г, 1 флакон з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16125/01/02
83.	ЖАНІН®	Dienogest and ethinylestradiol	етинілестрадіол та дієногест	G03AA16	таблетки, вкриті оболонкою, по 21 таблетці у блістері з календарною шкалою; по 1 блістеру в картонній паці	Байер АГ	Німеччина	повний цикл виробництва: Байер Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Байер АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5169/01/01
84.	ЗИРОМИН	azithromycin	азитроміцину дигідрат	J01FA10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/12748/01/01
85.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	-	капсули тверді по 150 мг, in bulk: № 5292 (14x378); по 14 капсул у блістері; по 378 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/21114/01/01
86.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді по 150 мг, по 14	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/16350/01/01

№ 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
					капсул у блістері; по 1 або по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці			ЛТД		матеріалів: Зміни I типу	ом		
87.	ІНЛІТА	axitinib	акситиніб	L01XE17	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, вторинне та первинне пакування, тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; тестування при дослідженні стабільності: Квінта-Аналітика с.р.о., Чехія	Німеччина/Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14080/01/01
88.	ІНЛІТА	axitinib	акситиніб	L01XE17	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, вторинне та первинне пакування, тестування при випуску серії, тестування при дослідженні стабільності, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; тестування при дослідженні стабільності: Квінта-Аналітика с.р.о., Чехія	Німеччина/Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14080/01/02

№ 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
89.	ІНФАНРИКС ГЕКСА КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРНІЛУС ІNFLUENZAE ТИПУ В	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцевий анатоксин (Т) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; р-ДНК поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg) ^{2,3} ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ⁴ ; тип 2 (штам ME F-1) ⁴ ; тип 3 (штам Sa ukett) ⁴ ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i>	J07CA09	суспензія (DTPa-HBV-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням англійською мовою	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту. Проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Hib компоненту. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування, наповнення в шприці, маркування і пакування, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Наповнення та	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16235/01/01

№ 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
			типу <i>b</i> (полірибозилрибітол фосфат, PRP) ³ кон'югований з правцевином анатоксином (ТТ) як носієм протеїну ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратований (Al(OH) ₃) ² вироблений в клітинах дріжджів (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) за допомогою р-ДНК технології ³ адсорбований на алюмінію фосфат (AlPO ₄) ⁴ розмножені в клітинах Vero		зі стикером українською мовою			ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НІВ компоненту. Маркування та пакування готового продукту)					
90.	ІНФАНРИКС ГЕКСА КОМБІНОВАНА	Diphtheria - haemophil	дифтерійний анатоксин	J07CA09	суспензія (DTPa-NBV-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1	ГлаксоСміт Кляйн Експорт	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16235/01/01

№ 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
	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНІЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В	us influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	(D) ¹ ; правцевий анатоксин (Т) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; р-ДНК поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg) ^{2,3} ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ⁴ ; тип 2 (штам ME F-1) ⁴ ; тип 3 (штам Sakett) ⁴ ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибіто		доза) та ліофілізат (Hib); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою	Лімітед		(Випуск серій готового продукту. Проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Hib компоненту. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування, наповнення в шприці, маркування і пакування, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та					

№ 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 фосфат, PRP) ³ кон'югований з правцеви м анатоксин ом (ТТ) як носієм протеїну ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді , гідратований (Al(OH) ₃) ² вироблений в клітинах дріжджів (Saccharomyces cerevisiae) за допомогою р-ДНК технології ³ адсорбований на алюмінію фосфат (AlPO ₄) ⁴ розмножені на клітинах Vero					пакування, проведення контролю якості Ніб компоненту. Маркування та пакування готового продукту)					
91.	ІНФАНРИКС ІПВ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ,	Diphtheria-pertussis-polio myelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин (D) ² ; правцевий	J07CA02	суспензія для ін'єкцій; по 0,5 мл у попередньо заповненому одноразовому шприці у комплекті	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (проведення контролю якості вакцини, випуск	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13939/01/01

№ 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
	КАШЛЮКА (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ		анатоксин (Т) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюковий ашлюковий антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ² ; тип 2 (штам ME F-1) ² ; тип 3 (штам Sa ukett) ² ; ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді, ² гідратований ² розмножені на клітинах Vero		з голкою; по 1 або 10 попередньо заповнених одноразових шприців у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою			серій готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (формування вакцини, наповнення вакцини в шприці, маркування та пакування готового продукту, проведення контролю якості вакцини); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (наповнення вакцини в шприці, маркування і пакування готового продукту, проведення контролю якості вакцини)					
92.	ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ	Diphtheria - haemophilus influenzae B- pertussis- poliomyelit	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцевий анатоксин (Т) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюковий	J07CA06	суспензія (ДТРА-ІРV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); суспензія (ДТРА-ІРV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту); ГлаксоСмітКляйн	Бельгія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15832/01/01

№ 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
	(АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС ІНФЛУЕНЗАЄ ТИПУ В	is-tetanus	ашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ² ; тип 2 (штам ME F-1) ² ; тип 3 (штам Saikett) ² ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибітол фосфат, PRP) кон'югований з правцевином анатоксином (ТТ) як носієм протеїну ¹ адсорбований на алюмініюгидроксиді, гідратований		наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізатом (НіВ) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (НіВ) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці			Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості ДТРА-ІРV компонент. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компонент. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості ДТРА-ІРV компонент. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компонент. Маркування та пакування готового продукту)					

№ 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
			ний ² розмножені на клітинах Vero										
93.	ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОФІЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцеви й анатоксин (T) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (PT) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ² ; тип 2 (штам ME F-1) ² ; тип 3 (штам Sakett) ² ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибітол фосфат, PRP)	J07CA06	суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості DTPa-IPV компонент. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Hib компонент. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	UA/15832/01/01	

№ 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
			кон'югований з правцевим анатоксином (ТТ) як носієм протеїну ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратований ² розмножені на клітинах Vero					ДТРа-IPV компонент. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Ніб компонент. Маркування та пакування готового продукту)					
94.	ІНФАНРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА	Pertussis, purified antigen, combinations with toxoids	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцевий анатоксин (Т) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) ¹ ; філаментозний гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді	J07AJ52	суспензія для ін'єкцій; суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками; по 1 попередньо наповненому шприці у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15120/01/01

№ 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, випуск серії)					
95.	ІНФАНРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА	Pertussis, purified antigen, combinations with toxoids	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцевий анатоксин (T) ¹ ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюковий анатоксин (PT) ¹ ; філаментозний гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ² адсорбований на алюмінію гідроксиді	J07AJ52	суспензія для ін'єкцій; суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками; по 1 попередньо заповненому шприцу у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Контроль якості, випуск серії)	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15120/01/01
96.	ІРИНОСИДАН	irinotecan	іринотекану гідрохлориду тригідрат	L01CE02	концентрат для приготування розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 2 мл або 5 мл, або 15 мл, або 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці картонній	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Сіндан-Фарма С.Р.Л.	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/6528/01/01
97.	КАПТОПРЕС 12,5 -ДАРНИЦЯ	Captopril and diuretics	каптоприл, гідрохлоротіазид	C09BA01	Таблетки, по 10 таблеток у контурній чарунковій	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8156/01/01

№ 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
					упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці								
98.	КАПТОПРЕС-ДАРНИЦЯ	Captopril and diuretics	каптоприл, гідрохлоротіазид	C09BA01	Таблетки, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8156/01/02
99.	КАРБАЛЕКС 300 МГ РЕТАРД	carbamazepine	карбамазепін	N03AF01	таблетки пролонгованої дії по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС УКРАЇНА"	Україна	Г.Л. Фарма ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/6914/01/02
100.	КАРБАЛЕКС 600 МГ РЕТАРД	carbamazepine	карбамазепін	N03AF01	таблетки пролонгованої дії по 600 мг, по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС УКРАЇНА"	Україна	Г.Л. Фарма ГмБХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/6914/01/01
101.	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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№ 30 – без рецепта; № 100 – за рецептом	Не підлягає	UA/10141/01/02
102.	КЕТОНАЛ®	ketoprofen	кетопрофен	M01AE03	розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво bulk, первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; контроль серії (визначення ГХ) Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8325/01/01
103.	КЛОДИФЕН	diclofenac	диклофен	M01AB0	розчин для ін'єкцій,	ТОВ	Україна	УОРЛД	Туреччи	внесення змін до	за	Не	UA/16930/01/01

№ 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
			ак натрію	5	25 мг/мл; по 3 мл у ампулах, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці	"УОРЛД МЕДИЦИН"		МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	на	реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	рецепт ом	підлягає	
104.	КОРСАР® МОНО	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецепт ом		UA/17796/01/01
105.	КОРСАР® МОНО	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецепт ом		UA/17796/01/02
106.	КОРСАР® Н ДУО	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецепт ом		UA/18175/01/01
107.	КОРСАР® Н ДУО	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецепт ом		UA/18175/01/02
108.	КОРСАР® Н ДУО	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецепт ом		UA/18175/01/03
109.	КОРСАР® Н ДУО	Valsartan	валсартан	C09DA0	таблетки, вкриті	АТ	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до	за		UA/18175/01/04

№ 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
		and diuretics	і гідрохлоротіазид	3	плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у паці з картону	"Фармак"				реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
110.	КОРСАР® Н ДУО	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18175/01/05
111.	КОРСАР® ТРИО	Valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	валсартан ; амлодипін у бесилат, гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/10 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/18176/01/02
112.	КОРСАР® ТРИО	Valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	валсартан ; амлодипін у бесилат, гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/18176/01/01
113.	КСІГДУО ПРОЛОНГ	Metformin and dapagliflozin	дапагліфлозину пропандіол та метформіну гідрохлорид	A10BD15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 10/500 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	виробництво лікарського засобу, випробування контролю якості, пакування та випуск: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15985/01/01
114.	КСІГДУО ПРОЛОНГ	Metformin and dapagliflozin	дапагліфлозину пропандіол та	A10BD15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії	АстраЗенека АБ	Швеція	виробництво лікарського засобу, випробування	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15984/01/01

№ 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
			метформіну гідрохлорид		по 5/1000 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці			контролю якості, пакування та випуск: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США		Зміни II типу			
115.	КСІГДУО ПРОЛОНГ	Metformin and dapagliflozin	дапагліфлозину пропандіол та метформіну гідрохлорид	A10BD15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 10/1000 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	виробництво лікарського засобу, випробування контролю якості, пакування та випуск: АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15983/01/01
116.	ЛЕВОДРОПРОПІЗИН	levodropropizine	леводропропизин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Хунань Джудіан Хонганг Фармасьютикал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/18660/01/01
117.	ЛЕФЛЮТАБ	leflunomide	лефлюномід	L04AK01	таблетки вкриті оболонкою, по 20 мг, по 15 або по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці	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,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12013/01/02

№ 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
								первинне пакування, маркування, вторинне пакування, контроль/випробування серії та за випуск серії: Хаупт Фарма Мюнстер ГмбХ, Німеччина					
118.	ЛЕФЛЮТАБ	leflunomide	лефлюномід	L04AK01	таблетки вкриті оболонкою, по 10 мг, по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці	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	Не підлягає	UA/12013/01/01
119.	ЛОМЕКСИН®	fenticonazole	фентиконазолу нітрат	G01AF12	капсули вагінальні м'які по 600 мг; по 1 або по 2 капсули у блістері; по 1	Рекордати Аїленд Лтд	Ірландія	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання умов	без рецепта		UA/6094/01/01

№ 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
					блістеру в картонній коробці					відпуску в наказі МОЗ України			
120.	ЛОМЕКСИН®	fenticonazole	фентиконазолу нітрат	G01AF12	капсули вагінальні м'які по 200 мг; по 3 або по 6 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Рекордати Аїленд Лтд	Ірландія	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання умов відпуску в наказі МОЗ України	без рецепта		UA/6094/01/02
121.	ЛОРТУМ	Benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл по 30 мл або 35 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/20696/01/01
122.	ЛОФЛАТІЛ®	Loperamide, combination	лоперамід у гідрохлорид, симетикон	A07DA53	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі, по 1 стрипу у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці, по 10 упаковок у картонній коробці; по 10 таблеток у стрипі, по 1 стрипу у картонній упаковці, по 10 упаковок у картонній коробці;	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№ 10 - без рецепта; № 100 - за рецептом		UA/7643/01/01

№ 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 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній упаковці								
123.	ЛОФЛАТИЛ®	Loperamide, combinations	лоперамід у гідрохлориді, симетикон	-	таблетки, вкриті оболонкою, in bulk №8400 (10x840): по 10 таблеток у блістері, по 840 блістерів в картонній коробці	ТОВ "КУСУМ»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/21116/01/01
124.	МЕДАКСОН	ceftriaxone	цефтриаксон натрію	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій, по 1 г; 10 флаконів з порошком в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Медокемі (Фа Іст) Кампані Лімітед, В'єтнам	Кіпр/В'єтнам	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7582/01/01
125.	МЕДАКСОН	ceftriaxone	цефтриаксон натрію	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій, по 2 г; 10 флаконів з порошком в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Медокемі (Фа Іст) Кампані Лімітед, В'єтнам	Кіпр/В'єтнам	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7582/01/02
126.	МІЛЕНОН®	azelaic acid	азелайнова кислота	D10AX03	гель 15 %; по 30 г в алюмінієвій тубі; по	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ	Індія	внесення змін до реєстраційних	без рецепту		UA/21102/01/01

№ 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
					1 туби у картонній упаковці			ЛТД		матеріалів: Зміни I типу	а		
127.	МОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД	morphine	морфіну гідрохлорид	N02AA01	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл або 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; 2 блістери у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5174/01/02
128.	НАГІДОК КВІТКИ	-	нагідок квітки	R02AA20	квітки по 25 г або 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/2156/01/01
129.	НЕОФІЛІН	theophylline	теофіліну моногідрат	R03DA04	таблетки пролонгованої дії по 100 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 5 контурних чарункових упаковок у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3793/01/01
130.	НОВОСЕВЕН®	Eptacog alfa (activated)	ептаког альфа (активований)	B02BD08	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 5 мг (250 КМО); 1 скляний флакон з ліофілізованим порошком у комплекті з 1 попередньо заповненим шприцом, який містить 5 мл розчинника (гістидин, вода для ін'єкцій), штоком	А/Т Ново Нордіск	Данія	Відповідальний за випуск серій готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування серії готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця виробництва,	Данія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом		UA/5178/01/04

№ 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
					поршня, перехідником для флакона в індивідуальній упаковці у картонній коробці			на якій проводиться контроль/випробування серії готового продукту: А/Т Ново Нордск, Данія; Дільниця, на якій проводиться виготовлення розчинника у попередньо наповненому шприці та його первинне пакування: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-					

№ 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
								Фертігунг ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться вторинне пакування готового продукту: А/Т Ново Нордск, Данія; Дільниця виробництва, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, фільтрування, наповнення та ліофілізація порошку: А/Т Ново Нордск, Данія					
131.	НОКСПРЕЙ МАЛЮК	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	краплі назальні 0,01 %, по 5 мл у скляному контейнері з кришкою-піпеткою; по 1 контейнеру в картонній пачці	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/12781/01/01

№ 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
								випуск серії; контроль якості)					
132.	НОПАІН-Н	nalbuphine	налбуфін у гідрохлорид	N02AF02	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл в ампулі поліетиленовій; по 10 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі поліетиленовій; по 5 або 10 ампул у пачці з картону	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20278/01/01
133.	НУМЕТА G16E	-	L-аланін; L-аргінін; L-аспарагін ова кислота; L-цистеїн; L-глутамінова кислота; гліцин; L-гістидин; L-ізолейцин; L-лейцин; L-лізину моногідрат (що еквівалентно лізину); L-метіонін; L-орнітину гідрохлорид (що еквівалентно орнітину); L-фенілаланін; L-пролін; L-	B05BA10	Емульсія для інфузій; по 500 мл (50 % розчин глюкози – 155 мл; 5,9 % розчин амінокислот з електролітами – 221 мл; 12,5 % ліпідна емульсія – 124 мл) у трикамерному пластиковому пакеті. Трикамерний пластиковий пакет упакований у захисну плівкову оболонку, що містить поглинач кисню та індикатор кисню; по 6 пакетів у картонній коробці	Бакстер С.А.	Бельгія	випробування компонентів складу; випробування проміжного продукту (суміш амінокислот); виробництво системи контейнер/заку порювальний засіб; виробництво лікарського засобу, наповнення, покриття захисною оболонкою (overpouching); стерилізація та упаковка; випробування лікарського засобу; випуск серії: Бакстер С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17605/01/01

№ 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
			серин; таурин; L-треонін; L-триптофан; L-тирозин; L-валін; натрію хлорид; калію ацетат; кальцію хлорид, дигідрат; магнію ацетат, тетрагідрат; натрію гліцерофосфат, гідрат; глюкоза, моногідрат (що еквівалентно глюкозі безводній); олія оливкова рафінована та олія соєва рафінована										
134.	ОВІТРЕЛ®	Choriogon adotropin alfa	хоріогона дотропін альфа	G03GA08	розчин для ін'єкцій по 250 мкг/0,5 мл, по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 попередньо заповненому шприцу в контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	Мерк Сероно С.п.А., Італія; Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн, Швейцарія	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу	за рецептом		UA/1175/02/01

№ 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
135.	ОКСИПРОГЕСТЕРОНУ КАПРОНАТ	hydroxyprogesterone	гідроксипрогестерону капронат	G03DA03	розчин для ін'єкцій олійний, 12,5 %; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картоном	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3616/01/01
136.	ОКСИФРЕШ	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний 0,05 % по 10 мл або 12 мл, або 20 мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з контролем першого розкриття у пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20605/01/01
137.	ОКТАНІН Ф 1000 МО	Coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій по 10 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2	Октафарма Фармацевтика Продуктінс гес м.б.Х.	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний	Німеччина/ Австрія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14330/01/03

№ 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
					просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою.			огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція: Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х., Австрія Виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина					
138.	ОКТАНІН Ф 500 МО	Coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х., Австрія	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина;	Німеччина/ Австрія/ Франція / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14330/01/02

№ 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
					внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою.			Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція: Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х., Австрія; Виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція; виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина					
139.	ОЛІМЕЛЬ N4E	-	1 трикамерний пакет: розчин глюкози з кальцієм; розчин	B05BA10	емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач та	Бакстер С.А.	Бельгія	Вхідний контроль, контроль проміжного виробництва, пакування,	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17379/01/01

№ 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
			амінокислота з електролітами; ліпідна емульсія; Склад емульсії після змішування: аланін; аргінін; кислота аспарагінова; кислота глутамінова; гліцин; гістидин; ізолейцин; лейцин; лізину ацетат; метіонін; фенілаланін; пролін; серин; треонін; триптофан; тирозин; валін; натрію ацетату тригідрат; калію хлорид; магнію хлориду гексагідрат; натрію гліцерофосфат, гідратований;		індикатор кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач та індикатор кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач та індикатор кисню; по 4 пакети у картонній коробці			контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А.					

№ 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
			глюкоза, моногідрат; кальцію хлорид, дигідрат; олія оливкова рафінована та олія соєва рафінована										
140.	ОЛФЕН®-АФ	acesclofenas	ацеклофенас	M01AB16	таблетки з модифікованим вивільненням по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Корея Юнайтед Фарм., Інк.	Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15514/01/01
141.	ОМНАДРЕН® 250	testosterone	тестостерону пропіонат; тестостерону фенілпропіонат; тестостерону ізокапронат; тестостерону капрінат	G03BA03	розчин олійний для ін'єкцій, по 1 мл у ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	ТОВ "Бауш Хелс Україна"	Україна	Фармзавод Ельфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5204/01/01
142.	ОРГІЛ®	ornidazole	орнідазол	P01AB03	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7654/01/01
143.	ОРГІЛ®	ornidazole	орнідазол	-	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk № 4000 (10x400); по 10 таблеток у блістері, по 400 блістерів в картонній коробці;	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/21088/01/01

№ 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
					in bulk № 8000 (10x800): по 10 таблеток у блістері, по 800 блістерів в картонній коробці								
144.	ОТРИВІН ЕКСТРА	-	іпратропію бромід; ксилOMET азоліну гідрохлорид	R01AB06	спрей назальний, дозований по 10 мл у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону в картонній пацці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	Халеон КХ С.а.р.л.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/13560/01/01
145.	ПАДЦЕВ	enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 20 мг; по 1 флакону в картонній пацці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сімтра 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/20431/01/01
146.	ПАДЦЕВ	enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 30 мг; по 1 флакону в картонній пацці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сімтра 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
147.	ПАНТЕНОЛ-ЗДОРОВ'Я ПЛЮС	Chlorhexidine, combinations	декспантенол, бензалконію хлорид; хлоргексидину диглюконату	D08AC52	крем; по 40 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі МОЗ України	без рецепта	підлягає	UA/19323/01/01

№ 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
			розчин			»							
148.	ПЕНТАКСИМ® ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОРНІЛУС ТИПУ В КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА	Diphtheria - haemophilus influenzae B- pertussis- poliomyelitis- tetanus	дифтерійний анатоксин ¹ ; правцевий анатоксин ¹ ; антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин ¹ ; філаментний гемаглютинін ¹ ; інактивований поліовірус ⁵ : типу 1 (Mahoney), типу 2 (MEF-1), типу 3 (Saukett); <i>Haemophilus influenzae</i> типу b полісахарид кон'югований з правцевим протейном ³ адсорбований на гідратованому алюмінію гідроксиді ⁴ ; культиво	J07CA06	порошок <i>Haemophilus influenzae</i> типу b та суспензія для ін'єкцій (0,5 мл); по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, у стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці (з інструкцією для медичного застосування). Маркуванням українською мовою або зі стікером українською мовою	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; повний цикл виробництва, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13010/01/01

№ 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
			вані на клітинах Vero										
149.	ПЕНТАКСИМ® ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕМОФІЛУС ТИПУ В КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА	Diphtheria - haemophilus influenzae B- pertussis- poliomyelitis- tetanus	дифтерійний анатоксин ¹ ; правцевий анатоксин ¹ ; антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин ¹ ; філаментний гемаглютинин ¹ ; інактивовані поліовіруси ⁵ : типу 1 (Mahoney), типу 2 (MEF-1), типу 3 (Saukett); <i>Haemophilus influenzae</i> типу b полісахарид кон'югований з правцевим протеїном ¹ адсорбований на гідратованому алюмінію гідроксиді;	J07CA06	порошок <i>Haemophilus influenzae</i> типу b та суспензія для ін'єкцій (0,5 мл); по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, у стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці (з інструкцією для медичного застосування). Маркуванням українською мовою або зі стікером українською мовою.	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового продукту, нерозфасованого продукту, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; повний цикл виробництва, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13010/01/01

№ 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
			⁵ культивовані на клітинах Vero										
150.	ПЛАВІКС®	clopidogrel	клопідогрелю гідросульфат	B01AC04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг; № 28 (14x2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9247/01/01
151.	ПРЕВЕНАР® 13 / PREVENAR® 13 ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН'ЮГОВАНА (ТРИНАДЦЯТИВ АЛЕНТНА АДСОРБОВАНА)	Pneumococcus, purified polysaccharides antigen conjugated	пневмокок цього полісахариду серотипу 1*; пневмокок цього полісахариду серотипу 3*; пневмокок цього полісахариду серотипу 4*; пневмокок цього полісахариду серотипу 5*; пневмокок цього полісахариду серотипу 6А*;	J07AL02	суспензія для ін'єкцій; по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу та одній відокремленій голці в індивідуальному чохлі у закритому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнері у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ, Бельгія; Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс Анлімітед Компані, Ірландія	Бельгія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15864/01/01

№ 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
			білком-носієм CRM ₁₉₇ та адсорбований на алюмінію фосфаті										
152.	ПУЛЬМОЛОР®	-	амброксолу гідрохлорид, лоратадин	-	таблетки; in bulk: по 5000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах	ТОВ «Мові Хелс»	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютикал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання одного з виробників в наказі МОЗ України	-		UA/10379/01/01
153.	РИНОБАКТ®	-	ксилOMET азоліну гідрохлорид, лізоциму гідрохлорид	R01AB06	спрей назальний, розчин; по 10 мл у флаконі із темного скла з насосом розпилювачем, аплікатором та захисним ковпачком, по 1 флакону у картонній коробці	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/20336/01/01
154.	РИФАМПІЦИН 75 МГ/ІЗОНІАЗИД 50 МГ/ПІРАЗИНАМІД 150 МГ	Rifampicin, pyrazinamide and isoniazid	рифампіцин, ізоніазид, піразинамід	J04AM05	таблетки дисперговані, по 75 мг/50 мг/150 мг; № 84 (28x3): по 28 таблеток у стріпі; по 3 стріпи у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17008/01/01
155.	РОЗУВАСТАТИН КАЛЬЦІУ	rosuvastatin	розувастатин кальцію	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Сентрієнт Фармасьютикалз Незерландс Б.В.	Нідерланди	Сентрієнт Фармасьютикалз Індія Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15891/01/01
156.	РОЛІНОЗ	cetirizine	цетиризину дигідрохлорид	R06AE07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток в блістері, по 1 або 2 блістери в	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта	підлягає	UA/18210/01/01

№ 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								
157.	РОТАЛФЕН	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17988/01/01
158.	РОТАЛФЕН	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 або по 6 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21018/01/01
159.	САМІТОЛ®	secnidazole	секнідазол	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; in bulk: № 3024 (4x756) таблетки: по 4 таблетки у блістері; по 756 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу.	-		UA/21112/01/01
160.	САМІТОЛ®	secnidazole	секнідазол	P01AB07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16969/01/01
161.	СЕНИ ЛИСТЯ	-	листя сени (folia sennae)	A06AB06	листя по 50 г або по 100 г у пацці з внутрішнім пакетом; по 2 г у фільтр-пакеті; по 10 або по 20 фільтр-пакетів у пацці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11745/01/01
162.	СЕПТАНАЗАЛ®		ксилOMET азоліну гідрохлор	R01AB06	спрей назальний, розчин, 1 мг/50 мг/мл; по 10 мл у	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14128/01/01

№ 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, декспантенол		флакони з дозуючим пульверизатором; по 1 флакону у картонній коробці								
163.	СЕПТАНАЗАЛ® ДЛЯ ДІТЕЙ	-	ксилометазоліну гідрохлорид, декспантенол	R01AB06	спрей назальний, розчин, 0,5 мг/50 мг/мл; по 10 мл у флаконі з дозуючим пульверизатором; по 1 флакону у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14129/01/01
164.	СЕРПАТА®	-	серратіонептидаза	M09AB	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг; in bulk: № 8000 (10x800) таблеток: по 10 таблеток у стрипі; по 800 стрипів у картонній коробці; in bulk: № 7200 (30x240) таблеток: по 30 таблеток у стрипі; по 240 стрипів у картонній коробці; in bulk: № 2520 (30x84) таблеток: по 30 таблеток у стрипі; по 84 стрипи у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21044/01/01
165.	СЕРПАТА®	-	серратіонептидаза	-	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 10 мг, по 10 таблеток у стрипі, по 1 стрипу в картонній упаковці; по 10 таблеток у стрипі, по 1 стрипу в картонній упаковці, по 10 упаковок у коробці; по 10 таблеток у стрипі, по 3 стрипи	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: 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
					у картонній упаковці; по 30 таблеток у блістері або стрипі; по 1 блістеру або стрипу у картонній упаковці; по 30 таблеток у стрипі, по 5 стрипів у картонній упаковці								
166.	СИГНІФОР ЛАР	pasireotide	пасиреотиду памоат	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полксамер 188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці	Рекордаті Реа Дізізес	Франція	випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку: Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15926/01/01

№ 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
								за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія; контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнх ГмбХ, Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс Денікен АГ, Швейцарія					
167.	СИГНІФОР ЛАР	pasireotide	пасиреотиду памоат	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полоксамер	Рекордаті Реа Дізізес	Франція	випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15926/01/02

№ 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	
					188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці			пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку: Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія;						

№ 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 за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнх ГмбХ, Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс Денікен АГ, Швейцарія					
168.	СИГНІФОР ЛАР	rasireotide	пасиреотиду памоат	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 60 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полксамер 188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці	Рекордаті Реа Дізізес	Франція	випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку:	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15926/01/03

№ 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		
								Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія; контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнїх ГмбХ, Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс Денікен АГ, Швейцарія							
169.	СК-СД, СТРЕПТОКІНАЗ А- СТРЕПТОДОРНА	Streptokinase, combination	стрептокін аза, стрептодорназа	B06AA55	супозиторії ректальні по 15000 МО/1250 МО; по 6 супозиторіїв у	Фарміна Лтд	Польща	Фарміна Лтд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17590/01/01		

№ 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
	ЗА				блістери; по 1, 2 або 3 блістери у картонній упаковці								
170.	СОСНИ БРУНЬКИ	-	сосни бруньки (Gemmae Pini)	R05CA	бруньки, по 50 г або по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/2268/01/01
171.	СТАМАРИЛ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЖОВТОЇ ЛИХОМАНКИ (ЖИВА АТЕНУЙОВАНА)	Yellow fever, live attenuated	вірус жовтої лихоманки, штам 17D-204 (живий атенуйований), культивованих на спеціальних курячих ембріонах, вільних від патогенів	J07BL01	порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій, не менше ніж 1000 МО/доза; - по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін'єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; - по 1 дозі у флаконі та	Санофі Пастер	Франція	повний цикл виробництва, заповнення, ліофілізація, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії; повний цикл виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії розчинника: Санофі Пастер, Франція; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії розчинника: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування: Кюне + Нагель Кфт., Угорщина; випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16354/01/01

№ 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 0,5 мл у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою в картонній коробці зі стикером українською мовою; - по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін'єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприці з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприці з 1 або 2 окремими голками у блістері в картонній коробці зі стикером українською мовою								
172.	СУВАРДІО	rosuvastatin	розувастатину кальцій	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 10 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	контроль серії (лише мікробіологічний), випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинне та вторинне пакування, випуск серії:	Словенія/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12605/01/02

№ 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
					блістери; по 2 або 4 блістери у картонній коробці; по 14 таблеток у блістери; по 2 блістери у картонній коробці			Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk, контроль серії (окрім мікробіологічного), первинне та вторинне пакування: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, тестування, випуск серії: Лек С.А., Польща					
173.	СУВАРДІО	rosuvastatin	розувастатину кальцій	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток у блістери; по 4 блістери у картонній коробці; по 10 таблеток у блістери; по 3, 6 або 10 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістери; по 2 або 4 блістери у картонній коробці; по 14 таблеток у блістери; по 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	контроль серії (лише мікробіологічний), випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk, контроль серії (окрім мікробіологічного), первинне та вторинне пакування: Новартіс	Словенія/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12605/01/03

№ 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
								Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, тестування, випуск серії: Лек С.А., Польща					
174.	ТЕТАНУС ГАММА	Tetanus immunoglobulin	імуноглобулін протиправцевий людини	J06BB02	розчин для ін'єкцій, 250 МО/1 мл, по 1 мл (250 МО) у попередньо наповненому шприці з голкою для введення; по 1 шприцу в картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19360/01/01
175.	ТЕТАНУС ГАММА	Tetanus immunoglobulin	імуноглобулін протиправцевий людини	J06BB02	розчин для ін'єкцій, 500 МО/2 мл, по 2 мл (500 МО) у попередньо наповненому шприці з голкою для введення; по 1 шприцу в картонній коробці	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	КЕДРІОН С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19360/01/02
176.	ТІОТЕПА-ВІСТА	Thiotepa	тіотепа	L01AC01	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг; по 100 мг порошку у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна упаковка та контроль серії, окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів: Тимоорган Фармаціє ГмбХ, Німеччина; контроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини):	Німеччина/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19886/01/01

№ 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
								Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини): Біокем Лабор фюр біологіше унд хіміше Аналітік ГмбХ, Німеччина; вторинна упаковка та випуск серії: ЕйчДаблюАй фарма сервісез ГмбХ, Німеччина					
177.	ТІОТЕПА-ВІСТА	Thiotepa	тіотепа	L01AC01	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг; по 100 мг порошку у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна упаковка та контроль серії, окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів: Тимоорган Фармаціє ГмбХ, Німеччина; контроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини): Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини): Біокем Лабор фюр біологіше унд хіміше	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19886/01/01

№ 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
								Аналітік ГмБХ, Німеччина; вторинна упаковка та випуск серії: ЕйчДаблЮАй фарма сервісез ГмБХ, Німеччина					
178.	ТІФІМ ВІ @/ ТУРНІМ ВІ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЧЕРЕВНОГО ТИФУ ПОЛІСАХАРИДНА РІДКА	Typhoid, purified polysaccharide antigen	очищений Vi-капсулярний полісахарид Salmonella typhi (штам Ty2)	J07AP03	Розчин для ін'єкцій по 25 мкг/доза; по 0,5 мл (1 доза) у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою №1 в картонній коробці; по 0,5 мл (1 доза) у попередньо заповненому шприці з прикріпленою голкою №1 в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування	Санофі Пастер	Франція	Виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Санофі Пастер, Франція; Вторинне пакування, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; Вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина; Наповнення шприців (включаючи стерилізуючу фільтрацію) та їх інспектування, контроль якості за показником стерильності): САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА, Франція	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13057/01/01
179.	ТОМОГЕКСОЛ®	iohexol	йогексол	V08AB02	розчин для ін'єкцій, 240 мг йоду/мл, по 20 мл в ампулі; по	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7853/01/01

№ 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
					5 ампул у пачці з картону; по 20 мл або 50 мл, або 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону								
180.	ТОМОГЕКСОЛ®	iohexol	йогексол	V08AB02	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл, по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону; по 20 мл або 50 мл, або 100 мл, або 200 мл, або 500 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7853/01/02
181.	ТОМОГЕКСОЛ®	iohexol	йогексол	V08AB02	розчин для ін'єкцій, 350 мг йоду/мл по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону; по 20 мл або 50 мл, або 100 мл, або 200 мл, або 500 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7853/01/03
182.	ТРИЛЕПТАЛ	oxcarbazepine	окскарбазепін	N03AF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Міфарм С.п.А.,	Італія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12884/01/01

№ 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
								Італія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія					
183.	ТРИЛЕПТАЛ	oxcarbazepine	окскарбазепін	N03AF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Міфарм С.п.А., Італія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія	Італія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12884/01/02
184.	ТУЛІЗИД	ceftazidime	цефтазидиму пентагідрат	J01DD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком в картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Pvt. Ltd., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	за рецептом		UA/7740/01/01
185.	ТУЛІЗИД	ceftazidime	цефтазидиму пентагідрат	-	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, in bulk: 50 флаконів з порошком у картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Pvt. Ltd., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	-		UA/15998/01/01
186.	УБІСТЕЗИН	Articaine, combination	артикаїну гідрохлорид, епінефрин	N01BB58	розчин для ін'єкцій; по 1,7 мл у картриджі; по 50 картриджів у металевій банці	Пієррел С.п.А.	Італія	Пієррел С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10196/01/01

№ 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										
187.	УЛЬТРЕКС ФЛ	clindamycin	кліндаміцину фосфат	G01AA10	супозиторії вагінальні по 100 мг; по 3 супозиторії у стрипі; по 1 стрипу у пачці з картоном	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	Спільне українсько-іспанське підприємство у формі товариства з обмеженою відповідальністю «Сперко Україна» (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20340/01/01
188.	ФАСПІК	ibuprofen	ібупрофен (у вигляді солі L-аргініну)	M01AE01	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг; по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/5137/02/01
189.	ФЕЛІТА	-	сухий екстракт насіння сої (Glycine max semen extr. sicc.)	G02CX	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1, або 3, або 6 блістерів у картонній упаковці	Біофарм Лтд.	Польща	Біофарм Лтд.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4448/01/01
190.	ФЕНТАНІЛ КАЛЦЕКС	fentanyl	фентанілу цитрат	N01AH01	розчин для ін'єкцій 0,05 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці (піддоні); по 1, 2 або 20 контурних чарункових упаковок (піддонів) у пачці із картоном; по 10 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці (піддоні); по 2 контурні чарункові	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;	Словаччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15323/01/01

№ 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
					упаковки (піддони) у пачці із картону			виробник, який відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія					
191.	ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ®	amoxicillin	амоксицилін тригідрат	J01CA04	таблетки, що диспергуються по 125 мг; по 5 таблеток у блистері; по 4 блистери у картонній коробці	ЧЕПЛАФАР М Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди; всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Хаупт Фарма Латіна С.Р.Л., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4379/01/01
192.	ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ®	amoxicillin	амоксицилін тригідрат	J01CA04	таблетки, що диспергуються по 250 мг; по 5 таблеток у блистері; по 4 блистери у картонній коробці	ЧЕПЛАФАР М Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди; всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Хаупт Фарма Латіна С.Р.Л., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4379/01/02

№ 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
								Італія					
193.	ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ®	amoxicillin	амоксициліну тригідрат	J01CA04	таблетки, що диспергуються по 500 мг; по 5 таблеток у блистері; по 4 блистери у картонній коробці	ЧЕПЛАФАР М Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди; всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Хаупт Фарма Латіна С.Р.Л., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4379/01/03
194.	ФЛЕМОКСИН СОЛЮТАБ®	amoxicillin	амоксициліну тригідрат	J01CA04	таблетки, що диспергуються по 1000 мг; по 5 таблеток у блистері; по 4 блистери у картонній коробці	ЧЕПЛАФАР М Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Астеллас Фарма Юроп Б.В., Нідерланди; всі стадії виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Хаупт Фарма Латіна С.Р.Л., Італія	Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4379/01/04
195.	ФЛУРА-5	fluorouracil	флуороурацил	L01BC02	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 5 мл або 10 мл у	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна	за рецептом		UA/10633/01/01

№ 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 1 флакону в картонній коробці					помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460),			
196.	ФОРТАЛОР	Benzylamine hydrochloride	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл по 30 мл або по 35 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20981/01/01
197.	ФРІФЛО КЛІЗМА	-	натрію дигідрофосфату дигідрат, натрію гідрофосфату додекагідрат	A06AG20	розчин ректальний, 21,4 г/9,4 г в 118 мл; по 133 мл у флаконі з індукційною мембраною, наконечником та ковпачком, по 1 флакону у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/17753/01/01
198.	ФРІФЛО КЛІЗМА	-	натрію дигідрофосфату дигідрат, натрію гідрофосфату додекагідрат	-	розчин ректальний, 21,4 г/9,4 г в 118 мл, in bulk: № 36 (1x36) флаконів: по 133 мл у флаконі з індукційною мембраною, наконечником та ковпачком; по 36 флаконів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21062/01/01
199.	ФУКОРЦИН	-	фуксин основний, кислота борна, фенол, ацетон, резорцин, етанол 96 %	D08AX	розчин нашкірний по 25 мл у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна;	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	Не підлягає	UA/0182/01/01

№ 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
								відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: ПП "КІЛАФ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
200.	ХВОЦА ПОЛЬОВОГО ТРАВА	-	хвоца польового трава (Herba Equiseti arvensis)	C03BX	трава, по 50 г у пачках 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 І типу	без рецепта		UA/2270/01/01
201.	ХІЛАК ФОРТЕ	-	водний субстрат метаболітів: Escherichia coli, DSM 4087, Enterococcus faecalis, DSM 4086, Lactobacillus acidophilus, DSM 4149 та водний концентрат метаболітів: Lactobacillus	A07FA	краплі оральні, розчин по 30 мл або по 100 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону у коробці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Меркле ГмбХ (випуск серії; виробництво in bulk; первинне та вторинне пакування, контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/1013/01/01

№ 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
			helveticus, DSM 4183										
202.	ХЛОРОФІЛІПТ	-	хлорофіліпту екстракт густий	D08AX	розчин спиртовий, 10 мг/мл по 100 мл у флаконах; по 1 флакону в пачці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1556/05/01
203.	ХЛОРОФІЛІПТ	-	хлорофіліпту екстракт густий	-	розчин спиртовий, 10 мг/мл in bulk: по 50 л у бочках	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/11848/01/01
204.	ХОФІТОЛ	-	густий водний екстракт листя артишоку польового (Cynara scolymus)	A05AX	розчин оральний; по 120 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Лабораторії Майолі Спіндлер	Франція	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторії Майолі Спіндлер	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8704/02/01
205.	ХОФІТОЛ	-	сухий водний екстракт	A05AX	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг; по 30 таблеток	Лабораторії Майолі Спіндлер	Франція	виробництво нерозфасованої продукції,	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8704/01/01

№ 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
			листя артишоку польового (Cynara scolymus)		у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці			первинна та вторинна упаковка, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторії Галенік Вернін					
206.	ЦМИНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ	-	цмину піщаного квітки	A05AX	квітки; по 20 г, 40 г, 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Біола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Біола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2478/01/01

* 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