

**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.	АРІБЕК	calcipotriol, combinations	бетамета зону дипропіонат; кальципотріолу моногідрат	D05AX52	гель; по 30 г або по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	випуск серії: Еспарма ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості: Ц,П.М. КонтрактФарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21350/01/01
2.	БІУТИН	Biotin	біотин	-	кристалічний порошок (субстанція) в алюмінієвих контейнерах або у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	ДСМ Нутріціонал Продактс Франс	Франція	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21351/01/01
3.	ВАЛЬСАКОР®-ІНДА	valsartan and diuretics	валсартан, індапамід	C09DA03	таблетки з модифікованим вивільненням, по 80 мг/1,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво «in bulk», первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Реєстрація на 5 років.	за рецептом	Не підлягає	UA/21352/01/01
4.	ІНОЗИН ПРАНОБЕКС	inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у	ТОВАРИСТВО З	Україна	Повний цикл виробництва:	Україна	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21353/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери, по 4 блістери в пачці	ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КВАНТУМ-САТІС"		ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"					
5.	РІНОКС	mometason e	мометазону фууроату моногідрат	R01AD09	спрей назальний, суспензія, 50 мкг/доза, по 60 доз, по 140 доз у флаконі зі спрейнасосом; по 1 флакону у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії готового лікарського засобу: Бейсік Фарма Мануфакчерін Б.В., Нідерланди; мікробіологічний контроль готового лікарського засобу: Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина	Нідерланди/ Німеччина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21354/01/01
6.	СТРЕПСІЛС® ХЕРБАЛ СИРОП ПЛЮЩА	Hederae helicis folium	сухий екстракт листя плюща (Hedera helix L.)	R05CA12	сироп, 8,25 мг/мл; по 100 мл, 200 мл у флаконах; по 1 флакону разом з мірною ложкою у картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Фітофарм Кленка С.А.	Польща	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21355/01/01

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

Начальник
Фармацевтичного управління

Олександр 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.	АЛЬФОРТ СТІК	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин оральний, по 25 мг/10 мл, по 10 мл у саше, по 20 саше в картонній коробці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	САГ МЕНУФЕКЧУРНГ, С.Л.У.	Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18992/01/01
2.	БУДЕСОНІД-ТЕВА	budesonide	будесонід	R03BA02	суспензія для розпилення, 0,25 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пакеті з фольги; по 4 пакети в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії та дозвіл на випуск серії: Нортон Хелскеа Лімітед Т/А АЙВЕКС Фармасьютикалз ЮК, Велика Британія; альтернативна лабораторія для контролю серії (стерильність): Вікхем Майкро Лімітед, Велика Британія	Велика Британія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом		UA/18925/01/01
3.	БУДЕСОНІД-ТЕВА	budesonide	будесонід	R03BA02	суспензія для розпилення, 0,5 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пакеті з фольги; по 4 пакети в	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка,	Велика Британія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18925/01/02

№ 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
					картонній коробці			контроль серії та дозвіл на випуск серії: Нортон Хелскеа Лімітед Т/А АЙВЕКС Фармасьютікал з ЮК, Велика Британія; альтернативна лабораторія для контролю серії (стерильність): Вікхем Майкро Лімітед, Велика Британія					
4.	КОЛХІЦИН ЛІРКА	colchicine	колхіцин	M04AC01	таблетки по 1 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	АКАРПІЯ ФАРМАСЕУТІЧІ С.Р.Л.	Італія	Гаупт Фарма Амарег ГмбХ	Німеччина	перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18740/01/01
5.	КОНТРОЛФЛЕКС	thiocolchicoside	тіоколхікозид	M03BX05	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 2 мл в ампулах; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса виробника; відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії); АТ "Галичфарм" Україна	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/19023/01/01

№ 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
								(відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії)					
6.	ЛІНЕБІОТИК	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	Перереєстрація на необмежений термін.	За рецептом	Не підлягає	UA/18904/01/01
7.	НАТРІЮ (S)-ЛАКТАТУ РОЗЧИН (ПУРАСАЛ S/IF 50)	-	натрію (2S)-2-гідроксипропаноат; натрію лактат; де (S)-енантіомер	-	розчин (субстанція) у поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПУРАК БІОКЕМ БВ	Нідерланди	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19252/01/01
8.	НЕЗОЛІД	linezolid	лінезолід	J01XX08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 600 мг, по 4 або 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці	ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС	Об'єднані Арабські Емірати	Зім Лабораторіс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/17813/01/01
9.	ЦЕТРИЛУК	montelukast, combination	монтелукасту; натрію; левоцетиризину дигідрохлорид	R03DC53	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18758/01/01

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

Начальник
Фармацевтичного управління

Олександр ГРІЦЕНКО

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, 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.	АДЖОВІ™	fremanezu tab	фреманез умаб	N02CD03	розчин для ін'єкцій, 225 мг/1,5 мл; по 1,5 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 або 3 шприци в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво лікарського засобу, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (лише сила зсуву та сила ковзання після вторинного пакування): Веттер Фарма-	Німеччина/ Угорщина/ США/ Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18633/01/01

№ 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
								Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (випробування клітинної активності лікарського засобу): АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщина; контроль якості лікарського засобу (цілісність системи контейнер/заку порювальний засіб після вторинного пакування): Курія Нью Джерсі, ЛЛС, США; вторинне пакування: Меркле ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Трансфарм Логістік ГмбХ, Німеччина; дозвіл на випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (випробування клітинної активності лікарського засобу): ЗАТ					

№ 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
								Тева Балтікс, Литва					
2.	АЗИТРОМІЦИН	azithromycin	азитроміцину дигідрат	J01FA10	порошок для розчину для інфузій по 500 мг; порошок у скляному флаконі, закупореному гумовою пробкою та алюмінієвим обтискненим ковпачком, спорядженим кришкою фліп-оф, що забезпечує контроль першого відкриття, по 1 флакону у пачці з картоном	ДЖЕНОФАРМ ЛТД	Велика Британія	Хайнань Полі Фарм Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20940/01/01
3.	АКВАМАКС	sodium chloride	натрію хлорид	R01AX10	спрей назальний 0,65 %, по 20 мл у флаконах з клапаном-насосом, назальною насадкою-розпилювачем; по 1 флакону в коробці з картоном; по 50 мл або по 100 мл у флаконах з клапаном-насосом, назальною насадкою-розпилювачем; по 1 флакону в коробці з картоном; по 50 мл, по 100 мл або по 150 мл у балоні з клапан-пакетом, назальною насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком; по 1 балону у коробці з	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії); ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/12832/02/01

№ 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								
4.	АКСЕТИН®	cefuroxime	цефуроксим натрію	J01DC02	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,750 г; № 1, № 10, № 100 (10x10) по 1, 10 або по 100 флаконів з порошком у 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/8714/01/01
5.	АКСЕТИН®	cefuroxime	цефуроксим натрію	J01DC02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; № 1, № 10, № 100 (10x10) по 1, 10 або по 100 флаконів з порошком у 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/8714/01/02
6.	АКСИТИНІБ-МІЛІ-1	axitinib	акситиніб	L01XE17	таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/20858/01/01
7.	АКСИТИНІБ-МІЛІ-5	axitinib	акситиніб	L01XE17	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/20858/01/02

№ 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
8.	АЛОТЕНДИН	Bisoprolol and amlodipine	бісопрололу фумарат, амлодипін у бесилат	C07FB07	таблетки по 5 мг/5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11609/01/01
9.	АЛОТЕНДИН	Bisoprolol and amlodipine	бісопрололу фумарат, амлодипін у бесилат	C07FB07	таблетки по 10 мг/10 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11609/01/02
10.	АЛОТЕНДИН	Bisoprolol and amlodipine	бісопрололу фумарат, амлодипін у бесилат	C07FB07	таблетки по 5 мг/10 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11609/01/03
11.	АЛОТЕНДИН	Bisoprolol and amlodipine	бісопрололу фумарат, амлодипін у бесилат	C07FB07	таблетки по 10 мг/5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 або 8 блістерів у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11609/01/04
12.	АНГ.НЕТ® ЛЬОДЯНИКИ	flurbiprofen	флурбіпрофен	R02AX01	льодяники по 8,75 мг; по 12 льодяників у блістері, по 2 блістера в картонній пачці	ТОВ "ІНФАРМА Трейдінг"	Латвійська Республіка	ЛОЗІС ФАРМАСЕУТИК АЛС С.Л., Іспанія; Пшедшеборство Продукційно-Хандльове «ЕВА» С.А., Польща	Іспанія/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19961/01/01

№ 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
13.	АРТІХОЛ	-	артишоку сухий екстракт	A05AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5383/01/01
14.	АРТІХОЛ	-	артишоку сухий екстракт	A05AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5383/01/02
15.	АСКОРІЛ ЕКСПЕКТОРАНТ	-	сальбута молу сульфат, бромгексину гідрохлорид, гвайфенезин, ментол	R05CA10	сіроп по 100 мл або по 200 мл у пластикових флаконах; по 1 флакону разом з мірним ковпачком у картонній упаковці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8670/01/01
16.	АСПАРКАМ	Magnesium (different salts in combination)	магнію аспарагінат, калію аспарагінат	-	гранули (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/15222/01/01
17.	АСТАЛІН	salbutamol	сальбута молу сульфат	R03AC02	аерозоль (суспензія) для інгаляцій, 100 мкг/дозу, по 200 доз у контейнері з дозуючим клапаном, розпилюючою насадкою та наконечником; по 1 контейнеру у картонній упаковці	Ципла Лтд.	Індія	Ципла Лтд. (Юніт ІІ).	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16916/01/01
18.	АЦ-ФС	acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2071/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
					блістери в пачці									
19.	БЕРИАТЕ®	coagulation factor VIII	фактор коагуляції крові людини VIII	B02BD02	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 250 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") в картонній коробці; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20"), та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом			UA/17404/01/01

№ 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
					лейкопластир) з контролем першого відкриття у картонній коробці з контролем першого відкриття								
20.	БЕРИАТЕ®	coagulation factor VIII	фактор коагуляції крові людини VIII	B02BD02	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 500 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Via™ 20/20") в картонній коробці; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Via™ 20/20"), та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17404/01/02

№ 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
					серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) з контролем першого відкриття у картонній коробці з контролем першого відкриття								
21.	БЕРИАТЕ®	coagulation factor VIII	фактор коагуляції крові людини VIII	B02BD02	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій або інфузій, 1000 МО; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") в картонній коробці; по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20"), та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17404/01/03

№ 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
					препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезинфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) з контролем першого відкриття у картонній коробці з контролем першого відкриття								
22.	БЕТАДИН®	povidone-iodine	повідон-йод	G01AX11	супозиторії вагінальні по 200 мг, по 7 супозиторіїв у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній паці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460)	без рецепта		UA/6807/02/01
23.	БІНОКРИТ®	erythropoietin	епоетин альфа	B03XA01	розчин для ін'єкцій, 84 мг/мл; по 0,8 мл (8000 МО) або 1 мл (10000 МО) розчину для ін'єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 1 шприцу у контурній блістерній упаковці; по 1 контурній блістерній упаковці	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ - БП Шафтенау, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12383/01/01

№ 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 коробці; по 0,4 мл (4000 МО), або 0,6 мл (6000 МО), або по 0,8 мл (8000 МО), або 1 мл (10000 МО) розчину для ін'єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 3 шприца у контурній блістерній упаковці; по 2 контурні блістерні упаковки в картонній коробці								
24.	БІНОКРИТ®	erythropoietin	епоетин альфа	B03XA01	розчин для ін'єкцій, 16,8 мкг/мл; по 0,5 мл (1000 МО) або по 1 мл (2000 МО) розчину для ін'єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ - БП Шафтенау, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12383/01/02

№ 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
					без нього; по 3 шприца у контурній блістерній упаковці; по 2 контурні блістерні упаковки у картонній коробці								
25.	БІНОКРИТ®	erythropoietin	епоетин альфа	B03XA01	розчин для ін'єкцій, 336 мг/мл; по 0,5 мл (20000 МО) або по 0,75 мл (30000 МО), або по 1 мл (40000 МО) розчину для ін'єкцій в попередньо заповненому, градуйованому шприці, оснащеному поршнем, ін'єкційною голкою, ковпачком та захисним пристроєм для запобігання пошкодженню голкою після застосування, або без нього; по 1 або по 3 попередньо заповнених шприца у контурній блістерній упаковці; по 1 (1 шприц у кожній) або по 2 (3 шприца у кожній) контурні блістерні упаковки в картонній коробці	Сандоз ГмбХ	Австрія	відповідальний за виробництво, пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ - БП Шафтенау, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12383/01/03
26.	БІТУБ®	isoniazid	ізоніазиду	J04AC01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 10 або по 30 флаконів у пачці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13377/01/01

№ 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
					контурні чарункові упаковки в пачці								
27.	ВІНПОЦЕТИН-АСТРАФАРМ	vinpocetine	вінпоцетин	N06BX18	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, або по 3, або по 5 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/5622/01/01
28.	ВІОДІН	povidone-iodine	повідон-йод	D08AG02	розчин нашкірний 100 мг/мл; по 30 мл у флаконі, по 1 флакону, укупореному кришкою-піпеткою, у пачці; по 30 мл у флаконі, по 1 флакону, укупореному кришкою, у пачці з кришкою-піпеткою; по 100 мл у флаконі, по 1 флакону, укупореному насадкою та кришкою, у пачці; по 1000 мл у флаконі, укупореному кришкою або пробкою-крапельницею та кришкою; по 2000 мл у флаконі, укупореному кришкою	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19094/01/01
29.	ВОЛЬТАРЕН®	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії по 25 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в коробці з картону	Новартис Фарма АГ	Швейцарія	Делфарм Хюнінг С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9383/01/01
30.	ВОЛЬТАРЕН®	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії по 50 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи	Новартис Фарма АГ	Швейцарія	Делфарм Хюнінг С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9383/01/02

№ 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
31.	ВОЛЬТАРЕН®	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	в коробці з картону супозиторії по 100 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі, по 1 стрипу в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Делфарм Хюнінг С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9383/01/03
32.	ГАРДАСИЛ / GARDASIL® ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ (ТИПІВ 6, 11, 16, 18) КВАДРИВАЛЕНТ НА РЕКОМБІНАНТНІ А	Papilloma virus (human types 6, 11, 16, 18)	рекомбінантні антигени: L1 білок вірусу папіломи людини: тип 6, тип 11, тип 16, тип 18	J07BM01	суспензія для ін'єкцій, 1 або 10 флаконів (по 0,5 мл (1 доза)) у картонній коробці; 1 або 6 попередньо наповнених шприців (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з 1 голкою у контурній комірковій упаковці в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Для шприців: виробництво нерозфасованої готової продукції, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; контроль якості, вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Для флаконів: виробництво нерозфасованої готової продукції, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Патеон Італія С.п.А., Італія; виробництво нерозфасованої готової продукції, контроль якості, первинне	США/Нідерланди/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13451/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування: Сітра ЮС ЛЛС, США; виробництво нерозфасованої готової продукції, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; контроль якості, вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди					
33.	ГЕКСАВІТ	-	ретинолу ацетат (вітамін А), тіаміну гідрохлорид (вітамін В1), рибофлавін (вітамін В2), піридоксин гідрохлорид (вітамін В6), кислота аскорбінова (вітамін С), нікотинамід	A11BA	драже; по 50 драже у контейнері пластмасовому; по 1 контейнеру в пачці; по 50 драже у контейнері пластмасовому	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5225/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
34.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII) та фактор фон Віллебранда людини (VWF)	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 250 МО/600 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Via™ 20/20») та 1 картонною упаковкою з набором для внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезинфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20401/01/01
35.	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	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І 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
					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			форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина					
36.	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	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

№ 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
					введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці								
37.	ГРЕГОРЕЛ	ticagrelor	тикагрелор	B01AC24	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці з картоном	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Атлантик Фарма Продусоеш Фармасеутікаш С.А.	Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/21063/01/01
38.	ДАПТОМІЦИН-ВІСТА	daptomycin	даптоміцин	J01XX09	ліофілізований порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 350 мг; 1 флакон у пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	контроль якості серії (крім мікробіологічних показників) та відповідальний за випуск серії: МЕДІЧЕМ, С.А., Іспанія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ХІКМА ІТАЛІЯ С.П.А., Італія; вторинне пакування: Чоапак Нідерланди, Б.В., Нідерланди	Іспанія/Італія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/18452/01/01
39.	ДАПТОМІЦИН-ВІСТА	daptomycin	даптоміцин	J01XX09	ліофілізований порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 500	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	контроль якості серії (крім мікробіологічних показників) та	Іспанія/Італія/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/18452/01/02

№ 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
					мг; 1 флакон у пачці			відповідальний за випуск серії: МЕДІЧЕМ, С.А., Іспанія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ХІКМА ІТАЛІЯ С.П.А., Італія; вторинне пакування: Чоапак Нідерланди, Б.В., Нідерланди					
40.	ДЕНІГМА®	memantine	мемантин у гідрохлорид	N06DX01	розчин для орального застосування, 2 мг/мл, по 100 мл розчину у флаконі; по 1 флакону разом із мірною ложкою у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/17456/01/01
41.	ДЕПО-МЕДРОЛ	methylprednisolone	метилпреднізолону ацетат	H02AB04	суспензія для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10030/01/01
42.	ДЕПРОЛГІН® ІС	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	порошок для орального розчину, 25 мг/дозу; по 2,5 г у саше; по 10 саше у пачці з картоном	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20369/01/01
43.	ДЖЕСІКА®	-	парацетамол; дротаверину гідрохлорид	A03DC	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 9 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/12092/01/01
44.	ДИКЛОФЕНАК-	diclofenac	диклофен	M02AA1	гель 1 %; по 30 г	ТОВАРИСТ	Україна	ТОВАРИСТВО	Україна	внесення змін до	без		UA/1539/01/01

№ 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
	ЗДОРОВ'Я		ак натрію	5	або по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	ВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецепта		
45.	ДИКЛОФЕНАК-ФАРМЕКС	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії ректальні, 100 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у пачці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/11697/01/01
46.	ЕЗОНЕКСА®	esomeprazole	езомепразолу магнію дигідрат	-	таблетки кишковорозчинні по 20 мг, in bulk: по 7 таблеток у блістері	АТ "Фармак"	Україна	Балканфарма Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/16606/01/01
47.	ЕЗОНЕКСА®	esomeprazole	езомепразолу магнію дигідрат	-	таблетки кишковорозчинні по 40 мг in bulk: по 7 таблеток у блістері	АТ "Фармак"	Україна	Балканфарма Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/16606/01/02
48.	ЕЗОНЕКСА®	esomeprazole	езомепразолу магнію дигідрат	A02BC05	таблетки кишковорозчинні по 20 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Балканфарма Дупниця АТ, Болгарія)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16607/01/01
49.	ЕЗОНЕКСА®	esomeprazole	езомепразолу магнію дигідрат	A02BC05	таблетки кишковорозчинні по 40 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 2 або 4 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Балканфарма Дупниця АТ, Болгарія)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16607/01/02
50.	ЕЛІДЕЛ®	pimecrolimus	пімекролімус	D11AH02	крем для зовнішнього	Віатріс Хелскеа	Німеччина	МЕДА Меньюфекчери	Франція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/7137/01/01

№ 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
					застосування 1 %; по 15 г, 30 г, 60 г або 100 г у тубі; по 1 тубі в коробці з картону	ГмбХ		нг		матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) + Зміни І типу	ом		
51.	ЕЛІДЕЛ®	pimecrolimus	пімекролімус	D11AH02	крем для зовнішнього застосування 1 %; по 15 г, 30 г, 60 г або 100 г у тубі; по 1 тубі в коробці з картону	Віатріс Хелскеа ГмбХ	Німеччина	МЕДА Меньюфекчері нг	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/7137/01/01
52.	ЄВРОФЕНАК	acesclofenac	ацеклофенак	M01AB16	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній коробці	Рівофарм СА	Швейцарія	Рівофарм СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19990/01/01
53.	ЖОЗЕГУД®	Drospirenone and ethinylestradiol	дроспіренон та етинілестрадіол	G03AA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 3 мг/0,02 мг; по 28 (24 таблетки рожевого кольору + 4 таблетки (плацебо) білого кольору) таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з картонним футляром для зберігання блістера, тижневим календарем-стікером у паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	контроль серії та випуск серії: АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД", Україна; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії та випуск серії: Сіндеа Фарма, С.Л., Іспанія	Україна/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19899/01/01
54.	ЗОПІМ	cefepime	цефепіму гідрохлорид	J01DE01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, по 1 флакону у картонній упаковці	ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС	Об'єднані Арабські Емірати	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460).	за рецептом		UA/18353/01/01
55.	ЗОЛМІГРЕН®	zolmitriptan	золмітриптан	N02CC03	таблетки, вкриті плівковою	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/4796/01/01

№ 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
					оболонкою, по 2,5 мг, по 2 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону					матеріалів: Зміни I типу	ом		
56.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді по 25 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19526/01/01
57.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді по 50 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19526/01/02
58.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді по 25 мг; in bulk: №5880 (14x 420) по 14 капсул у блістері; по 420 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21061/01/01
59.	ЗОНІК	pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді по 50 мг; in bulk: №5880 (14x 420) по 14 капсул у блістері; по 420 блістерів у картонній коробці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/21061/01/02
60.	ІНЖЕСТА®	progesterone	прогестерон мікронізований	G03DA04	капсули м'які по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8926/02/01
61.	ІНЖЕСТА®	progesterone	прогестерон мікронізований	G03DA04	капсули м'які по 200 мг, по 10 капсул у блістері, по 2 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8926/02/02
62.	КАСПОФУНГІН-ВІСТА	casprofungin	каспофунгін ацетат	J02AX04	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед, Англія	Англія	виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: МЕФАР ІЛАЧ САНАІ А.С., Туреччина;		внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/20318/01/01

№ 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
								виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО. ІНК, Греція; вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ФАРМАТЕН СА, Греція					
63.	КАСПОФУНГІН-ВІСТА	casprofungin	каспофунгін ацетат	J02AX04	порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 70 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: МЕФАР ІЛАЧ САНАІ А.С., Туреччина; виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО. ІНК, Греція; вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ФАРМАТЕН СА, Греція	Туреччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/20318/01/02
64.	КЕЙВЕР®	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці з картоном; по 2 мл в ампулі;	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13977/01/01

№ 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 5 або 10 ампул у пацці з картону								
65.	КІСКАЛІ	ribociclib	рибоциклібу сукцинат	L01EF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 21 таблетці у блістері, по 3 блістери у картонній коробці; по 21 таблетці у блістері, по 3 блістери у картонній коробці, по 3 коробки у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; Первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Частковий контроль якості: Лек Фармасьютикал с д.д., Словенія; Частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Словенія/ Німеччина/ Швейцарія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом	Не підлягає	UA/18205/01/01
66.	КЛАТІНОЛ®	Lansoprazole, clarithromycin and tinidazole	1 таблетка містить кларитроміцин; 1 таблетка	A02BD09	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг + таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг + капсули по 30 мг, комбінований набір	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/5974/01/01

№ 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
			містить тинідазол; 1 капсула містить пелети лансопразолу		для перорального застосування № 42: 2 таблетки жовтого кольору круглої форми (тинідазолу) + 2 таблетки жовтого кольору довгастої форми (кларитроміцину) + 2 капсули (лансопразолу) - у стрипі; по 7 стрипів у картонній пачці; комбінований набір для перорального застосування № 42: 2 таблетки жовтого кольору круглої форми (тинідазолу) + 2 таблетки жовтого кольору довгастої форми (кларитроміцину) + 2 капсули (лансопразолу) - у блістері; по 7 блістерів у картонній пачці								
67.	КЛОФАН	clotrimazole	клотримазол	G01AF02	супозиторії вагінальні по 100 мг; по 6 супозиторіїв у стрипі; по 1 стрипу у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14084/02/01
68.	КЛОФАН	clotrimazole	клотримазол	G01AF02	супозиторії вагінальні по 500 мг; по 1 супозиторію у стрипі; по 1 стрипу у картонній упаковці	ТОВ "КУСУМ"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14084/02/02
69.	КОЕНЗИМ КОМПЗИТУМ	-	Acidum alpha-ketoglutarici	-	розчин для ін'єкцій; по 2,2 мл в ампулі; по 5 ампул у	Біологіше Хайльміттель Хеель	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6999/01/01

№ 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
			cum D8, Acidum ascorbicum D6, Acidum cis-aconiticum D8, Acidum citricum D8, Acidum fumaricum D8, Acidum malicum D8, Acidum succinicum D8, Acidum thiocticum D6, Adenosinum triphosphoricum D10, Barium oxalsuccinicum D10, Beta vulgaris rubra D4, Cerium oxalicum D8, Coenzym A D8, Cysteinum D6, Hepar sulfuris D10, Magnesium oroticum dihydricum D6,		контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в коробці з картону; по 2,2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в коробці з картону; по 2,2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 20 контурних чарункових упаковок у коробці з картону	ГмбХ							

№ 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
			Manganum phosphoricum D6, Nadidum D8, Natrium diethyloxalaceticum D6, Natrium pyruvicum D8, Natrium riboflavinum phosphoricum D6, Nicotinamidum D6, Pulsatilla pratensis D6, Pyridoxinum hydrochloricum D6, Sulfur D10, Thiaminum hydrochloricum D6										
70.	КОЛДРЕКС БЛІЦ	Paracetamol, combinations	парацетамол, аскорбінова кислота, кофеїн, хлорфенамін, малеат	R05XA01	гранули для орального розчину по 2,02 г у стік-пакетику; по 12 стік-пакетиків у картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина;	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/17148/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								первинне та вторинне пакування, контроль/випробування серій: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина					
71.	КОЛХІЦИН ЛІРКА	colchicine	колхіцин	M04AC01	таблетки по 1 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	АКАРПІЯ ФАРМАСЕУТІЧІ С.Р.Л.	Італія	Гаупт Фарма Амарег ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18740/01/01
72.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and saxagliptin	саксагліптину гідрохлорид та метформіну гідрохлорид	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/1000 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	АстраЗенек а АБ	Швеція	АстраЗенек Фармасьютикалс ЛП	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/01
73.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and saxagliptin	саксагліптину гідрохлорид та метформіну гідрохлорид	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг/1000 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	АстраЗенек а АБ	Швеція	АстраЗенек Фармасьютикалс ЛП	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/01
74.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and saxagliptin	саксагліптину гідрохлорид та метформіну гідрохлорид	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/500 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	АстраЗенек а АБ	Швеція	АстраЗенек Фармасьютикалс ЛП	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/02
75.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and saxagliptin	саксагліптину гідрохлорид та метформіну гідрохлорид	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/500 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	АстраЗенек а АБ	Швеція	АстраЗенек Фармасьютикалс ЛП	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/02
76.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and	саксагліптину	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою	АстраЗенек а АБ	Швеція	АстраЗенек Фармасьютикал	США	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/03

№ 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
		saxagliptin	гідрохлорид та метформіну гідрохлорид		оболонкою, по 5 мг/1000 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці			с ЛП		матеріалів: Зміни I типу	ом		
77.	КОМБОГЛІЗА XR	metformin and saxagliptin	саксагліптину гідрохлорид та метформіну гідрохлорид	A10BD10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1000 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	АстраЗенек АБ	Швеція	АстраЗенека Фармасьютікалс ЛП	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12952/01/03
78.	КОНВУЛЕКС	valproic acid	натрію вальпроат	N03AG01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС УКРАЇНА"	Україна	виробництво, первинне пакування, контроль якості, випуск серії: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; вторинне пакування: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія; контроль якості (стерильність): Австрійське агентство з охорони здоров'я та харчової безпеки ГмбХ - IMED-Graz, МІНУ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6595/01/01
79.	КОНТРОЛОК®	rantoprazole	пантопразолу сесквігідрат натрію	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 40 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Такеда ГмбХ	Німеччина	виробництво за повним циклом: Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9054/01/01
80.	КОРСАВАЛ	Valsartan and sacubitril	сакубітрил натрію і валсартан динатрію	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 24 мг/26 мг, по 7 таблеток у блістері;	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво готової лікарської форми, первинна та	Чилі	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20362/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пачці			вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі					
81.	КОРСАВАЛ	Valsartan and sacubitril	сакубітрил натрію і валсартан динатрію	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 49 мг/51 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі	Чилі	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20362/01/02
82.	КОРСАВАЛ	Valsartan and sacubitril	сакубітрил натрію і валсартан динатрію	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 97 мг/103 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці або по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: Сінтон Чилі Лтда, Чилі	Чилі	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20362/01/03
83.	КСАЛАТАН®	latanoprost	латанопрост	S01EE01	краплі очні, розчин 0,005 %; по 2,5 мл у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Віатріс Спешелті ЛЛС	США	Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11617/01/01
84.	КСЕЛ'ЯНЗ	tofacinib	тофацинібу цитрат	L04AF01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній пачці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво за повним циклом: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14485/01/01
85.	КСЕЛ'ЯНЗ	tofacinib	тофацинібу цитрат	L04AF01	таблетки пролонгованої дії по 11 мг; по 7 таблеток пролонгованої дії у блістері, по 4	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	тестування, пакування, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд	Німеччина/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом	Не підлягає	UA/14485/02/01

№ 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
					блістери у картонній коробці			ГмбХ, Німеччина; виробництво, тестування: Віатріс Фармасьютікал з ЛЛС, США					
86.	КСОЛАР	omalizumab	омалізумаб	R03DX05	порошок для ін'єкцій по 75 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах № 1 в упаковці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника: ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція	Швейцарія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9055/01/01
87.	КСОЛАР	omalizumab	омалізумаб	R03DX05	порошок для розчину для ін'єкцій по 150 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах №1 в упаковці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютікал с д.д., Словенія Виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника: ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція	Швейцарія/ Словенія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9055/01/02
88.	КСОЛАР	omalizumab	омалізумаб	R03DX05	розчин для ін'єкцій, 75 мг/0,5 мл; по 0,5 мл розчину для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці з	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості, вторинне	Швейцарія/ Німеччина/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9055/02/01

№ 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
					закріпленою голкою та кришкою на голку; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері; 1 блістер у картонній коробці;			пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини), первинне пакування: Вета Фарма-Фертігонг ГмБХ енд Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (за виключенням стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Новартіс Фарма САС, Франція; Виробництво (тільки контроль візуальних дефектів), вторинне пакування, контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини): Вета Фарма-Фертігонг ГмБХ енд Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини): Вета Фарма-Фертігонг					

№ 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
								ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробництво (тільки контроль візуальних дефектів): Вета Фарма-Фертігьонг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина					
89.	КСОЛАР	omalizumab	омалізумаб	R03DX05	розчин для ін'єкцій, 150 мг/1 мл; по 1 мл розчину для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці з закріпленою голкою та кришкою на голку; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері; 1 блістер у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості, вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво, контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини), первинне пакування: Вета Фарма-Фертігьонг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (за виключенням стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Новартіс Фарма САС, Франція; Виробництво (тільки контроль візуальних дефектів),	Німеччина/Швейцарія / Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9055/02/02

№ 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
								вторинне пакування, контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини): Вета Фарма-Фертігонг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (тільки стерильність та бактеріальні ендотоксини): Вета Фарма-Фертігонг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробництво (тільки контроль візуальних дефектів): Вета Фарма-Фертігонг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина					
90.	ЛАПАТИНІБ-ВІСТА	lapatinib	лапатиніб у дитосилат	L01XE07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 7 таблеток у блістері; по 10 блістерів у пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія, Англія, Англія	ФАРОС МТ Лімітед, Мальта; РЕМЕДІКА ЛТД, Кіпр	Мальта /Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20275/01/01
91.	ЛЕТРОВІСТА	letrozole	летрозол	L02BG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16706/01/01
92.	ЛІНЕЛІД	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у контейнері полімерному у	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12541/01/01

№ 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
					вакуумній полімерній упаковці; по 1 полімерному контейнеру у вакуумній полімерній упаковці у пачці з картону								
93.	МАКРОЦЕФ	Cefoperazone and beta-lactamase inhibitor	цефоперазон натрію та сульбактам натрію	J01DD62	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/1000 мг; 1 або по 5 флаконів з порошком у картонній коробці	ТОВ "ІСТФАРМ"	Україна	ТОВ "ІСТФАРМ", Україна (пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19795/01/01
94.	МЕКІНІСТ	trametinib	траметинібу диметилсульфоксид	L01EE01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 0,5 мг; по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробництво, контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; частковий контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс	Італія/Іспанія/Швейцарія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16836/01/01

№ 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
								Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія					
95.	МЕКІНІСТ	trametinib	траметинібу диметилсульфоксид	L01EE01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 2 мг; по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ГлаксоСмітКляйн Мануфактурінг С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Глаксо Велком С.А., Іспанія; виробництво, контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; частковий контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія	Італія/Іспанія/Швейцарія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16836/01/02
96.	МЕЛОКС	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 5 ампул у фасонному блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі Лімітед	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/15382/01/01
97.	МЕЛОКСИКАМ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері у пачці з картону	АТ «Лубнифарм»	Україна	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» (лабораторія фізико-хімічного аналізу та	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	за рецептом	Не підлягає	UA/19320/01/01

№ 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
								контролю виробництва; лабораторія біологічного аналізу; виробнича дільниця; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії)		посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). Зміни I типу			
98.	МЕЛОКСИКАМ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл в ампулах; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19719/01/01
99.	МЕЛСІ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 7,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ»	Україна	виробництво за повним циклом: ТОВ "АСТРАФАРМ" Україна; сертифікація серії та видача дозволу на реалізацію (випуск серії): ТОВ "Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8397/01/01
100.	МЕЛСІ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «Представництво БАУМ ФАРМ	Україна	виробництво за повним циклом: ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна; сертифікація серії та видача дозволу на реалізацію	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8397/01/02

№ 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
						ГМБХ»		(випуск серії): ТОВ "Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ", Україна					
101.	МОВЕКС® АКТИВ	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію, калію диклофенак	M01BX	таблетки, вкриті оболонкою по 30 або 60 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній упаковці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10205/01/01
102.	МОВЕКС® АКТИВ	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію, калію диклофенак	-	таблетки, вкриті оболонкою in bulk: по 1000 таблеток у подвійному поліетиленовому пакеті у банці; по 1 банці в картонній коробці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/10206/01/01
103.	МОТОРИКУМ	domperidone	домперидон	A03FA03	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр, Кіпр, Кіпр, Кіпр	виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво за повним циклом Медокемі Лімітед, Кіпр	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8733/01/01
104.	НИКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВІЖИХ ФРУКТІВ	nicotine	нікотин-полімерний комплекс	N07BA01	гумка жувальна лікувальна по 2 мг; по 15 гумок жувальних у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8921/01/01

№ 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
105.	НИКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВІЖИХ ФРУКТІВ	nicotine	нікотин-полімерний комплекс	N07BA01	гумка жувальна лікувальна по 4 мг; по 15 гумок жувальних у блістери; по 2 блістери в картонній упаковці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8921/01/01
106.	НИКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВІЖОЇ М'ЯТИ	nicotine	нікотин-полімерний комплекс	N07BA01	гумка жувальна лікувальна по 4 мг; по 15 гумок жувальних у блістери; по 2 блістери в картонній упаковці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8878/01/01
107.	НИКОРЕТТЕ® ЗІ СМАКОМ СВІЖОЇ М'ЯТИ	nicotine	нікотин-полімерний комплекс	N07BA01	гумка жувальна лікувальна по 2 мг; по 15 гумок жувальних у блістери; по 2 блістери в картонній упаковці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8878/01/02
108.	НИКОРЕТТЕ® КРИЖАНА М'ЯТА	nicotine	нікотину резинат	N07BA01	льодяники пресовані по 2 мг; по 20 льодяників у фліп-упаковці; по 40 льодяників у багатодозовій картонній коробці, по 1 багатодозовій картонній коробці у картонній коробці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/14535/01/01
109.	НИКОРЕТТЕ® КРИЖАНА М'ЯТА	nicotine	нікотину резинат	N07BA01	льодяники пресовані по 4 мг; по 20 льодяників у фліп-упаковці; по 40 льодяників у багатодозовій картонній коробці, по 1 багатодозовій картонній коробці у картонній коробці	МакНіл АБ	Швеція	МакНіл АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/14535/01/02
110.	НОВО-ПАСИТ	-	екстракт Ново-Паситу сухий (квітки бузини)	N05CM	таблетки, вкриті оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/1830/02/01

№ 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
			(Sambusi flos), листя та квітки глоду (Crataegi folium cum flore), трава звіробою (Hyperici herba), трава меліси (Melissae herba), трава пасифлор и (Passiflora e herba), шишки хмелю (Lupuli flos), корінь валеріани (Valeriana e radix)); гвайфене зин										
111.	НОВО-ПАСИТ	-	екстракт для Ново-Паситу рідкий (Hyperici herba (трава звіробою), Passiflora e herba (трава пасифлор и), Valeriana e radix (корінь	N05CM	розчин оральний; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірним ковпачком в коробці; по 5 мл у саше; по 30 саше в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/9976/01/01

№ 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
			валеріани), Crataegi folium cum flore (листя та квітки глоду), Lupuli flos (шишки хмелю), Melissaе herba (трава меліси), Sambusi flos (квітки бузини), гвайфенезин										
112.	НОРМОПРЕС	captopril and diuretics	каптоприл ; гідрохлортиазид	C09BA01	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці; по 10 таблеток у блістерах	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3668/01/01
113.	ОЗЕЛЬТАМІВІР	oseltamivir	озельтамівіру фосфат	J05AH02	капсули по 75 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18208/01/01
114.	ОКТАНАТ	Coagulation factor VIII	фактора VIII коагуляції крові людини	B02BD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 50 МО/мл; Картонна коробка №1: містить 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій. Картонна коробка №2: містить 1 флакон з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл (250 МО/флакон) або 10 мл (500 МО/флакон)) та комплект для розчинення та	Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес м.б.Х.	Австрія	виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма АБ, Швеція; виробництво за повним циклом, включаючи візуальну інспекцію: Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес	Швеція/ Австрія/ Франція / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15468/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 просочені спиртом тампони) у пакеті або блістері. Коробка № 1 та коробка № 2 об'єднуються між собою плівковою плівкою			м.б.Х., Австрія; виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція; вторинне пакування, візуальна інспекція: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; виробництво криопреціпітата: Октафарма Продукціонсгес еллшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина; Виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина					
115.	ОКТАНАТ	Coagulation factor VIII	фактора VIII коагуляції крові людини	B02BD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл; Картонна коробка №1: містить 1 флакон з порошком для розчину для ін'єкцій. Картонна коробка №2: містить 1 флакон з розчинником (вода для ін'єкцій по 10	Октафарма Фармацевтика Продукціонсгес м.б.Х.	Австрія	виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма АБ, Швеція; виробництво за повним циклом, включаючи	Швеція/ Австрія/ Франція / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15468/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мл (1000 МО/флакон)) та комплект для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 двостороння голка, 1 голка з фільтром, 1 голка для ін'єкцій, 2 просочені спиртом тампони) у пакеті або блістері. Коробка № 1 та коробка № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			візуальну інспекцію: Октафарма Фармацевтика Продукціонсгес м.б.Х., Австрія; виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція; вторинне пакування, візуальна інспекція: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; виробництво криопреципітата: Октафарма Продукціонсгес елшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина; Виробництво розчинника: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина					
116.	ОМНІК ОКАС	tamsulosin	тамсулозину гідрохлорид	G04CA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії з пероральною системою контрольованої	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Делфарм Меппел Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4368/02/01

№ 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
					абсорбції по 0,4 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці								
117.	ОТИПАКС®	-	феназон та лідокаїну гідрохлориду моногідрат	S02DA30	краплі вушні; по 16 г у флаконі; по 1 флакону разом з пластиковою крапельницею у картонній коробці	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5205/01/01
118.	ПОЛАЙВІ®	Polatuzumab vedotin	полатузум абу ведотин	L01FX14	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 30 мг; по 30 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Рош Україна»	Україна	випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія; виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19838/01/01
119.	ПОЛАЙВІ®	Polatuzumab vedotin	полатузум абу ведотин	L01FX14	порошок для концентрату для розчину для інфузій по 140 мг; по 140 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Рош Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки на стерильність та бактеріальні ендотоксини): БСП	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19838/01/02

№ 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
								Фармасьютикал з С.п.А., Італія; випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів): Лонза Лтд, Швейцарія; випробування контролю якості (тільки активність), вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія					
120.	ПРЕДУКТАЛ® MR	trimetazidine	триметазидин дигідрохлорид	C01EB15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картоном	ТОВ "Серв'є Україна"	Україна	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща	Франція / Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/3704/02/01
121.	ПРІОРИКС-ТЕТРА КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ, КРАСНУХИ ТА ВІТРЯНОЇ ВІСПИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА	Measles, combinations with mumps, rubella and varicella, live attenuated	живий атенуйований вірус кору ¹ (штам Schwarz); живий атенуйований вірус епідемічного паротиту ¹ (штам RIT 4385, що походить від штаму Jeryl	J07BD54	ліофілізований порошок для ін'єкцій; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці (у комплекті з двома голками або без голок) або у ампулах у вакуумній стерильній упаковці; по 1	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серії готового продукту, випуск серій розчинника в ампулах та шприцах); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Маркування та пакування розчинника в	Бельгія/ Франція / Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16549/01/01

№ 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>Lypp); живий атенуйований вірус краснухи² (штам Wistar RA 27/3); живий атенуйований вірус вітряної віспи² (штам ОКА) ¹ <i>отриманий шляхом розмноження в культурі клітин курячих ембріонів;</i> ² <i>отриманий шляхом розмноження в диплоїдних клітинах людини (MRC-5)</i></p>		<p>вакуумний стерильний упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумний стерильний упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл (1 доза) в ампулі у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумний стерильний упаковці у картонній коробці</p>			<p>ампулах. Маркування та пакування розчинника в шприцах. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування, наповнення та ліофілізація вакцини. Маркування та пакування готового продукту. Контроль якості готового продукту. Маркування та пакування розчинника в шприцах та ампулах. Контроль якості розчинника в шприцах та ампулах); Фідіа Фармасьютічі С.п.А., Італія (Формування, наповнення, ліофілізація вакцини, виробництво розчинника в ампулах, маркування та пакування розчинника в ампулах, контроль якості розчинника в</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
								ампулах (за винятком тестів Розчинність та Ідентифікація натрію)); Делфарм Тур, Франція (Виробництво розчинника в ампулах, маркування та пакування розчинника в ампулах, контроль якості розчинника в ампулах); Каталент Белджіум, Бельгія (Виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника в шприцах); Аспен Нотр-Дам-Де-Бондвіль, Франція (Виробництво розчинника в шприцах, контроль якості розчинника в шприцах)					
122.	ПРОКСІУМ®	rantoprazole	пантопразол (у формі натрію сесквігідрату)	A02BC02	порошок для розчину для ін'єкцій, по 40 мг по 1 флакону у картонній пачці	ПРОФАРМ А Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13996/02/01
123.	ПРОПАНОРМ®	propafenone	пропафенону гідрохлорид	C01BC03	розчин для ін'єкцій, 3,5 мг/мл по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контейнерах; по 2	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	контроль якості, випуск серії: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська	Чеська Республіка/Словацька	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5421/02/01

№ 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
					контейнери у картонній коробці			Республіка; виробництво, первинне і вторинне пакування, контроль якості: ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республіка	Республіка				
124.	РАМІ САНДОЗ® КОМПОЗИТУМ	Ramipril and diuretics	раміприл і гідрохлор отіазид	C09BA05	таблетки по 5 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії: Лек С. А., Польща; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Лек С. А., Польща; Виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4259/01/02
125.	РАМІ САНДОЗ® КОМПОЗИТУМ	Ramipril and diuretics	раміприл і гідрохлор отіазид	C09BA05	таблетки по 5 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Лек С. А., Польща; Виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ,	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/4259/01/02

№ 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
								Німеччина					
126.	РАННОВА	ranolazine	ранолазин	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 500 мг; по 20 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці і	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій, випуск серій: Адамед Фарма С.А., Польща; випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20744/01/01
127.	РАННОВА	ranolazine	ранолазин	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 750 мг; по 20 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій, випуск серій: Адамед Фарма С.А., Польща; випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20744/01/02
128.	РЕОСОРБІЛАКТ®	Electrolytes in combination with other drugs	сорбітол, натрію (S)–лактату розчин, натрію хлорид, кальцію хлориду дигідрат, калію хлорид, магнію хлориду гексагідрат	B05BB04	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках скляних; по 200 мл або 400 мл у пляшці скляній; по 1 пляшці в пачці; по 200 мл та 400 мл в пляшках полімерних	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковок в наказі МОЗ України № 708 від 29.05.2026 в процесі внесення змін	за рецептом	Не підлягає	UA/2399/01/01
129.	РОПІВАКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД	Ropivacaine	ропівакаїн	-	кристалічний порошок	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ЕДМОНД ФАРМА С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/19097/01/01

№ 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
	МОНОГІДРАТ		гідрохлориду моногідрат		(субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування					матеріалів: Зміни I типу			
130.	САЛЬБУТАМОЛ-ЗДОРОВ'Я	salbutamol	сальбутамолу сульфат	R03AC02	аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу, по 200 доз у балоні з клапаном дозуючим, з актуатором фармацевтичним для інгаляцій з пілозахисним ковпачком; по 1 балону з клапаном дозуючим, з актуатором фармацевтичним для інгаляцій з пілозахисним ковпачком 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 I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21186/01/01
131.	СИНГУЛЯР®	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 4 мг; по 14 таблеток у блистері; по 2 блистери в картонній коробці	Органон Сентрал Іст ГмбХ	Швейцарія	Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Органон Фарма (UK) Лімітед, Велика Британія; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;	Велика Британія/ Нідерланди/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10208/01/01

№ 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, дозвіл на випуск серії: Органон Хейст бв, Бельгія					
132.	СИНГУЛЯР®	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Органон Сентрал Іст ГмБХ	Швейцарія	Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Органон Фарма (УК) Лімітед, Велика Британія; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Контроль якості, дозвіл на випуск серії: Органон Хейст бв, Бельгія	Велика Британія/ Нідерланди/ Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10208/01/02
133.	СОДЕРМ®	betamethasone	бетаметазону валерат	D07AC01	крем 0,1 %, по 25 г, 50 г у тубі, по 1 тубі в картонній пачці	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	мібе ГмБХ Арцнайміттель	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10254/03/01
134.	ТАФІНЛАР®	dabrafenib	дабрафенібу (у формі дабрафенібу мезилату)	L01EC02	капсули тверді по 50 мг; по 120 капсул у флаконах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія;	Іспанія/ Велика Британія/ Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14420/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								альтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості: Зігфрід Барбера С.Л., Іспанія; контроль якості (частковий): Лек Фармасьютікал с д.д., Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (частковий), випуск серії: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія					
135.	ТАФІНЛАР®	dabrafenib	дабрафенібу (у формі дабрафенібу мезилату)	L01EC02	капсули тверді по 75 мг, по 120 капсул у флаконах	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробник для пакування та випуску серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробник нерозфасованої продукції: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британія; альтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості:	Іспанія/Велика Британія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14420/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Зігфрід Барбера С.Л., Іспанія; контроль якості (частковий): Лек Фармасьютикалс Д.Д., Словенія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (частковий), випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія					
136.	ТЕРАЛІВ®	paroxen	напроксен натрію	M01AE02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 220 мг; по 12 таблеток у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байер Біттерфельд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/19482/01/01
137.	ТИМОГЛОБУЛІН®	Anti-thymocyte immunoglobulin (rabbit)	імуноглобулін проти тимоцитів людини кролячого	L04AA04	ліофілізований порошок для приготування концентрату для інфузій по 25 мг; № 1: по 1 флакону в картонній коробці	Санофі Б.В.	Нідерланди	виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії: Санофі Вінтроп Індастрія, Франція; первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія	Франція / Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15575/01/01
138.	ТОБРИНЕКСТ КОМБІ	Dexamethasone and anti-infectives	тобраміцин та дексаметазон	S01CA01	краплі очні, суспензія по 5 мл суспензії у флаконі-крапельниці, по 1	Некстфарм ГмбХ	Республіка Австрія	РАФАРМ СА	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17537/01/01

№ 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-крапельниці у картонній коробці								
139.	ТОЖЕО СОЛОСТАР	insulin glargine	інсулін гларгін	A10AE04	розчин для ін'єкцій, 300 Од./мл; № 1, № 3, № 5: по 1,5 мл у картриджі, вмонтованому в одноразову шприц-ручку; по 1, 3 або 5 шприц-ручок в картонній коробці	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14720/01/01
140.	ТРАЗОДОН МС	trazodone	тразодону гідрохлорид	N06AX05	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі Лімітед	Кіпр	виробництво, контроль якості, випуск серії: Фармацевтіш Аналітіш Лабораторіум Дуівен Б.В., Нідерланди; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр	Нідерланди/Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18391/01/01
141.	ТРАЗОДОН МС	trazodone	тразодону гідрохлорид	N06AX05	таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі Лімітед	Кіпр, Кіпр	виробництво, контроль якості, випуск серії: Фармацевтіш Аналітіш Лабораторіум Дуівен Б.В., Нідерланди; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр	Нідерланди/Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18391/01/02
142.	УРСОНОСТ	Ursodeoxy	кислота	A05AA0	капсули по 150 мг,	ОРГАНОСИ	ОАЕ	ТОВ	Словенія	внесення змін до	за		UA/12572/01/01

№ 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
		cholic acid	урсодеоксихолева	2	по 10 капсул у блістері; по 2 або по 5 блістерів в картонній коробці	Н ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)		"МАРІФАРМ", Словенія; Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія	я/ Індія	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецепт ом		
143.	УРСОНОСТ	Ursodeoxycholic acid	кислота урсодеоксихолева	A05AA02	капсули по 300 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 або по 5 блістерів в картонній коробці	ОРГАНОСІН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	ТОВ "МАРІФАРМ", Словенія; Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія	Словенія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецепт ом		UA/12572/01/02
144.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРОСЛИХ	Paracetamol, combination excl. psycholeptics	парацетамол, кислота аскорбінова (вітамін С), фенірамін у maleat	N02BE51	порошок для орального розчину; 8 саше у картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/7741/01/01
145.	ФЛЕКАІНІД САНДОЗ®	flecainide	флекаїнід у ацетат	C01BC04	таблетки по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України № 612 від 13.05.2026	за рецепт ом		UA/15559/01/01
146.	ФЛЕКАІНІД САНДОЗ®	flecainide	флекаїнід у ацетат	C01BC04	таблетки по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України № 612 від 13.05.2026	за рецепт ом		UA/15559/01/02
147.	ФОЛІГРАФ®	Follitropin alfa	фолітропін альфа (рекомбінантний людський фолікулостимулюючий гормон (р-л ФСГ))	G03GA05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником 75 МО 1 флакон з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 1 ампулою розчинника (0,5 мл стерильної води для ін'єкцій) у	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу	за рецепт ом		UA/20411/01/01

№ 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
					контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці								
148.	ФОЛІЄВА КИСЛОТА АСТРА	folic acid	фолієвої кислоти гідрат	B03BB01	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів в коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19612/01/01
149.	ФОСТИМОН	urofolitropin	урофолітропін	G03GA04	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 75 МО; 1 флакон з порошком та 1 ампула з 1 мл розчинника (натрію хлориду 9 мг, вода для ін'єкцій) в пачці; по 10 пачок у картонній коробці	ІБСА Інститут Біохімік СА	Швейцарія	виробництво ліофілізата, включаючи первинне пакування, вторинне пакування та контроль якості ліофілізата і розчинника: ІБСА Інститут Біохімік СА, Швейцарія; виробництво ліофілізата, включаючи первинне пакування; виробництво розчинника, включаючи первинне пакування: Замбон С.П.А., Італія; випуск серії: ІБСА Інститут Біохімік СА, Швейцарія; виробництво розчинника, включаючи первинне пакування та контроль якості: ІБСА	Швейцарія/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3152/01/01

№ 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
								Фармацеутиці Італія срл, Італія					
150.	ФОСТИМОН	urofollitropin	урофолітролін	G03GA04	порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 150 МО; 1 флакон з порошком та 1 ампула з 1 мл розчинника (натрію хлориду 9 мг, вода для ін'єкцій) в пачці; по 10 пачок у картонній коробці	ІБСА Інститут Біохімік СА	Швейцарія	виробництво розчинника, включаючи первинне пакування та контроль якості: ІБСА Фармацеутиці Італія срл, Італія; випуск серії: ІБСА Інститут Біохімік СА, Швейцарія; виробництво ліофілізата, включаючи первинне пакування, вторинне пакування і контроль якості ліофілізата і розчинника: ІБСА Інститут Біохімік СА, Швейцарія; виробництво розчинника, включаючи первинне пакування: Замбон С.П.А., Італія	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3152/01/02
151.	ФОСФОЦИН	fosfomicin	фосфоміцин (у формі фосфоміцину трометамолу)	J01XX01	гранули для орального розчину по 3 г; 2 саше з гранулами у коробці з картону	Фармацевтична компанія "Вокате С.А."	Греція	Лабіана Фармасьютикалс, С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/15015/01/01
152.	ХІЛАК ФОРТЕ	-	водний субстрат метаболіт	A07FA	краплі оральні, розчин, по 30 мл або по 100 мл у	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Меркле ГмбХ, Німеччина (випуск серії;	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
			ів: Escherichia coli, DSM 4087, Enterococcus faecalis, DSM 4086, Lactobacillus acidophilus, DSM 4149 та водний концентрат метаболіт ів: Lactobacillus helveticus, DSM 4183		флакони з пробкою-крапельницею; по 1 флакону у коробці			виробництво in bulk; первинне та вторинне пакування, контроль якості)					
153.	ЦЕФЕПІМ АНАНТА	cefepime	цефепіму гідрохлорид	J01DE01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 або 10 флаконів з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16849/01/01
154.	ЦЕФЕПІМ АНАНТА	cefepime	цефепіму гідрохлорид	J01DE01	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 або 10 флаконів з порошком в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16849/01/02
155.	ЦИСТО-АУРИН®	-	сухий екстракт трави золотарника звичайного (Extractum Herbae Solidaginis virgaureae siccum)	G04BX	таблетки по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6 блістерів у картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості:	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/13325/01/01

№ 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
								Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина					
156.	ЮВЕНТА®	Valsartan and sacubitril	Сакубітрил та валсартан (у вигляді комплексу натрієвої солі сакубітрилу і валсартану (сакубітрил/валсартан))	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у паці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації (генеричний ЛЗ) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). Зміна сили дії, лікарської форми та способу застосування: додавання нової сили дії (затверджено: 100 мг та 200 мг)	за рецептом	Не підлягає	UA/20995/01/03

* 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 ГРІЦЕНКО

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

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

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Підстава</i>	<i>Процедура</i>
1.	НЕБІВОЛОЛУ ГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	Чжецзян Хуахай Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	засідання НТР № 24 від 18.06.2026	не рекомендувати до затвердження - перереєстрація.

**Начальник
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО