

**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.	ЕРЕЛЗІ	etanercept	етанерцепт	L04AB01	розчин для ін'єкцій, 50 мг/1 мл (50 мг); по 1 мл розчину у попередньо наповненому шприці; 4 попередньо наповнені шприци у блистерах у картонній коробці	Сандоз ГмбХ	Австрія	випуск серії: Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Асептичні Лікарські Засоби Шафтенау (Асептичні ЛЗШ), Австрія; виробництво in bulk, пакування, випуск серії, контроль серії: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; вторинне пакування, контроль серії: Ай Ді Ті Біологіка ГмбХ, Німеччина; контроль серії: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль серії: Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; контроль серії: Новартіс Фарма Штайн АГ, Швейцарія; контроль серії: Новартіс Фарма АГ, Швейцарія;	Австрія /Німеччина /Швейцарія /Словенія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/21193/01/01

№ 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 серії: Новартіс Фармасьютікал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; контроль серії: ЕйендЕм Стабтест Лабор фюр Аналітік унд Штабілітетпрюфунген ГмБХ, Німеччина					
2.	ТРЕЛЕДЖИ ЕЛЛІПТА	vilanterol, umecclidinium bromide and fluticasone furoate	флютиказон, умеклідиніум, вілантерол	R03A L08	порошок для інгаляцій, дозований, по 92 мкг/55 мкг/22 мкг/дозу; по 14 або 30 доз в порошковому інгаляторі; по 1 інгалятору в лотку з фольги; по 1 лотку в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Веллком Оперейшнс	Велика Британія	реєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/21194/01/01
3.	ФАМОТИДИН	Famotidine	фамотидин	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	НАКОДА КЕМІКАЛЗ ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21190/01/01

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

**В.о. начальника
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.	АДЖОВІ™	Fremanez umab	фреманез умаб	N02CD03	розчин для ін'єкцій, 225 мг/1,5 мл; по 1,5 мл розчину у 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-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (випробування клітинної активності лікарського засобу): АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщина; контроль якості лікарського засобу	Німеччина/Угорщина/США/Литва	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	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
								(цілісність системи контейнер/закупорювальний 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 Тева Балтікс, Литва					
2.	ВАНСТАФ	Vancomycin	ванкомицин	J01XA01	ліофілізат для розчину для інфузій, 1000 мг; 1 флакон з порошком у пачці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Юджія Фарма Спешелітіз Лімітед, Юніт-III	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/17479/01/01
3.	ГІПНОС®	Doxylamine	доксиламін	N05C M; R06A A09	краплі оральні, розчин, 15 мг/0,6 мл, по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/17957/02/01
4.	ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ	Dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	БЕК Кемікалс Пвт Лтд	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18677/01/01
5.	ДОЛАРЕН®	Diclofenac, combinatio	Диклофенак; ментол;	M02A A15	гель по 20 г або по 50 г у тубі; по 1 тубі у картонній	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Перереєстрація на необмежений	без рецепта	Не підлягає	UA/18576/01/01

№ 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
		ns	метилсаліцилат		упаковці					термін.			
6.	ЗОЛЕВІСТА	Zoledronic acid	золедроніва кислота	M05B A08	розчин для інфузій 5 мг/100 мл; по 100 мл в контейнері в захисному пакеті в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	АЛТАН ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, С.А.	Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18800/01/01
7.	КОЛІСТИН-ВІСТА	Colistin	колістиметат натрію	J01X B01	порошок для розчину для ін'єкцій або інгаляцій по 1000000 МО по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: АЛЬФАСІГМА С.П.А., Італія; Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль, включаючи аналіз ідентифікації (тест А), споріднених речовин і профілю складу поліміксинів та випуск серії: АЛТАН ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, С.А., Іспанія	Італія/ Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18734/01/01
8.	КОЛІСТИН-ВІСТА	Colistin	колістиметат натрію	J01X B01	порошок для розчину для ін'єкцій або інгаляцій по 2000000 МО; по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль, включаючи аналіз ідентифікації (тест А), споріднених речовин і профілю складу поліміксинів та випуск серії: АЛТАН ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, С.А., Іспанія	Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18734/01/02
9.	ЛАМОТРИДЖИН	Lamotrigine	ламотриджин	-	порошок (субстанція) у	ТОВ "Фарма	Україна	ДЖУБІЛАНТ ФАРМОВА ЛІМІТЕД	Індія	Перереєстрація на	-	Не підлягає	UA/19024/01/01

№ 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
					подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Старт"				необмежений термін			
10.	МАКСІТРАН®	Tranexamsic acid	транексамова кислота	B02A A02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у пачці з картону; по 30 таблеток у банці; по 1 банці у пачці з картону	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ " МІКРОХІМ", Україна	Україна	перереєстрація на 5 років	За рецептом	Не підлягає	UA/18255/01/01
11.	НАЗОНОЛ	Xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01A A07	спрей назальний, розчин дозований, 1 мг/мл по 10 мл розчину у полімерному флаконі з розпилювачем; по 1 флакону у пачці з картону	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/18788/01/01
12.	РЕГІДРАТОН	-	калію хлорид; натрію хлорид; натрію цитрат; глюкоза безводна	A07C A	порошок для орального розчину, по 9,45 г порошку у саше, по 20 саше в пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/18964/01/01
13.	СКАФО	Secukinumab	секукінум аб	L04A C10	порошок для розчину для ін'єкцій, по 150 мг; по 1 флакону з порошком в коробці з картону пакувального	Новартіс Оверсіз Інвестментс АГ	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, контроль якості окрім кількісного визначення, вторинне пакування, випуск серій: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості (кількісне визначення): Новартіс Фарма АГ,	Швейцарія/ Франція / Німеччина/ Італія/ Словенія/ Іспанія	перереєстрація терміном на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/18625/01/01

№ 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	
								Швейцарія; альтернативне вторинне пакування: Делфарм Хюнінг САС, Франція; альтернативне вторинне пакування: ФармЛог Фарма Лоджистік ГмбХ, Німеччина; альтернативне вторинне пакування: ЮПС Хелскер Італія С.Р.Л., Італія; альтернативне вторинне пакування: ЮПС Хелскер Італія С.Р.Л., Італія; випуск серій: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., Словенія; випуск серій: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія						
14.	ТЕЙКОПЛАНІН	Teicoplanin	тейкопланін	-	порошок (субстанція) у пляшках алюмінієвих для фармацевтичного застосування	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	Лівзон Груп Фуджо Фуксінг Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18822/01/01	
15.	ТЕКТРОТИД	Technetium (^{99m} Tc) hynic-octreotide	трифторацетат	V09I A07	набір для приготування радіофармацевтичного препарату, флакон скляний об'ємом 10 мл, по 2 флакони (флакон I та флакон II) в картонній упаковці	Національний Центр Ядерних Досліджень	Польща	Національний Центр Ядерних Досліджень	Польща	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18258/01/01	

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

**В.о. начальника
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.	АБІРТРОН	Abiraterone	абіратерону ацетат	L02BX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 60 таблеток у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка	Іспанія/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18043/02/ 01
2.	АДЖОВІ™	Fremanezumab	фреманезумаб	N02CD03	розчин для ін'єкцій, 225 мг/1,5 мл; по 1,5 мл розчину у 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/Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I 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/закупорювальний засіб після вторинного пакування): Куріа 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 Тева Балтікс, Литва					
3.	АДЖОВІ™	Fremanezu tab	фреманез умаб	N02CD03	розчин для ін'єкцій, 225 мг/1,5 мл; по 1,5 мл розчину у 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:	Німеччина/ Угорщина / США/ Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	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
								Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (лише сила зсуву та сила ковзання після вторинного пакування): Веттер Фарма-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/закупорювальний 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 Тева Балтік, Литва					
4.	АДМЕНТА 10	Memantine	мемантин у гідрохлорид	N06DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка	за рецептом		UA/ 15449/01/ 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
5.	АЛЕРГОСТОП®	Desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта	підлягає	UA/ 10337/01/ 01
6.	АЛЬДУРАЗИМ®	Laronidase	ларонідаза	A16AB05	концентрат для розчину для інфузій, 100 ОД/мл; № 1: по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Санofi Б.В.	Нідерланди	Кінцеве наповнення флаконів (первинне пакування), проведення тесту на стерильність: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччина; Маркування та вторинне пакування, контроль якості ГЛЗ (за виключенням тесту на стерильність), випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 8093/01/0 1
7.	АМБРОКСОЛ	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	таблетки по 0,03 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 50 або 100 блістерів у пачці з картону	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 6958/01/0 1
8.	АМБРОКСОЛ	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	таблетки по 0,03 г; in bulk: по 3000 таблеток у контейнерах	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/ 2980/01/0 1
9.	АМІГРЕН	Sumatriptan	суматриптану	N02CC01	капсули по 100 мг; по 1 капсулі у	ТОВ "АСТРАФА"	Україна	ТОВ "АСТРАФА"	Україна	внесення змін до	за рецептом	Не підлягає	UA/ 6891/01/0

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
			сукцинат		блістери; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону, по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	РМ"				реєстраційних матеріалів: Зміни I типу			1
10.	АМІГРЕН	Sumatriptan	суматриптану сукцинат	N02CC01	капсули по 50 мг; по 1 капсулі у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону, по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6890/01/01
11.	АМІЦИТРОН® ФОРТЕ БЕЗ ЦУКРУ	Paracetamol, combination excl. psycholeptics	парацетамол, фенілефрину гідрохлорид, фенірамін у малеат, кислота аскорбінова	N02BE51	порошок для орального розчину по 13 г у саше; по 13 г у саше; по 10 саше у пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта		UA/14117/01/01
12.	АМОКСИКЛАВ® КВІКТАБ				таблетки, що диспергуються, по 500 мг/125 мг; по 5 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3011/04/02
13.	АМОКСИКЛАВ® КВІКТАБ	Amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксицилін та кислота клавуланова	J01CR02	таблетки, що диспергуються, 875 мг/125 мг; по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці;	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3011/04/01

№ 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 7 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці								
14.	АМФОЛІП	Amphotericin B	амфотерицин В	J02AA01	суспензія для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 2 мл, або по 10 мл, або по 20 мл у скляному флаконі; по 1 флакону в блістері; по 1 блістеру разом з голкою-фільтром у блістері в картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 5704/01/0 1
15.	АРИТМІЛ	Amiodarone	аміодарон у гідрохлорид	C01BD01	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті у пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 1438/01/0 1
16.	АСПАРКАМ-ФАРМАК®	Magnesium (different salts in combination)	магнію аспарагінат, калію аспарагінат	A12CC30	розчин для ін'єкцій; по 5 мл або 10 мл, або 20 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону; по 5 мл або 10 мл, або 20 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 0269/01/0 1
17.	АСПОРЕЛІКС 0.25	Cetorelix	цетрореліксу ацетат	H01CC02	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 0,25 мг, по 1 флакону з порошком у комплекті з 1 ампулою з розчинником по 1	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 20246/01/ 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
					мл у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці								
18.	АТОРВАСТЕРОЛ КОМБІ	Atorvastatin and ezetimibe	аторвастатину кальцію тригідрат	C10BA05	таблетки по 10 мг+10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво, пакування (первинне та вторинне), контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; виробництво, пакування, контроль та випуск серії: Хенніг Арцнайміттел ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; контроль мікробіологічної чистоти: МікроБіологі Кремер ГмбХ, Німеччина	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 20449/01/ 01
19.	АТОРВАСТЕРОЛ КОМБІ	Atorvastatin and ezetimibe	аторвастатину кальцію тригідрат	C10BA05	таблетки по 20 мг+10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво, пакування (первинне та вторинне), контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; виробництво, пакування, контроль та випуск серії: Хенніг Арцнайміттел ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; контроль мікробіологічної чистоти: МікроБіологі Кремер ГмбХ, Німеччина	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 20449/01/ 02
20.	АТОРВАСТЕРОЛ КОМБІ	Atorvastatin and ezetimibe	аторвастатину кальцію тригідрат	C10BA05	таблетки по 40 мг+10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво, пакування (первинне та вторинне), контроль та випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; виробництво, пакування, контроль та випуск серії: Хенніг	Польща / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 20449/01/ 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
								Арцнайміittel ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; контроль мікробіологічної чистоти: МікроБіологі Кремер ГмбХ, Німеччина					
21.	АТТЕНТО® ПЛЮС 20/5/12,5	Olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилаті гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Даічі Санкіо Юроуп ГмбХ, Німеччина; пакування, контроль та випуск серій: Берлін-Хемі АГ, Німеччина; контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 20114/01/ 02
22.	АТТЕНТО® ПЛЮС 40/10/12,5	Olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилаті гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Даічі Санкіо Юроуп ГмбХ, Німеччина; пакування, контроль та випуск серій: Берлін-Хемі АГ, Німеччина; контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 20114/01/ 01
23.	АТТЕНТО® ПЛЮС 40/10/25	Olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилаті гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Даічі Санкіо Юроуп ГмбХ, Німеччина; пакування, контроль та випуск серій: Берлін-Хемі АГ, Німеччина; контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 20114/01/ 03
24.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	Acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	N02BA01	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в паці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/ 18859/01/ 01
25.	БЕКЛАЗОН-ЕКО	Beclometas	бекломет	R03BA01	аерозоль для	ТОВ «Тева»	Україна	Нортон (Ватерфорд)	Ірландія	внесення змін	за		UA/

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
		one	азон		інгаляцій, по 250 мкг/дозу по 200 доз у балончику з інгаляційним пристроєм у коробці	Україна»		Лімітед		до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		5384/01/02
26.	БЕКЛАЗОН-ЕКО	Beclometasone	беклометазон	R03BA01	аерозоль для інгаляцій, по 100 мкг/дозу по 200 доз у балончику з інгаляційним пристроєм у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Нортон (Ватерфорд) Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5384/01/01
27.	БІСЕПОЛ	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	суспензія оральна, 200 мг/40 мг/5 мл, по 80 мл у флаконі; по 1 флакону і міркою з поділками в картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; Випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9311/01/01
28.	БОБОТИК	Silicones	симетикон	A03AX13	краплі оральні, емульсія, 66,66 мг/мл, по 30 мл у флаконі з пробкою-крапельницею і кришкою; по 1 флакону в картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; Випуск серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/11716/01/01
29.	ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА (ЛІОФІЛІЗОВАНА)	Measles, combination with mumps and rubella, live attenuated	живий атенуйований вірус кору ¹ (штам Edmonston-Zagreb); живий атенуйований вірус епідемічного паротиту ² (штам Leningrad-Zagreb (L-	J07BD52	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 0,5 мл (1 доза); по 1 дозі ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл в ампулі; по 2 дози ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода	ТОВ "Фарма Лайф"	Україна	ТОВ "Фарма Лайф" (пакування із форми in bulk фірми-виробника Серум Інститут Індії Pvt. Ltd., Індія)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/18919/01/01

№ 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
			Z)); живий атенуйований вірус краснухи ¹ (штам Wistar RA27/3); ¹ вирощений на диплоїдних клітинах людини (ДКЛ); ² вирощений на фібробластах курей, отриманих з яєць, вільних від специфічної патогенної мікрофлори		для ін'єкцій) по 1 мл в ампулі; по 5 доз ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл в ампулі; по 10 доз ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл в ампулі. 1 флакон з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій) в картонній коробці; 10 флаконів з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій в картонній коробці та 10 ампул з розчинником (вода для ін'єкцій) в контурній чарунковій упаковці в окремій картонній коробці								
30.	ВАЛОДІП	Valsartan and amlodipine	амлодипін та валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг/160 мг по 7 таблеток у блістері, по 2, по 4, по 8 або по 14 блістерів у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3, по 6, по 9 або по 10 блістерів у	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 14357/01/ 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
					картонний коробці			відповідальний за виробництво «in bulk»: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд, Китай					
31.	ВАЛОДІП	Valsartan and amlodipine	амлодипін та валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2, по 4, по 8 або по 14 блістерів у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3, по 6, по 9 або по 10 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за виробництво «in bulk»: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд, Китай	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14358/01/01
32.	ВАЛОДІП	Valsartan and amlodipine	амлодипін та валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/80 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3, по 6, по 9 або по 10 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1, по 2, по 4 або по 7 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk": Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд, Китай	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14357/01/01
33.	ВЕРАТАРД 180	Verapamil	верапаміл у гідрохлорид	C08DA01	капсули пролонгованої дії по 180 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борцагівський хіміко-фармацевтичний	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3845/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					пачці	центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		завод"					
34.	ВИНДУЗА	Azacididine	азацитидин	L01BC07	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг, 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО-7	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16042/01/01
35.	ВОРИКОНАЗОЛ АККОРД	Voriconazole	вориконазол	J02AC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру або по 2 блістери в картонній пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТИКАЛС ЛІМІТЕД, Індія; дільниця з контролю якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британія; дільниця з контролю якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; Аккорд Хелскеа Полска	Індія/Велика Британія/Мальта/Італія/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України Зміни I типу	за рецептом		UA/20312/01/01

№ 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
								Сп. з о.о., Польща					
36.	ГЕМОТРАН®	Tranexamic acid	транексамова кислота	B02AA02	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл або 10 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13975/01/02
37.	ГЕМОТРАН®	Tranexamic acid	транексамова кислота	B02AA02	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 5 мл або 10 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13975/01/01
38.	ГЕПАРИН НАТРІЮ	Heparin	гепарин натрію	-	порошок (субстанція); у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	Шенжень Хепалінк Фармасьютікал Груп Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20417/01/01
39.	ГРОПРИМ	Inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в коробці з картоном	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15916/01/01
40.	ДЕКСАМЕТАЗОН У ФОСФАТ	Dexamethasone	дексаметазону натрію фосфат	H02AB02	розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або по 2 блістери в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7715/01/01
41.	ДЖАРДІНС®	Empagliflozin	емпагліфозин	A10BK03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у перфорованому блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14980/01/01

№ 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
								маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво таблеток "in-bulk", контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"), випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина					
42.	ДЖАРДІНС®	Empagliflozin	емпагліф лозин	A10BK03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у перфорованому блистері; по 1 або 3 блистери у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Виробництво, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування, маркування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво таблеток "in-bulk", контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"), випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 14980/01/ 02
43.	ДИКЛАК® ID	Diclofenac	натрію диклофенак	M01AB05	таблетки з модифікованим вивільненням по 75 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 або по 10 блистерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 9808/01/0 1
44.	ДИКЛАК® ID	Diclofenac	натрію диклофенак	M01AB05	таблетки з модифікованим вивільненням по 150 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 або по 10 блистерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво in bulk, пакування, випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; пакування, випуск серії: Лек С.А., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 9808/01/0 2
45.	ДІАЗЕПАМ РЕАКТ	Diazepam	діазепам	N05BA01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі, по 5	ТОВ "РЕАКТФАРМ"	Україна	Белко Фарма	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20451/01/ 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
					ампул у пластиковому лотку, по 1 або 2 лотка у картонній паці					матеріалів: Зміни І типу			
46.	ДОЛУТЕГРАВІР 50 МГ, ЛАМІВУДИН 300 МГ ТА ТЕНОФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ 300 МГ	lamivudine, tenofovir disoproxil and dolutegravir	долутегравір натрію, ламівудин, тенофовір у дизопроксилу фумарат	J05AR27	таблетки, вкриті плівковою оболонкою (50 мг/300 мг/300 мг), по 30 або по 90 таблеток у пластиковому контейнері, що містить два саше з силікагелем; по 180 таблеток у пластиковому контейнері, що містить три саше з силікагелем	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 17323/01/ 01
47.	ДОПРОКІН	Domperidone	домперидон	A03FA03	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/ 17940/01/ 01
48.	ДРИПТАН®	Oxybutynin	оксибутинін гідрохлорид	G04BD04	таблетки по 5 мг; по 30 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	Абботт Лабораторіс ГмбХ	Німеччина	Астреа Фонтен	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 6730/01/0 1
49.	ДРОТАВЕРИН ФОРТЕ	Drotaverine	дротаверин гідрохлорид	A03AD02	таблетки, по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці з картону; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону. Маркування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС" Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни І типу	без рецепта		UA/ 10344/01/ 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
					українською мовою (для виробників ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» та Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС»); по 10 таблеток у блистері ; по 1 блистеру в коробці з картону; по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери в коробці з картону. Маркування українською мовою (для виробника Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП»)			ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна					
50.	ДРОТАВЕРИН ФОРТЕ	Drotaverine	дротаверину гідрохлорид	-	таблетки, по 80 мг; in bulk: по 9000 або 15000 таблеток у контейнерах пластмасових	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	-		UA/ 12184/01/ 01
51.	ЕВАФАКТ	Dienogest	дієногест	G03DB08	таблетки 2 мг, по 14 таблеток у блистері, по 2 блистери у картонній упаковці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Наарі Фарма Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 20478/01/ 01
52.	ЕВЕРОЛІМУС-ТЕВА	Everolimus	еверолімус	L01EG02	таблетки по 10 мг, по 5 таблеток у блистері; по 6 блистерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 20881/01/ 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
53.	ЕДЕЛОР ПЛЮЩ	Hederae heliсis folium	сухого екстракту плюща листя (Hederis folia)	R05CA	сироп, по 90 мл у флаконі або банці; по 1 флакону або банці з дозуючою скляночкою в пацці	Товариство з обмеженою відповідальністю "ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 7526/01/0 1
54.	ЕЗОЛОНГ®-20	Esomeprazole	езомепразолу магнію тригідрат	A02BC05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСИ Н ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11328/01/ 01
55.	ЕЗОЛОНГ®-20	Esomeprazole	езомепразолу магнію тригідрат	A02BC05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; in bulk: по 2500 у подвійних пакетах	ОРГАНОСИ Н ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/ 11329/01/ 01
56.	ЕЗОЛОНГ®-40	Esomeprazole	езомепразолу магнію тригідрат	A02BC05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСИ Н ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11328/01/ 02
57.	ЕЗОЛОНГ®-40	Esomeprazole	езомепразолу магнію тригідрат	A02BC05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; in bulk: по 2500 у подвійних пакетах	ОРГАНОСИ Н ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/ 11329/01/ 02
58.	ЕНДОКСАН®	Cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Випуск серії: Бакстер Онколоджи ГмБХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Прасфарма, С.Л., Іспанія; Гаупт Фарма Амареґ ГмБХ, Німеччина	Німеччина/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	за рецептом		UA/ 0027/01/0 1

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
59.	ЕНДОКСАН® 1 Г	Cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ	за рецептом		UA/0027/02/03
60.	ЕНДОКСАН® 200 МГ	Cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці; 1 флакон з порошком у картонній коробці; по 10 картонних коробок у бандеролі з плівки	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ	за рецептом		UA/0027/02/01
61.	ЕНДОКСАН® 500 МГ	Cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ	за рецептом		UA/0027/02/02
62.	ЕРІУС®	Desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 7 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байер Біттерфельд ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5827/01/01
63.	ЕРМУЦИН®	Erdosteine	ердостеїн	R05CB15	тверді капсули по 300 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 або по 6 блістерів у коробці з картону	УАБ "МРА"	Литовська Республіка	Виробництво нерозфасованої продукції, контроль та випуск серій: ЕДМОНД ФАРМА С.Р.Л., Італія; Первинне та вторинне пакування: ЛАМП САН	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14088/01/01

№ 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
								ПРОСПЕРО СПА, Італія					
64.	ЕРОТОН®	Sildenafil	силденафілу цитрат	G04BE03	таблетки по 50 мг, по 1 або по 2, або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в паці з картону; по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в паці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 4652/01/0 1
65.	ЕРОТОН®	Sildenafil	силденафілу цитрат	G04BE03	таблетки по 100 мг; по 1 або по 2, або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в паці з картону; по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в паці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 4652/01/0 2
66.	ЕСПІКОЛ БЕБІ	Silicones	симетикон	A03AX13	краплі оральні, по 30 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці разом з мірною піпеткою в індивідуальній упаковці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Некст Вейв (Індія)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 12949/01/ 01
67.	ЕФФЕЗЕЛ	Adapalene,	адапален	D10AD53	гель; по 5 г, 15 г, 30	Галдерма	Швейцарі	ЛАБОРАТОРІЇ	Франція	внесення змін	за		UA/

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
		combination s	та бензоїлу пероксид		г гелю у тубі; по 1 тубі в картонній коробці; по 15 г, 30 г гелю у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	СА	я	ГАЛДЕРМА		до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		15311/01/01
68.	ЗАМЕКСЕН	-	етилмети лгідрокси піридину сукцинат	N07XX	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в блістері; по 1 блістеру у пачці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «Новалік-Фарма»	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	за рецептом		UA/ 15163/01/ 01
69.	ЗІПЕЛОР®	Benzydamin e	бензидаміну гідрохлорид	R02AX03	льодяники зі смаком меду та апельсину по 3,0 мг, по 10 або 12 льодяників у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової продукції, випуск серії, первинне і вторинне пакування: ЛОЗІ'С ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ С.Л., Іспанія; виробництво готової продукції, первинне та вторинне пакування: ДР. МЕД. АУФДЕРМАУР АГ, Швейцарія; контроль серій, випуск серій: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанія; контроль серій: ЛАБОРАТОРІО ЕЧІВАРНЕ, С.А., Іспанія; контроль серій: КІМОС С.Л., Іспанія	Іспанія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 18683/01/ 01
70.	ЗІПЕЛОР®	Benzydamin e	бензидаміну гідрохлорид	R02AX03	льодяники зі смаком лимону по 3,0 мг, по 10 або 12 льодяників у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової продукції, випуск серії, первинне і вторинне пакування: ЛОЗІ'С ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ С.Л., Іспанія;	Іспанія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 18556/01/ 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 готової продукції, первинне та вторинне пакування: ДР. МЕД. АУФДЕРМАУР АГ, Швейцарія; контроль серій, випуск серій: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанія; контроль серій: ЛАБОРАТОРІО ЕЧІВАРНЕ, С.А., Іспанія; контроль серій: КІМОС С.Л., Іспанія					
71.	ІЗІКАРД® А	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 40 мг/10 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСІН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І).	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16928/01/02
72.	ІЗІКАРД® А	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 80 мг/5 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСІН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16928/01/03
73.	ІЗІКАРД® А	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 80 мг/10 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСІН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І).	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16928/01/04
74.	ІЗІКАРД® А	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 40 мг/5 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСІН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І).	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/16928/01/01
75.	ІЗОНІАЗИД 100	Isoniazid	ізоніазид	J04AC01	таблетки, що диспергуються по 100 мг; по 10 таблеток у стрипі, по 10 стрипів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Оксаліс Лабс	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/20452/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
76.	ІЗОПРИНОЗИН	Inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1, або 2, або 3, або 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії, контроль серій: Лузомедікамент Текнікал Фармацевтікал Сосьєдаде, С.А., Португалія; Вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщина; Контроль серій: Інфосауджі – Інституту джі Фармасео і Іновасео ім Сауджі С.А., Португалія	Португалія/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 8389/01/01
77.	ІКСДЖЕВА®	Denosumab	деносумаб	M05BX04	розчин для ін'єкцій, 70 мг/мл; по 1,7 мл (70 мг/мл) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Виробник нерозфасованої продукції, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; Вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/ Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом		UA/ 15390/01/01
78.	ІХТІОЛ	-	іхтаммол	D08AX	мазь 20 %, по 25 г у банках скляних; по 25 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в паці з картону	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 5472/01/01
79.	КАЛЬДІУМ®	Potassium chloride	калію хлорид	A12BA01	капсули пролонгованої дії по 600 мг; по 50 або 100 капсул у флаконі; по 1 флакону у картонній паці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 6741/01/01
80.	КАЛЬЦІЮ ФОЛІНАТ-ВІСТА	Calcium folinate	кальцію фолінат	V03AF03	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 5 мл (50 мг) або 20 мл (200 мг), або 50 мл	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Випуск серії: Бендаліс ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/ 20499/01/01

№ 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
					(500 мг), або 100 мл (1000 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці			первинна та вторинна упаковка, контроль серії: Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ, Німеччина; контроль серії за показниками стерильність і бактеріальні ендотоксини: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Вторинна упаковка: Біоканол Фарма ГмбХ, Німеччина		Зміни I типу			
81.	КАМФОРНА ОЛІЯ	Camphora	камфора	M02AX10	розчин олійний 10 %, на шкірний, по 30 мл у скляних флаконах	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Біола"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 0590/01/0 1
82.	КАРБОПЛАТИН АККОРД	Carboplatin	карбоплатин	L01XA02	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл; по 5 мл, або по 15 мл, або по 45 мл, або по 60 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о.	Польща	Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалз	Індія/ Велика Британія/ Туреччина/ Угорщина/ Мальта/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	За рецептом		UA/ 13716/01/ 01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								Лімітед, Індія; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Онко Ілак Санай Ве Тіджарет А.С., Туреччина; Контроль якості серії: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
83.	КВАНІЛ	Citicoline	цитиколін натрію	N06BX06	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл в ампулах; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Соверин Фарма Правіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18940/01/ 01
84.	КВАНІЛ	Citicoline	цитиколін натрію	N06BX06	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулах; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Соверин Фарма Правіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18940/01/ 02
85.	КЕППРА®	Levetiracetam	леветирацетам	N03AX14	розчин оральний, 100 мг/мл; по 300 мл у флаконі; по 1 флакону з мірним пластиковим шприцом у пачці з	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	НекстФарма САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 9155/02/ 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								
86.	КЕТАНОВ	Ketorolac	кеторолак у трометамол	M01AB15	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	Терапія АТ	Румунія	Терапія АТ	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/2596/02/01
87.	КІТРУДА®	Pembrolizumab	пембролізумаб	L01FF02	концентрат для розчину для інфузій, 25 мг/мл, по 4 мл концентрату у флаконі; по 1 флакону з препаратом в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	виробник нерозфасованої продукції, контроль якості та тестування стабільності, первинне пакування: МСД Інтернешнл ГмбХ/МСД Ірландія (Карлоу), Ірландія; контроль якості та тестування стабільності: МСД Інтернешнл ГмбХ/МСД Ірландія (Брінні), Ірландія; контроль якості та тестування стабільності готового лікарського засобу, виключаючи тестування активності ELISA (активність та ідентифікація): Н.В. Органон, Нідерланди; контроль якості та тестування стабільності готового лікарського засобу: МСД Біотек Б.В., Нідерланди; контроль якості та тестування стабільності готового лікарського засобу, виключаючи тестування активності ELISA (активність та ідентифікація): МСД Біотек Б.В., Нідерланди; тестування стабільності: тестування цілісності	Ірландія / Нідерланди/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/16209/01/01

№ 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
								закриття контейнеру: Нувісан ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування та маркування, дозвіл на випуск серії: Органон Хейст бв, Бельгія, Бельгія або Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди					
88.	КЛОПІДОГРЕЛ-ТЕВА	Clopidogrel	клопідогрелю бісульфат	B01AC04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 або 9 блистерів у картонній коробці; по 7 таблеток у блистері; по 4 блистери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/11636/01/01
89.	КЛОТРИМАЗОЛ	Clotrimazole	клотримазол	D01AC01	мазь 1%; по 15 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі у пацці з картону	Приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/3967/01/01
90.	КОЛПОТРОФІН	Promestriene	проместрин	G03CA09	капсули вагінальні м'які по 10 мг; по 10 капсул у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Некстфарма Плоермель, Франція; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії (крім мікробіологічного тестування), первинна	Франція / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3481/03/01

№ 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
								та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: СВІСС КАПС АГ, Швейцарія; мікробіологічне тестування: СОЛВІАС ФРАНС, Франція, Франція; ЛАБОР ЛС СЕ & КО КГ, Німеччина; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Лафаль Ендюстрі, Франція					
91.	КОРДЕРІЯ ТРІО	Perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки по 4 мг/1,25 мг/5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 20547/01/ 01
92.	КОРДЕРІЯ ТРІО	Perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки по 4 мг/1,25 мг/10 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 20547/01/ 02
93.	КОРДЕРІЯ ТРІО	Perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки по 8 мг/2,5 мг/10 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 20547/01/ 03
94.	КОРДЕРІЯ ТРІО	Perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки по 8 мг/2,5 мг/5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 20547/01/ 04
95.	КОСТАРОКС	Etoricoxib	еторикокиб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в	ТОВ "Сандоз Україна")	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія;	Індія/ Німеччина/ Кіпр	Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 17232/01/ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					картонний коробці			випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Приватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітешес Центрм Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина; виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лтд, Кіпр					
96.	КОСТАРОКС	Etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Приватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітешес Центрм Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина; виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лтд, Кіпр	Індія/ Німеччи на/ Кіпр	Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 17232/01/ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
97.	КОСТАРОКС	Etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Приватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітшес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина; виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лтд, Кіпр	Індія/ Німеччина/ Кіпр	Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 17232/01/ 03
98.	КОСТАРОКС	Etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг: по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Каділа Фармасьютікалз Лімітед, Індія; випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; тестування: іфп Приватес Інститут фюр Продуктквалітет ГмбХ, Німеччина; тестування: Аналітшес Центрум Біофарм ГмбХ Берлін, Німеччина;	Індія/ Німеччина/ Кіпр	Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 17232/01/ 04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								виробництво in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Делорбіс Фармасьютікалз Лтд, Кіпр					
99.	КСИЛОНЕКС	Xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин дозований, 1 мг/мл, по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем; по 1 флакону в пачці з картоном	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 19571/01/ 01
100.	КСИЛО-ТЕВА	Xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин 0,5 мг/мл; по 10 мл у скляному флаконі з дозатором; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмбХ, Німеччина (Дільниця, яка відповідає за виробництво препарату in bulk, пакування та випуск серій; Дільниця, яка відповідає за контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 8161/01/0 1
101.	КСИЛО-ТЕВА	Xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин 1 мг/мл, по 10 мл у скляному флаконі з дозатором; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмбХ, Німеччина (Дільниця, яка відповідає за виробництво препарату in bulk, пакування та випуск серій; Дільниця, яка відповідає за контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 8161/01/0 2
102.	ЛЕВОФЛОКСАЦИН ЄВРО	Levofloxacin	левофлОКСАЦИНу гемігідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери у картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	ФДС Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 8777/01/0 2
103.	ЛЕЙПРОРЕЛІН САНДОЗ®	Leuprorelin	лейпроРЕЛІН	L02AE02	імплантат по 5 мг, по 1 шприцу з імплантатом у пакеті; по 1, або 3, або 6 пакетів в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	виробництво "in bulk", пакування, випуск серії: Евер Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування, контроль якості, випуск	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 13229/01/ 02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								серії: ЕВЕР Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; Випуск серії: Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія					
104.	ЛІНБАГ	Pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді, по 25 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинна та вторинна упаковка: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво нерозфасованої продукції: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина	Німеччина/ Словенія/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 15586/01/01
105.	ЛІНБАГ	Pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді, по 50 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинна та вторинна упаковка: Лек Фармацевтична компанія д.д.,	Німеччина/ Словенія/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 15586/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								Словенія; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво нерозфасованої продукції: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина					
106.	ЛІНБАГ	Pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді, по 75 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинна та вторинна упаковка: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво нерозфасованої продукції: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина	Німеччина/ Словенія/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 15586/01/03
107.	ЛІНБАГ	Pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді, по 150 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинна та вторинна упаковка: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; контроль	Німеччина/ Словенія/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 15586/01/05

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво нерозфасованої продукції: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина					
108.	ЛІНБАГ	Pregabalin	прегабалін	N03AX16	капсули тверді, по 300 мг; по 7 капсул у блістері, по 2 блістери в коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмБХ, Німеччина; первинна та вторинна упаковка: Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинна та вторинна упаковка: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; виробництво нерозфасованої продукції: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина	Німеччина/ Словенія/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/15586/01/08
109.	ЛЮГЕЛЬ 1000	Heparin	гепарин натрію	C05BA03	гель для зовнішнього застосування, по 30 г або по 50 г, або по 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картоном	Приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/5922/01/01
110.	МАКСІБРЕН®	Phenibut	фенібут	N06BX22	таблетки по 250 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картоном	ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника	за рецептом	Не підлягає	UA/20363/01/01

№ 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
										ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу			
111.	МАКСІТРАН®	Tranexamic acid	транексамова кислота	B02AA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у пачці з картоном; по 30 таблеток у банці; по 1 банці у пачці з картоном	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18255/01/01
112.	МЕМАМЕД®	Memantine	мемантин у гідрохлорид	N06DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блистері; по 3 або 6 блистерів в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16845/01/01
113.	МЕМАМЕД®	Memantine	мемантин у гідрохлорид	N06DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг по 10 таблеток у блистері; по 3 або 6 блистерів в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16845/01/02
114.	МЕРАТИН КОМБІ	-	Орнідазол, неоміцину сульфат, ністатин, преднізолон	G01BF	таблетки вагінальні, по 10 таблеток у блистері; по 1 блистеру разом з 10 апплікаторами у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8691/01/01
115.	МЕТАСПРЕЙ®	Mometason e	мометазону фураат	R01AD09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу; по 10 г (60 доз) або 18 г (140 доз) у	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	випуск серії: ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна; виробництво, пакування, контроль	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19139/01/01

№ 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
					поліетиленовому флаконі з насосом-дозатором та насадкою-розпилювачем із захисним ковпачком; по 1 флакону в картонній пачці			якості: ТОВ "Мікрофарм", Україна					
116.	МЕТАСПРЕЙ®	Mometason e	мометазону фуроат	R01AD09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу, по 10 г (60 доз) або 18 г (140 доз) у поліетиленовому флаконі з насосом-дозатором та насадкою-розпилювачем із захисним ковпачком; по 1 флакону в картонній пачці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА", Україна (випуск серії); ТОВ "Мікрофарм", Україна (виробництво, пакування, контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 19139/01/ 01
117.	МЕТРОВІОЛ ДЕНТА	-	метронідазолу бензоат, хлоргексидину глюконат	A01AB	гель для ясен, по 20 г у тубах алюмінієвих; по 20 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці з картоном; по 20 г у тубах ламінантних; по 20 г у тубі ламінантній, по 1 тубі у пачці з картоном	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 11820/01/ 01
118.	МЕТФОРМІН	Metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18846/01/ 01
119.	МЕТФОРМІН	Metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18846/01/ 02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
120.	МЕТФОРМІН	Metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у blisterі, по 6 blisterів у паці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18846/01/03
121.	МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА	Mefenamic acid	мефенамінова кислота	M01AG01	капсули по 250 мг, по 10 капсул у blisterі; по 2 blisterи в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4974/01/01
122.	МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА	Mefenamic acid	мефенамінова кислота	M01AG01	капсули по 500 мг, по 10 капсул у blisterі; по 2 blisterи в коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед, Індія; Фламінго Фармасьютикалс Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4974/01/02
123.	МІЛІСТАН ВІД КАШЛЮ	-	амброксолу гідрохлорид, карбоцистеїн	R05CB10	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у blisterі; по 2 blisterи у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2435/02/01
124.	МОНУРАЛ	Fosfomycin	фосфоміцину трометамол	J01XX01	гранули для орального розчину по 3 г; по 8 г препарату (3 г діючої речовини) в пакеті; по 1 або 2 пакети в картонній паці	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон Свіццерланд Лтд.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9833/01/01
125.	МОРФІНУ СУЛЬФАТ РЕАКТ	Morphine	морфіну сульфат	N02AA01	розчин для ін'єкцій, 15 мг/мл; по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у пластиковому лотку, по 1 або 2 лотки у картонній паці	ТОВ "РЕАКТФАРМ"	Україна	Белко Фарма	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20772/01/02
126.	МОРФІНУ СУЛЬФАТ РЕАКТ	Morphine	морфіну сульфат	N02AA01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у пластиковому лотку, по 1 або 2 лотки у картонній паці	ТОВ "РЕАКТФАРМ"	Україна	Белко Фарма	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/20772/01/01

№ 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
127.	МУКОСОЛ	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	розчин для інфузій, 7,5 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у паці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в паці	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 6958/02/01
128.	НЕЙРОКОБАЛ®	Mecobalamin	метилкобаламін	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мкг; in bulk: № 18000 (10x1800): по 10 таблеток у блістері, по 1800 блістерів у картонній коробці; № 30000 (30x1000): по 30 таблеток у блістері, по 1000 блістерів у картонній коробці; in bulk: № 25200 (30x840): по 30 таблеток у блістері, по 840 блістерів у картонній коробці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/ 21192/01/01
129.	НЕЙРОКОБАЛ®	Mecobalamin	метилкобаламін	B03BA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мкг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній упаковці; по 30 таблеток у блістері; по 3 блістера в картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 14887/01/01
130.	НЕОТОН	Fosfocreatine	фосфокреатин	C01E B06	порошок для розчину для інфузій по 1 г, 1 або 4 флакони з порошком у картонній коробці	Альфасігма С.п.А.	Італія	Альфасігма С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/ 9671/01/01
131.	НОКСПРЕЙ АКТИВ	Oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлор	R01AA05	назальний спрей 0,05 % по 10 мл у контейнері з	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна",	Україна	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/ 12675/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
			ид		насосом з розпилювачем; по 1 контейнеру в картонній пачці			Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)		матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу			
132.	НОСИКС	Охуметазоліне	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	Спрей назальний 0,05%, по 10 мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з контролем першого розкриття у пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта	підлягає	UA/20566/01/01
133.	НУРОФЕН® ФОРТЕ	Ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг; по 12 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ)	без рецепта		UA/6313/02/01
134.	ОКСАЛІПЛАТИН АМАКСА	Oxaliplatin	оксаліплатин	L01XA03	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, по 10 мл, 20 мл або 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 мл, 20 мл або 40 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Амакса Лтд	Велика Британія	контроль серії, сертифікація та випуск серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: АкВіда ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Самянг Холдінгз Корпорейшн, Республіка Корея	Німеччина/Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/14965/01/01
135.	ОКТАПЛЕКС 500 МО	Coagulation factor IX, II, VII and X in combination	загальний білок; фактор коагуляції крові	B02BD01	порошок та розчинник для розчину для інфузій по 500 МО; дві коробки	Октафарма Фармацевтика Продуктіонс гес м.б.Х.	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальну інспекцію:	Німеччина/Австрія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14313/01/01

№ 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
			людини II; фактор коагуляції крові людини VII; фактор коагуляції крові людини IX; фактор коагуляції крові людини X; білок C; білок S		об'єднуються між собою пластиковою плівкою: картонна коробка №1: по 1 флакону з порошком для розчину для інфузій та інструкцією про застосування; картонна коробка №2: по 1 флакону із розчинником (вода для ін'єкцій, 20 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий; 1 комплект для переносу (1 двухінцева голка, 1 фільтровальна голка); 1 комплект для інфузій (голка-метелик); 2 просочених спиртом тампонів)			Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма Фармацевтика Продуктінсгес м.б.Х., Австрія; виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція					
136.	ОМЕЗ®	Omeprazole	омепразол	A02BC01	капсули по 10 мг по 10 капсул у блістери; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – 3	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/0235/02/02
137.	ОМЕЗ®	Omeprazole	омепразол	A02BC01	капсули по 40 мг по 10 капсул у блістери; по 1 або 3 блістери в картонній коробці; по 7 капсул у блістери; по 4 блістери в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – 3	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/0235/02/03
138.	ОРАЛОР	-	гексетидин, холіну	R02AA20	спрей для ротової порожнини по 50	Приватне акціонерне	Україна	Приватне акціонерне товариство	Україна	внесення змін до	без рецепта	підлягає	UA/20404/01/

№ 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
			саліцилат, хлорбутанолу гемігідрат		мл у флаконі скляному або полімерному, укупореному пульверизатором, по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконі скляному або полімерному, укупореному кришкою, по 1 флакону разом з пульверизатором в пачці	товариство фармацевтична фабрика "Віола"		фармацевтична фабрика "Віола"		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу			01
139.	ОФЛОКСАЦИН ШТУЛЬН ЮД	Ofloxacin	офлоксацин	S01AE01	краплі очні, 3 мг/1 мл; по 0,5 мл у туб-крапельниці, що містить одну дозу очних крапель Офлоксацин Штульн ЮД. По 5 туб-крапельниць з'єднаних у блок; по 1 блоку (№ 5), або по 2 блоки (№10) в алюмінієвій упаковці або по 6 блоків (№30 кожні 2 блоки в алюмінієвій упаковці) туб-крапельниць у картонній коробці	Фарма Штульн ГмбХ	Німеччина	Фарма Штульн ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15986/01/01
140.	ПАДЦЕВ	Enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 30 мг, по 1 флакону в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Бакстер Онкологія ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20431/01/02
141.	ПАДЦЕВ	Enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Бакстер Онкологія ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування,	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20431/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					інфузій по 20 мг, по 1 флакону в картонній пачці			випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія					
142.	ПРЕГАБАЛІН ГЕНЕЙМ	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули тверді по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; додаткова дільниця з вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд	Індія/ Угорщина/ Італія/ Німеччина/ Польща / Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 19209/01/ 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
								Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина					
143.	ПРЕГАБАЛІН ГЕНЕЙМ	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули тверді по 150 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; додаткова дільниця з вторинного	Індія/ Угорщина/ Італія/ Німеччина/ Польща / Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 19209/01/ 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
								пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; додаткова дільниця з вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина					
144.	ПРЕГАБАЛІН ГЕНЕЙМ	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули тверді по 300 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль	Індія/ Угорщина/ Італія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/ 19209/01/ 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
					пачці			якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: Єврофіс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд, Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; додаткова дільниця з вторинного пакування: Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччина; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД,	Німеччина/ Польща / Велика Британія	Зміни І типу			

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								Велика Британія; контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування: ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британія; додаткова дільниця з вторинного пакування: СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина					
145.	ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА	-	прополісу настойка (propolisi tinctura)	D03AX	настойка, по 25 мл або по 100 мл у флаконах скляних; по 100 мл у флаконах полімерних; по 100 мл у флаконі скляному або полімерному, по 1 флакону в пачці з картоном	АТ "Лубнифарм"	Україна	АТ "Лубнифарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 19030/01/ 01
146.	ПСИЛО-БАЛЬЗАМ®	Diphenhydramine	дифенгідр аміну гідрохлорид	D04AA32	гель 1%; по 20 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	СТАДА Арцнаймітт ель АГ	Німеччина	СТАДА Арцнаймітт ель АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 6474/01/0 1
147.	РАПІТУС	Levodropropizine	леводропропізин	R05DB27	сироп, 30 мг/5 мл, по 120 мл у флаконі, по 1 флакону з мірним ковпачком у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 6153/01/0 1
148.	РЕБІФ®	Interferon beta-1a	інтерферон бета-1a	L03AB07	розчин для ін'єкцій по 22 мкг (6 млн МО) / 0,5 мл; по 0,5 мл у попередньо заповненому	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості та/або	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 16340/01/ 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
					шприцу; по 3 або 12 попередньо заповнених шприців у картонній коробці			дослідження стабільності, випуск серій: Мерк Сероно С.п.А., Італія; вторинне пакування, випуск серій: Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн, Швейцарія; контроль якості та/або дослідження стабільності: Мерк Сероно С.п.А., Італія					
149.	РЕБІФ®	Interferon beta-1a	інтерферон бета-1a	L03AB07	розчин для ін'єкцій по 44 мкг (12 млн МО) / 0,5 мл; по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу; по 3 або 12 попередньо заповнених шприців у картонній коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості та/або дослідження стабільності, випуск серій: Мерк Сероно С.п.А., Італія; вторинне пакування, випуск серій: Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн, Швейцарія; контроль якості та/або дослідження стабільності: Мерк Сероно С.п.А., Італія	Італія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 16340/01/ 02
150.	РИСПЕТРИЛ	Risperidone	рисперидон	N05AX08	таблетки, вкриті оболонкою по 1 мг; по 60 таблеток у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 3656/01/0 2
151.	РИСПЕТРИЛ	Risperidone	рисперидон	N05AX08	таблетки, вкриті оболонкою по 4 мг; по 60 таблеток у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	Фармасайнс Інк.	Канада	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 3656/01/0 3
152.	РИСПЕТРИЛ	Risperidone	рисперидон	N05AX08	таблетки, вкриті оболонкою по 2 мг; по 60 таблеток у флаконах, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у	Фармасайнс Інк.	Канада	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Фармасайнс Інк.,	Канада/Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 3656/01/0 5

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					картонний коробці			Канада; вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва					
153.	РОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 01
154.	РОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай,	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 02
155.	РОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 4	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко.,	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери в картонній коробці			Лтд., Китай; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія					
156.	ПОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 05
157.	ПОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, по 9 блістерів у картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 8 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 04
158.	ПОКСЕРА®	Rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3, або по 6, по 9 блістерів у картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 2, або	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: Нінгбо Меново Тіанканг	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 11743/01/ 06

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
					по 4, або по 8 блістерів у картонній коробці			Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія					
159.	САНДОСТАТИН®	Octreotide	октреотид	H01CB02	розчин для ін'єкцій, 0,05 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Дельфарм Діжон, Франція; частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/ Іспанія/ Румунія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9821/01/01
160.	САНДОСТАТИН®	Octreotide	октреотид	H01CB02	розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Дельфарм Діжон, Франція; частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/ Іспанія/ Франція / Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9821/01/02
161.	СЕДАРИСТОН® КАПСУЛИ	-	трава звіробою (Hyperici herba), кореневища з коренями валеріани (Rhizoma cum	N05C	капсули, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6, або 10 блістерів у картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фарма Вернігероде ГмбХ,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/13150/01/01

№ 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
			radicibus valerianae)					Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина					
162.	СЕДАФІТОН® ФОРТЕ	-	валеріани кореневища з коренями (Valeriana e radix cum radicibus), пустирник а трава (Leonuri herba), глоду плоди (Crataegi fructus)	N05CM	капсули; по 6 капсул у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пацці; по 30 капсул у контейнері з кришкою з контролем першого відкриття, по 1 контейнеру в пацці;	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/4826/02/01
163.	СІНДЖАРДІ®	Metformin and empagliflozin	емпагліф лозин та метформіну гідрохлорид	A10BD20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 12,5 мг/1000 мг, по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво, контроль якості (за винятком тесту «Мікробіологічна чистота»), первинне та вторинне пакування, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: ПАТЕОН ФРАНЦІЯ, Франція; виробництво таблеток "in bulk" та контроль якості:	Німеччина/ Греція/ Франція / Сполучені Штати Америки	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15722/01/01

№ 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
								Патеон Пуерто Рико. Інк., Сполучені Штати Америки; контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунг ГмбХ, Німеччина; контроль якості при дослідженні стабільності (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота": СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; К'юЕйСіЕс ЕПЕ, Греція					
164.	СІНДЖАРДІ®	Metformin and empagliflozin	емпагліфлозін та метформіну гідрохлорид	A10BD20	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/1000 мг; по 10 таблеток в блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво, контроль якості (за винятком тесту «Мікробіологічна чистота»), первинне та вторинне пакування, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; первинне та вторинне	Німеччина/ Греція/ Франція / Сполучені Штати Америки	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 15724/01/ 01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування, контроль якості, випуск серії: ПАТЕОН ФРАНЦІЯ, Франція; виробництво таблеток "in bulk" та контроль якості: Патеон Пуерто Рико. Інк., Сполучені Штати Америки; контроль якості (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунг ГмбХ, Німеччина; контроль якості при дослідженні стабільності (за винятком тесту "Мікробіологічна чистота"): Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина; альтернативна лабораторія для контролю тесту "Мікробіологічна чистота": СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; К'юЕйСіЕс ЕПЕ, Греція					
165.	СОРМІН®	Diosmectite	діосмектит	A07BC05	порошок для оральної суспензії по 3 г; по 3,72 г порошку у саше, по 10 або по 30 саше у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 20494/01/ 01
166.	СОРМІН®	Diosmectite	діосмектит	-	порошок для оральної суспензії по 3 г; in bulk:	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/ 21191/01/ 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
					№900 (1x900) саше: по 3,72 г порошку у саше; по 900 саше у картонній коробці					матеріалів: Зміни І типу			
167.	СТАТЕЗІ 10/10	Atorvastatin and ezetimibe	аторвастатин кальцію та езетиміб	C10BA05	таблетки, вкриті оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Метро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 9675/01/01
168.	СТРЕПТОЦИДО ВА МАЗЬ 5%	Sulfanilamide	сульфаніламід	D06BA05	мазь 5 %, по 25 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону; по 25 г у тубах алюмінієвих; по 25 г у контейнерах; по 25 г або по 40 г у тубах ламінатних; по 25 г або по 40 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці з картону	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 0385/01/01
169.	СУГАМАДЕКС-ВІСТА	Sugammadex	сугамадекс	V03AB35	розчин для ін'єкцій, по 100 мг/мл, по 2 мл або по 5 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна упаковка, контроль якості: Вассербургер Арцнайміттельверк ГмБХ, Німеччина; контроль серії (фізико-хімічний), випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія; контроль серії: Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка; контроль серії (біологічний, стерильність): Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина; вторинна упаковка: СВУС Фарма а.с., Чеська Республіка	Німеччина/ Іспанія/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/ 19867/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
170.	ТАМІСТЕР	Tamsulosin and dutasteride	дутастерид та тамсулозин гідрохлорид	G04CA52	капсули тверді, по 30 або по 90 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво проміжного продукту, готового лікарського засобу, пакування, контроль якості, випуск серії: ЛАБОРАТОРІОС ЛЕОН ФАРМА С.А., Іспанія; Виробництво проміжного продукту: Зентіва С.А., Румунія; Альтернативне вторинне пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; Альтернативне вторинне пакування: МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА С.Л.Ю., Іспанія; Альтернативне первинне та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІОС ЛІКОНСА С.А., Іспанія; Виробництво проміжного продукту: ЛАБОРАТОРІОС ЛІКОНСА С.А., Іспанія	Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 18497/01/ 01
171.	ТЕКТРОТИД	Technetium (^{99m} Tc) hynic-octreotide	HYNIC-(D-Phe1, Tug3-октретидного) трифторацетат	V09IA07	набір для приготування радіофармацевтичного препарату, флакон скляний об'ємом 10 мл, по 2 флакони (флакон I та флакон II) в картонній упаковці	Національний Центр Ядерних Досліджень	Польща	Національний Центр Ядерних Досліджень	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом (тільки в умовах стаціонару)		UA/ 18258/01/ 01
172.	ТЕЛМІСТА® ТРІО	Telmisartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	телмісартан, амлодипін та гідрохлоротіазид	C09DX08	таблетки, 40 мг/5 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 12 блістерів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20961/01/ 01
173.	ТЕЛМІСТА® ТРІО	Telmisartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	телмісартан, амлодипін та гідрохлоротіазид	C09DX08	таблетки, 80 мг/5 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 12 блістерів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20961/01/ 02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
174.	ТЕЛМІСТА® ТРІО	Telmisartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	телмісартан, амлодипін та гідрохлоротіазид	C09DX08	таблетки, 80 мг/10 мг/12,5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 12 блістерів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20961/01/ 03
175.	ТЕЛМІСТА® ТРІО	Telmisartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	телмісартан, амлодипін та гідрохлоротіазид	C09DX08	таблетки, 80 мг/10 мг/25 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 або 12 блістерів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20961/01/ 04
176.	ТИНГРЕКС®	Memantine	мемантин у гідрохлорид	N06DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9 блістерів у паці з картону	АТ "Гріндекс"	Латвія	АТ "Гріндекс"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 16571/01/ 01
177.	ТІВІКЕЙ	Dolutegravir	долутегравір	J05AJ03	таблетки, що диспергуються, по 5 мг; по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці разом із дозуючим шприцем і мірним ковпачком	ВііВ Хелскер ЮК Лімітед	Велика Британія	первинне та вторинне пакування, контроль якості готового продукту, випуск серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості готового продукту: Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, що веде діяльність як Глаксо Веллком Оперейшнс, Велика Британія	Іспанія/Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 14146/02/ 01
178.	ТРАМАДОЛ РЕАКТ	Tramadol	трамадол у гідрохлорид	N02AX02	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковому лотку, по 1 або 2 лотки у картонній паці	ТОВ "РЕАКТФАРМ"	Україна	Белко Фарма	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 20458/01/ 01
179.	ТРОМБОФЛЮКС	Streptokinase	стрептокін аза	B01AD01	ліофілізований порошок для приготування	Бхарат Сірамс енд Вакцинс	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/ 16785/01/ 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
					розчину для ін'єкцій 750000 МО; 1 флакон з порошком в коробці з картону	Лімітед				матеріалів: Зміни I типу			
180.	ТРОМБОФЛЮКС	Streptokinase	стрептокін аза	V01AD01	ліофілізований порошок для приготування розчину для ін'єкцій 1500000 МО; 1 флакон з порошком в коробці з картону	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/ 16785/01/ 02
181.	УРОМІТЕКСАН® 400 МГ	Mesna	месна	V03AF01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 4 мл (400 мг) в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онкологджі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	за рецептом		UA/ 1405/01/ 01
182.	ФАРИНГОСЕПТ	Ambazone	амбазону моногідрат	R02AA01	льодяники пресовані по 10 мг; по 10 льодяників у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Терапія АТ	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 6511/01/ 01
183.	ФАРИНГОСЕПТ ЗІ СМАКОМ РОМУ	Ambazone	амбазону моногідрат	R02AA01	льодяники пресовані, по 10 мг; по 10 льодяників у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Терапія АТ	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 17771/01/ 01
184.	ФАРІДАМІН	Benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини зі смаком м'яти 1,5 мг/мл; по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картону або по 30 мл, або 35 мл	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (Повний цикл виробництва, випуск серії; Контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 20395/01/ 01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	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 поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картону								
185.	ФАРІДАМІН	Benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини зі смаком лимона 1,5 мг/мл; по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картону або по 30 мл, або 35 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (Повний цикл виробництва, випуск серії; Контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20396/01/01
186.	ФАРЛІНЕКС	chlorhexidine	хлоргексидину диглюконат, лідокаїну гідрохлорид	R02AA05	спрей оромукосний, розчин по 30 мл у флаконі; по 1 флакону з насосом-розпилювачем та аплікатором в картонній коробці	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/17111/01/01
187.	ФЕДИН-20®	Piroxicam	піроксикам	M01AC01	капсули по 20 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1239/01/01
188.	ФЕНІРОН	Phenibut	фенібут	N06BX22	капсули тверді по 250 мг; по 20 або 40, або 60 капсул твердих у поліетиленовому контейнері,	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/21021/01/01

№ 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
					закупореному поліетиленовою кришкою з контролем першого відкриття в пачці з картону								
189.	ФЕНТАНІЛ РЕАКТ	Fentanyl	фентаніл	N01AH01	розчин для ін'єкцій 50 мкг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковому лотку, по 1 або 2 лотка у картонній пачці	ТОВ "РЕАКТФАРМ"	Україна	Белко Фарма	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20460/01/01
190.	ФІТОГАСТРОЛ	-	ромашки квітки (Matricariae flores), м'яти перцевої листя (Menthae piperitae folia), кропу пахучого плоди (Anethi graveolentis fructus, лепехи кореневища (Calami rhizomata) , солодки корені (Glycyrrhizae radices)	A16AX	збір, по 50 г у пачках із внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14230/01/01
191.	ФІТОГЕПАТОЛ	-	ромашки квітки (Matricariae flores), м'яти перцевої листя (Menthae	A05AX	збір; по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14509/01/01

№ 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
			piperitae folia), календул и квітки (Calendula e flores), деревію трава (Millefolii herba), пижма квітки (Tanacetii flores)		пачці з внутрішнім пакетом.								
192.	ФІТОНЕФРОЛ	-	мучниці листя (Uvae ursi folia), календул и квітки (Calendula e flores), кропу пахучого плоди (Anethi graveolent is fructus, елеутерок оку колючого кореневища з коренями (Eleuthero sossi senticosi rhizomata et radices, м'яти перцевої листя (Menthae piperitae folia)	G04BX	збір; по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 14132/01/ 01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентова назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
193.	ФІТОСЕДАН	-	пустирник а трава (Leonuri herba), материнк и трава (Origanum herba), чебрецю трава (Thymi serpylli herba), валеріани кореневища з коренями (Valeriana e rhizomata cum radicebus), буркуну трава (Meliloti herba)	N05CM	збір; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 14454/01/ 01
194.	ФІТОЦИСТОЛ	-	брусниці листя (Vitis idaeae folia), звіробою трава (Hyperici herba), шипшини плоди (Rosae fructus), причепи трава (Bidentis herba)	G04BX	збір; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	ПрАТ "Ліктрави"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 14188/01/ 01
195.	ФЛЕКСБУМІН	Albumin	альбумін людини (human albumin)	B05AA01	розчин для інфузій, 200 г/л; по 50 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по	Такеда Мануфекчу рінг Австрія АГ	Австрія	випуск серії: Такеда Мануфекчу рінг Австрія АГ, Австрія; контроль якості серії (крім	Австрія/ США	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/ 18128/01/ 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	
					24 пакети в картонній коробці; по 100 мл у поліетиленовому пакеті; по 1 або по 12 пакетів в картонній коробці			випробувань на стерильність та бактеріальні ендотоксини): Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; контроль якості серії: "Стерильність" та "Бактеріальні ендотоксини": Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво лікарського засобу: стерильне наповнення, остаточна пастеризація, первинне та вторинне пакування, контроль якості, проміжний випуск: Баксалта ЮС Інк., США; виробництво лікарського засобу: виробництво нерозфасованої продукції, термообробка (включаючи відновлення Фракції V, ультра/діафільтрацію, приготування нерозфасованої продукції, термічну обробку, остаточну фільтрацію): Баксалта ЮС Інк., США		Зміни I типу				
196.	ФЛУКОНАЗОЛ	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 50 мг, по 7 або 10 капсул у блістері, по 1 блістеру в коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9065/01/01	
197.	ФЛУКОНАЗОЛ	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 150 мг; по 1 капсулі в блістері; по 1 або по 2, або по 3, або	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	№ 1 – без рецепта, № 2; № 3; № 4 – за	Не підлягає	UA/9065/01/03	

№ 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
					по 4 блістери у коробці з картону					Зміни I типу	рецептом		
198.	ФЛУКОНАЗОЛ	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/ 9065/01/0 2
199.	ФОРТАЛОР	Benzydamin e	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл; по 30 мл або 35 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/ 20981/01/ 01
200.	ХІЛО-КОМОД® ФОРТЕ	Hyaluronic acid	натрію гіалуронат	S01XA20	краплі очні, 2 мг/мл, по 10 мл у багатодозовому контейнері, оснащеному повітронепроникним насосом та закритому ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/ 7443/01/0 2
201.	ХОЛОКСАН® 1 Г	Ifosfamide	іфосфамід	L01AA06	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)	за рецептом		UA/ 2024/01/0 1
202.	ХОЛОКСАН® 2 Г	Ifosfamide	іфосфамід	L01AA06	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника	за рецептом		UA/ 2025/01/0 1

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування*	Номер реєстраційного посвідчення
										реєстраційного посвідчення)			
203.	ХОЛОКСАН® 500 МГ	Ifosfamide	іфосфамід	L01AA06	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	за рецептом		UA/ 2026/01/01
204.	ЦИКЛОКУТАН®	Ciclopirox	циклопірокс	D01AE14	лак для нігтів лікувальний, 80 мг/г; по 3 г розчину у флаконі; по 1 флакону у комплекті із 10 шпатель в касеті, тримачем шпателя, тампонами для очищення та пилочками для нігтів у пачці	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: мібе ГмбХ Арцнайміттель, Німеччина; виробник, відповідальний за вторинне пакування: СУН-ФАРМ Сп. з о.о., Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/ 18077/01/01
205.	ЯНУМЕТ	Metformin and sitagliptin	ситагліптин, метформіну гідрохлорид	A10BD07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/500 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, тестування при випуску, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; Контроль якості, тестування при випуску: Еурофінс Біолаб СРЛ, Італія;	Нідерланди/ Пуерто Ріко, США/ Сінгапур/ Італія/ США/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/ 11003/01/01

№ 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
								Тестування стабільності (не включаючи НТТР): Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Тестування стабільності (лише щодо НТТР): ППД Девелопмент, США; Тестування стабільності (включно з НТТР): Вімта Лабс Лімітед, Індія					
206.	ЯНУМЕТ	Metformin and sitagliptin	ситагліптин, метформіну гідрохлорид	A10BD07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/850 мг; по 14 таблеток у блистері; по 4 блистери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, тестування при випуску, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; Контроль якості, тестування при випуску: Еурофінс Біолаб СРЛ, Італія; Тестування стабільності (не включаючи НТТР): Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Тестування стабільності (лише щодо НТТР): ППД Девелопмент, США; Тестування	Нідерланди/ Пуерто Ріко, США/ Сінгапур/ Італія/ США/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 11003/01/02

№ 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
								стабільності (включно з НТТР): Вімта Лабс Лімітед, Індія					
207.	ЯНУМЕТ	Metformin and sitagliptin	ситагліптин, метформіну гідрохлорид	A10BD07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/1000 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, тестування при випуску, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Патеон Пуерто Ріко, Інк., Пуерто Ріко, США; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; Контроль якості, тестування при випуску: Еурофінс Біолаб СРЛ, Італія; Тестування стабільності (не включаючи НТТР): Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Тестування стабільності (лише щодо НТТР): ППД Девелопмент, США; Тестування стабільності (включно з НТТР): Вімта Лабс Лімітед, Індія	Нідерланди/ Пуерто Ріко, США/ Сінгапур/ Італія/ США/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/ 11003/01/ 03

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

**у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО