

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

№ 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
1.	ДАЗАТИНІБ АККОРД ХЕЛСКЕА	dasatinib	дазатиніб у моногідрат	L01EA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 70 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; контроль якості (фізичні, хімічні та мікробіологічні дослідження): Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта; контроль якості (фізичні, хімічні та мікробіологічні дослідження): Лабораторі Фундасіо ДАУ, Іспанія	Польща/ Індія/ Мальта/ Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21195/01/01
2.	ІМПЛАНОН® НКСТ	etonogestrel	етоногестрел	G03AC08	імплантат для підшкірного введення, 68 мг; по 1 імплантату для підшкірного	Органон Централ Іст ГмБХ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Н.В. Органон, Нідерланди;	Нідерланди	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21196/01/01

№ 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
					введення в аплікаторі у блістері; по 1 блістеру разом з інструкцією для медичного застосування, картою пацієнта та двома клейкими стикерами в картонній коробці			Стерилізація готового продукту в кінцевому пакуванні: Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди; Стерилізація готового продукту в кінцевому пакуванні (альтернативна дільниця): Синерджи Хелс Еде Б.В., Нідерланди					
3.	КОЛІСТИМЕТ АТ РОМФАРМ	colistin	колістиметат натрію	J01XB01	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1 000 000 МО у флаконі; по 5 флаконів у блістері, по 2 блістери в картонній пацці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	вторинне пакування та контроль МБЧ: К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія; виробництво та первинне пакування лікарського засобу: К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія; контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії: К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія	Румунія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21198/01/01
4.	КОЛХАНОВА	colchicine	колхіцин	M04AC01	таблетки по 0,5 мг, по 30 таблеток в блістері; по 1 або 2	Фармаселе кт Інтернешнл	Австрія	виробник, який відповідає за випуск серії:	Австрія/ Індія/ Угорщина	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21199/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери в картонній коробці	Бетеліганз ГмбХ		Фармаселект Інтернешнл Бетеліганз ГмбХ, Австрія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: ІксЕль Лабораторіес Пвт. Лтд., Індія; мікробіологічна перевірка: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; контроль серії, хімічна/фізична перевірка: Єврофінс БіоФарма Продукт Тестінг Будапешт Кфт., Угорщина					
5.	ЛІДОКАІН 10 МГ/МЛ АДРЕНАЛІН 0,005 МГ/МЛ АГЕТАН	lidocaine, combination s	лідокаїну гідрохлорид моногідрат; адреналін у тартрат	N01BB52	розчин для ін'єкцій, по 10 мг/мл та 0,005 мг/мл, по 10 мл у ампулі, по 10 ампул у картонній коробці	Лабораторія Агетан САС	Франція	відповідає за випуск серії: Лабораторія Агетан, Франція; повний цикл виробництва: Дельфарм Турс, Франція; повний цикл виробництва: Дельфарм Діжон, Франція	Франція	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21200/01/01
6.	ЛІДОКАІН 20 МГ/МЛ АДРЕНАЛІН	lidocaine, combination s	лідокаїну гідрохлорид	N01BB52	розчин для ін'єкцій, по 20 мг/мл та 0,005 мг/мл; по 10	Лабораторія Агетан САС	Франція	відповідає за випуск серії: Лабораторія	Франція	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21200/01/02

№ 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
	0,005 МГ/МЛ АГЕТАН		моногідрат; адреналін у тартрат		мл у ампулі, по 10 ампул у картонній коробці			Агетан, Франція; повний цикл виробництва: Дельфарм Турс, Франція; повний цикл виробництва: Дельфарм Діжон, Франція					
7.	МЕЛОКСИКАМ	Meloxicam	мелоксикам	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Шандонг Ксінхуа Фармацевтікал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21201/01/01
8.	НЕКСОПРАЛ	esomeprazole	езомепразол	A02BC05	таблетки кишковорозчинні по 40 мг, по 14 таблеток в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	АТ "Софарма"	Болгарія	виробництво за повним циклом: Лабораторіос Ліконса С.А., Іспанія; альтернативна дільниця для вторинного пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для вторинного пакування: Манантіал Інтегра С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для контролю якості: Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг	Іспанія/Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21202/01/02

№ 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
								Спейн С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для контролю якості: Лабораторіо Ечеварне С.А., Іспанія; альтернативна дільниця для контролю якості: Чемо Індія Формулейшен Прайвет Лімітед, Індія					
9.	НЕКСОПРАЛ	esomeprazole	езомепразол	A02B C05	таблетки кишковорозчинні по 20 мг, по 14 таблеток в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	АТ "Софарма"	Болгарія	виробництво за повним циклом: Лабораторіос Ліконса С.А., Іспанія; альтернативна дільниця для вторинного пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для вторинного пакування: Манантіал Інтегра С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для контролю якості: Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Спейн С.Л., Іспанія; альтернативна дільниця для	Іспанія/ Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21202/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								контролю якості: Лабораторіо Ечеварне С.А., Іспанія; альтернативна дільниця для контролю якості: Чемо Індія Формулейшен Прайвет Лімітед, Індія					
10.	НОВАЦЕФ	cefixime	цефіксим	J01DD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 4 таблетки у блистері, по 2 блистера у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Лабораторіос Атрал С.А.	Португалія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21204/01/01
11.	НОВАЦЕФ	cefixime	цефіксим	J01DD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, in bulk: по 4 таблетки у блистері, по 200 блистерів у пачці з картону	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Лабораторіос Атрал С.А.	Португалія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21205/01/01
12.	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Ethanol	етанол	-	розчин (субстанція) у спеціально обладнаних цистернах для фармацевтичного застосування	ПП "НІТРОБОС"	Україна	ПП "НІТРОБОС"	Україна	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21206/01/01
13.	УРСОДЕЗОК СИХОЛЕВА КИСЛОТА	Ursodeoxycholic acid	урсодезок сихолева кислота	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	АЙС С.П.А.	Італія	реєстрація на 5 років Проект МКЯ ЛЗ (версія 0001).	-	Не підлягає	UA/21207/01/01
14.	ЦЕФТРИАКСОН НАТРІЮ ЕХСЛ НВ СТЕРИЛЬНИЙ	Ceftriaxone	цефтриаксон натрію	-	кристалічний порошок (субстанція) у контейнерах алюмінієвих для фармацевтичного	Товариство з обмеженою відповідальністю "Хайлвел"	Україна	ОРХІД ФАРМА ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21208/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					застосування								
15.	ЦИМДУЛОКС [®]	duloxetine	дулоксетину гідрохлорид	N06AX21	таблетки гасторезистентні, по 60 мг; по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній паці	ТОВ «ЗДРАВО»	Україна	виробництво "грануляту": Адамед Фарма С.А., Польща; виробництво "грануляту", готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Адамед Фарм С.А., Польща	Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21209/01/02
16.	ЦИМДУЛОКС [®]	duloxetine	дулоксетину гідрохлорид	N06AX21	таблетки гасторезистентні, по 30 мг; по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній паці	ТОВ «ЗДРАВО»	Україна	виробництво "грануляту": Адамед Фарма С.А., Польща; виробництво "грануляту", готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Адамед Фарм С.А., Польща	Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21209/01/01

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whooc.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.	АБАКАВІР І ЛАМІВУДИН	Lamivudine and abacavir	абакавір, ламівудин	J05AR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 600 мг/300 мг; по 30 або по 90 таблеток у флаконі з поліетилену високої щільності, що закритий поліпропіленовою кришкою із захистом від відкриття дітьми, до якого додається інструкція для медичного застосування та попереджувальна карта. по 30 або по 90 таблеток у флаконі з поліетилену високої щільності, що закритий поліпропіленовою кришкою із захистом від відкриття дітьми, до якого додається інструкція для медичного застосування та попереджувальна карта; по 1 флакону у картонній упаковці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18093/01/01

№ 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
2.	ВЕРАПАМІЛУ ГІДРОХЛОРИД	Verapamil	верапаміл у гідрохлорид	-	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Пірамал Фарма Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19137/01/01
3.	КСИЛОМЕТАЗ ОЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	Xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	Зігфрід АГ	Швейцарія	Зігфрід ФармаКемікаліен Мінден ГмБХ	Німеччина	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19160/01/01
4.	МЕЛОКСИКАМ	Meloxicam	мелоксикам	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Сан Фармасьютікал Індастріз Лтд.	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18772/01/01
5.	МОКСОНІДИН	Moxonidine	моксонідин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Ньюланд Лабораторізі Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18984/01/01
6.	МОМЕТАЗОН-ЗДОРОВ'Я	Mometasone	мометазону фураат	R01AD09	спрей назальний дозований, суспензія, 50 мкг/дозу, по 60 доз або по 140 доз у флаконі зі спреї-насосом та захисним ковпачком; по 1 флакону у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»»	Україна	контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18999/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								«КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна					
7.	НАТФЛУ	oseltamivir	озельтамівір	J05AH02	капсули тверді по 30 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18753/01/01
8.	НАТФЛУ	oseltamivir	озельтамівір	J05AH02	капсули тверді по 45 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18753/01/02
9.	НАТФЛУ	oseltamivir	озельтамівір	J05AH02	капсули тверді по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Натко Фарма Лімітед	Індія	Натко Фарма Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18753/01/03
10.	ОКСИМЕТАЗОЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	Oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	Зігфрід АГ	Швейцарія	Зігфрід ФармаКемікаліен	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19161/01/01
11.	ПІКОСЕН®	-	натрію пікосульфат; касії листя (Cassiae folium)	A06AB	капсули, по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	Не підлягає	UA/18541/01/01
12.	ПРЕДУКТАЛ® ОД 40 МГ	Trimetazidine	триметазидину дигідрохлорид	C01EB15	капсули пролонгованої дії тверді, по 40 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці з картоном	ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (виробництво та контроль якості; пакування та випуск серії)	Угорщина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/17645/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
13.	ПРЕДУКТАЛ® ОД 80 МГ	Trimetazidine	триметазидину дигідрохлорид	C01EB15	капсули пролонгованої дії тверді, по 80 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці з картону	ЛЕ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (виробництво та контроль якості; пакування та випуск серії)	Угорщина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/17645/01/02
14.	РАБЕЗОЛ	Rabeprazole	рабепразол	A02BC04	таблетки кишковорозчинні по 20 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці	КУПФЕР БІОТЕХ, УАБ	Литовська Республіка	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії, відповідальний за випуск серії: Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанія; додаткова дільниця з контролю серії: ЛАБОРАТОРІО ЕХЕВАРНЕ, С.А., Іспанія; додаткова дільниця з контролю: ХЕМО ІНДІЯ ФОРМЮЛЕЙШНЗ ПВТ. ЛТД., Індія; додаткова дільниця з вторинного пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; додаткова дільниця з вторинного пакування: МАНАНТІАЛЬ ІНТЕГРА, С.Л.У., Іспанія	Іспанія/Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18871/01/01
15.	ТЕРОНРЕД	Abiraterone	абіратерону ацетат	L02BX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 120 таблеток у контейнері з ПЕ високої щільності з кришкою, недоступною для відкриття дітьми. Всередину	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО-7	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18213/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					контейнера поміщено пакет з адсорбентом кисню з попереджувальним написом. По 1 контейнеру в картонній коробці								
16.	ТРАЗОДОН МС	Trazodone	тразодону гідрохлорид	N06AX05	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво, контроль якості, випуск серії: Фармацевтіш Аналітіш Лабораторіум Дуівен Б.В., Нідерланди; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр	Нідерланди/Кіпр	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18391/01/01
17.	ТРАЗОДОН МС	Trazodone	тразодону гідрохлорид	N06AX05	таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво, контроль якості, випуск серії: Фармацевтіш Аналітіш Лабораторіум Дуівен Б.В., Нідерланди; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр	Нідерланди/Кіпр	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18391/01/02
18.	УЛІССА	ulipristal	уліпристалу ацетат	G03AD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Хаупт Фарма Мюнстер ГмбХ	Німеччина	перереєстрація на необмежений термін	Без рецепта	підлягає	UA/18552/01/01
19.	ФАЗЛОДЕКС	fulvestrant	фулвестрант	L02BA03	розчин для ін'єкцій, 250 мг/5 мл; по 5 мл розчину в попередньо заповненому скляному шприці з контролем першого відкриття; по 2 попередньо заповнені шприци в контурній чарунковій упаковці	АстраЗенек а ЮК Лімітед	Велика Британія	Виробництво, первинне пакування, візуальний контроль, випробування серій; опис, ідентифікація методом інфрачервоної (ІЧ) спектроскопії, кількісне визначення фулвестранту методом високоефективної рідинної хроматографії		перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/5440/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					з двома безпечними голками «BD SafetyGlide™»; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці			(ВЕРХ), продукти деградації методом ВЕРХ, об'єм розчину для ін'єкцій у контейнерах, функціональне випробування PFS, бактеріальні ендотоксини, механічні включення (невидимі частки), стерильність, вміст етанолу методом газової хроматографії (ГХ), вміст бензилового спирту методом ГХ, вміст бензилбензоату методом ГХ: Веттер Фарма-Фертигун ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; Вторинна упаковка, випуск серій, випробування стабільності: АстраЗенек ЮК Лімітед, Велика Британія; Візуальний контроль: Веттер Фарма-Фертигун ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; Візуальний контроль, випробування серій (випробування стерильності): Веттер Фарма-Фертигун ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; Виробництво, первинне пакування, візуальний контроль, випробування серій; опис, ідентифікація методом					

№ 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
								інфрачервоної (ІЧ) спектроскопії, кількісне визначення фулвестранту методом високоефективної рідинної хроматографії (ВЕРХ), продукти деградації методом ВЕРХ, об'єм розчину для ін'єкцій у контейнерах, функціональне випробування PFS, бактеріальні ендотоксини, механічні включення (невидимі частки), стерильність, вміст етанолу методом газової хроматографії (ГХ), вміст бензилового спирту методом ГХ, вміст бензилбензоату методом ГХ: Веттер Фарма-Фертигун ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина					
20.	ХЕЛПЕКС® ЛАР	benzydamine	бензидаміну гідрохлорид, хлоргексидину диглюконат	A01AD02	спрей для ротової порожнини, розчин, по 30 мл розчину у флаконі з розпилювачем у картонній коробці	Мові Хелс ГмбХ	Швейцарія	повний цикл виробництва: Дева Холдинг А.С., Туреччина; вторинне пакування: Дева Холдинг А.С., Туреччина	Туреччина	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18887/01/01
21.	ЦЕФУРОКСИМ КОМБІ	Cefuroxime	цефуроксим	J01DC02	порошок для розчину для ін'єкцій, по 0,75 г, 1 флакон із порошком та 1 ампула розчинника (вода для ін'єкцій по 10 мл) у блістері, 1 блістер у пачці	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	виробництво та первинне пакування розчинника; вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу: Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна; вторинне пакування, контроль та випуск	Китайська Народна Республіка	перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	Не підлягає	UA/18824/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								серії готового лікарського засобу: ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна; виробництво та первинне пакування порошку: Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка					

* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень (https://www.whooc.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.	АДВАГРАФ®	Tacrolimus	такролімуc	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 5 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1 алюмінієвому пакету в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/03
2.	АДВАГРАФ®	Tacrolimus	такролімуc	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 1 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1 алюмінієвому пакету в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/02
3.	АДВАГРАФ®	Tacrolimus	такролімуc	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 3 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1 алюмінієвому пакету в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/04
4.	АДВАГРАФ®	Tacrolimus	такролімуc	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 0,5 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/01

№ 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
					алюмінієвому пакету в картонній пачці								
5.	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-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості лікарського засобу (випробування	Німеччина/ Угорщина/ США/ Литва	внесення змін до реєстраційних документів: 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
								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 Балтікс, Литва					
6.	АЗАЛОН	Cinnarizine, combinations	цинаризин, дименгідринат	N07CA52	таблетки по 20 мг/40 мг по 10 таблеток у блістері, по 3, 5 або 10 блістерів в	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво за повним циклом: Медокемі Лімітед, Кіпр;	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20914/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр					
7.	АЗАРГА®	Timolol, combinations	бринзоламід, тимололу малеат	S01ED51	краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	За рецептом		UA/10400/01/01
8.	АЗАЦИТИДИН ШИЛПА	Azacitidine	азациитидин	L01BC07	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг; по 1 флакону у картонній коробці	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	повний цикл виробничого процесу: Шилпа Медікеа Лімітед, Індія; контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні тести): Шилпа Медікеа Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18595/01/01
9.	АЗАЦИТИДИН-ВІСТА	Azacitidine	азациитидин	L01BC07	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг, 1 флакон (20 мл) з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Нанг Куанг Фармасьютікал Ко., Лтд.	Тайвань	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18117/01/01
10.	АКНЕТРЕКС 10	Isotretinoin	ізотретиноїн	D10BA01	капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	за рецептом		UA/16557/01/01
11.	АКСЕФ®	Cefuroxime	цефуроксим	J01DC02	таблетки, вкриті оболонкою по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3767/01/02
12.	АЛЕРГОДИЛ®	Azelastine	азеластин у гідрохлорид	R01AC03	спрей назальний дозований, 1 мг/мл, по 10 мл у флаконі з нагвинченим розпилювачем; по	Віатріс Хелскеа ГмбХ	Німеччина	Виробник відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника	без рецепта	підлягає	UA/4072/02/01

№ 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
					1 флакону в картонній упаковці			первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: МАДАУС ГмбХ		реєстраційного посвідчення) Зміни I типу Зміни II типу			
13.	АЛОПУРИНОЛ САНДОЗ®	Allopurinol	алопуринол	M04AA01	таблетки по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Прайвет Лімітед, Індія; контроль серії (альтернативна дільниця): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне і вторинне пакування, дозвіл на випуск серії (альтернативна дільниця): Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Санай Ве Тікарет А.С., Туреччина	Румунія/Словенія/Туреччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9524/01/02

№ 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
14.	АЛОПУРИНОЛ САНДОЗ®	Allopurinol	алопуринол	M04AA01	таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Прайвет Лімітед, Індія; контроль серії (альтернативна дільниця): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне і вторинне пакування, дозвіл на випуск серії (альтернативна дільниця): Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Санай Ве Тікарет А.С., Туреччина	Німеччина/ Індія/ Румунія/ Словенія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9524/01/01
15.	АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ	Althea root	алтеї кореня екстракт сухий (Althaeae radix)	-	сіроп, in bulk: по 100 мл у банці скляній, або у флаконі скляному, або флаконі полімерному; по 48 банок скляних, або флаконів скляних, або флаконів	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/12481/01/01

№ 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
					полімерних у коробі картонному; in bulk: по 200 мл у флаконі скляному або флаконі полімерному; по 30 флаконів скляних або флаконів полімерних у коробі картонному								
16.	АЛТЕЙКА ГАЛИЧФАРМ	Althea root	алтеї кореня (Althaeae radix)	R05CA05	сіроп по 100 мл у банці скляній або у флаконі скляному; по 1 банці або флакону з ложкою мірною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному; по 1 флакону з ложкою мірною в пачці; по 200 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону з ложкою мірною в пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/12480/01/01
17.	АЛЬДУРАЗИМ®	Laronidas e	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	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	за рецептом		UA/8093/01/01

№ 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
								Ірланд Лімітед, Ірландія					
18.	АМБРОКСОЛ 15	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	сіроп, 15 мг/5 мл; по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці, по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0595/01/01
19.	АМБРОКСОЛ 30	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	сіроп, 30 мг/5 мл; по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0596/01/01

№ 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
					разом з ложкою дозувальною в пачці; по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці								
20.	АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД	Ambroxol	амброксолу гідрохлорид	R05CB06	таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	виробництво за повним циклом: Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; виробництво, пакування, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "АГРОФАРМ", Україна; контроль серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/1437/01/01
21.	АМІЦИТРОН® ПЛЮС	Paracetamol, combination exl. psycholeptics	парацетамол, гвайфенезин, фенілефрину гідрохлорид	N02BE51	порошок для орального розчину, по 5 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 документів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	без рецепта		UA/16181/01/01

№ 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
										Зміни I типу Зміни II типу			
22.	АМІЦИТРОН® ПЛЮС БЕЗ ЦУКРУ	Paracetamol, combination excl. psycholeptics	арацетамол, гвайфенезин, фенілефрину гідрохлорид	N02BE51	порошок для орального розчину, по 5 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 документів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу Зміни II типу	Без рецепта		UA/16182/01/01
23.	АМЛОДИПІН САНДОЗ®	Amlodipine	амлодипін	C08CA01	таблетки по 5 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія (контроль серії (лише мікробіологічний), випуск серії; первинне та вторинне пакування, випуск серії); виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії (окрім мікробіологічного): Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; виробництво in bulk: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина; Сандоз Груп	Словенія/ Туреччина/ Румунія/ Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11166/01/01

№ 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
								Саглік Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Лек С.А., Польща; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглік Гіда ве Тарім Урунлері Сан. ве Тік. А.С., Туреччина					
24.	АМЛОДИПІН САНДОЗ®	Amlodipine	амлодипін	C08CA01	таблетки по 10 мг, по 15 таблеток у блістери; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія (контроль серії (лише мікробіологічний), випуск серії; первинне та вторинне пакування, випуск серії); виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії (окрім мікробіологічного): Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія; виробництво in	Словенія/ Туреччина/ Румунія/ Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11166/01/02

№ 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
								bulk: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А. С., Туреччина; Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; контроль серії: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Лек С.А., Польща; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс Саглик Гіда ве Тарім Урунлері Сан. ве Тік. А.С., Туреччина					
25.	АПІКСАБАН	Arixaban	апіксабан	-	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Азія Кемікал Індастріз Лтд	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання виробника субстанції в наказі МОЗ України Зміни І типу	-		UA/19520/01/01
26.	АРГЕТТ СПРЕЙ	Diclofenac	диклофенак натрію	M02AA15	спрей на шкірний, розчин 4 % по 12,5 г або 25 г у флаконі з дозуючим пристроєм та захисним ковпачком; по 1 флакону у	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Фарбіл Вальтроп ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/12446/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			(мікробіологічна чистота): аллфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості: Фарбіл Фарма ГмбХ, Німеччина					
27.	АРТЕДЖА® ІН'ЄКЦІЇ	Chondroitin sulfate	хондроїтину сульфат	M01AX25	розчин для ін'єкцій, 200 мг/2 мл; по 2 мл в ампулах; по 10 ампул в пачці; по 2 мл в ампулах; по 5 ампул в блістері, по 2 блістери у пачці з картону	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ПрАТ "Лекхім-Харків", Україна; виробник, відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15621/01/01
28.	АРТЕДЖА®-Д ГЕЛЬ	Diclofenac	диклофенак натрію	M02AA15	гель 5 % по 50 г або 100 г в тубі; по 1 тубі в пачці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна; відповідальний	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19470/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
29.	АТОРВАСТЕР ОЛ	Atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво, первинне та вторинне пакування: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща; відповідальний за випуск серії: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11325/01/01
30.	АТОРВАСТЕР ОЛ	Atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво, первинне та вторинне пакування: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща; відповідальний за випуск серії: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11325/01/02
31.	АТОРВАСТЕР ОЛ	Atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	виробництво, первинне та вторинне пакування: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща; відповідальний за випуск серії: Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11325/01/03

№ 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
								й завод "Польфарма" С.А., Польща					
32.	АФІНІТОР	Everolimus	еверолімуc	L01EG02	таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості (за винятком тесту мікробіологічна чистота): Фарманалітика СА, Швейцарія; виробництво за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11439/01/03
33.	АФІНІТОР	Everolimus	еверолімуc	L01EG02	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості (за винятком тесту мікробіологічна чистота): Фарманалітика СА, Швейцарія; виробництво за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11439/01/02
34.	АФІНІТОР	Everolimus	еверолімуc	L01EG02	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; контроль якості (за винятком тесту мікробіологічна чистота): Фарманалітика СА, Швейцарія;	Швейцарія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11439/01/01

№ 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 за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
35.	АФЛУ ТАЙСС	Aconitum napellus, Baptisia tinctoria, Eupatorium perfoliatum, Ferrum phosphoricum, Gelsemium sempervirens	Aconitum napellus D6, Baptisia tinctoria D4, Eupatorium perfoliatum D4, Ferrum phosphoricum D8, Gelsemium sempervirens D6	-	розчин для орального застосування по 30 мл або по 50 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6805/01/01
36.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	Acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	N02BA01	таблетки по 0,5 г, по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу в паперовому конверті; по 10 таблеток у стрипі; по 2 або по 10 стрипів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 5 або 10 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах або у стрипах	ПАТ "Монфарм"	Україна	ПАТ "Монфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6272/01/01
37.	АЦИК®	Aciclovir	ацикловір	D06BB03	крем 5 %; по 2 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9433/02/01
38.	АЦЦ® 100	Acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	порошок для орального розчину по 100 мг; по 3 г порошку у пакетику, по 20	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Тестування, пакування, випуск серії Салютас Фарма ГмбХ,	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2030/02/01

№ 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
					пакетиків у картонній коробці			Німеччина; Виробництво in bulk, тестування, пакування Ліндофарм ГмбХ, Німеччина; Замбон Свіцзеланд Лтд, Швейцарія					
39.	АЦЦ® 200	Acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	порошок для орального розчину по 200 мг; по 3 г порошку у пакетуку, по 20 пакетиків у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Тестування, пакування, випуск серії Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво in bulk, тестування, пакування Ліндофарм ГмбХ, Німеччина; Замбон Свіцзеланд Лтд, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2031/02/01
40.	АЦЦ® ЛОНГ	Acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	таблетки шипучі по 600 мг; по 10 або 20 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Хермес Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6568/01/01
41.	БАНЕОЦИН	-	бацитрацину цинк, неоміцину сульфат	D06AX	мазь, по 5 г або 20 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Відповідальний за випуск серії: Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія; Лек Фармацевтична	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/3951/01/01

№ 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
								компанія д.д., Словенія; Виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль серії: Лабор ЛС СЕ & Ко.КГ, Німеччина; Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина.					
42.	БАРБОВАЛ®	Barbiturates in combination with other drugs	етилловий ефір α-бромізованої кислоти, ментол в ментилловому ефірі кислоти ізовалеріанової, фенобарбітал	N05CB02	краплі оральні, по 25 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/1196/01/01
43.	БЕЛІСА	-	асифлори трава (Passiflora e herba); липи квітки (Tiliae flores); материнки трава (Origanum herba); шавлії листя (Salviae officinalis folia); меліси трава (Melissae	N05CM	краплі оральні, по 25 мл або 40 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону у пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Представництво БАУМ ФАРМ ГМБХ"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/9714/01/01

№ 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
			herba)										
44.	БЕТАДИН®	Povidone-iodine	повідон-йод	G01AX11	супозиторії вагінальні по 200 мг, по 7 супозиторіїв у блістері; по 1 або по 2 блістери у картонній пачці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6807/02/01
45.	БІСЕПТОЛ 480	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	концентрат для приготування розчину для інфузій (80 мг + 16 мг)/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	виробництво за повним циклом: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3795/01/01
46.	БІСЕПТОЛ®	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	-	таблетки по 100 мг/20 мг, in bulk: по 5 кг таблеток у поліетиленовому мішку, вміщеному у поліетиленовий контейнер	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	-		UA/3028/01/01
47.	БІСЕПТОЛ®	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 400 мг/80 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці; по 1000 таблеток у металевому контейнері	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3027/01/02
48.	БІСЕПТОЛ®	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 100 мг/20 мг, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, по 1000 таблеток у металевому	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3027/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					контейнері								
49.	БІСЕПОЛ®	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	-	таблетки по 400 мг/80 мг, in bulk: по 5 кг таблеток у поліетиленовому мішку, вміщеному у поліетиленовий контейнер	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	-		UA/3028/01/02
50.	БІФОК® IC	Ibuprofen, combinations	ібупрофен, кодеїну фосфат гемігідрат	M01AE51	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пацці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/14315/01/01
51.	БУДІКСОН НЕБ	Budesonide	будесонід	R03BA02	суспензія для розпилення по 0,25 мг/мл; по 2 мл у контейнері; по 5 контейнерів у конверті; по 4 конверти в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво та пакування, контроль якості: "Генетик" С.П.А., Італія; виробник відповідальний за випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща	Італія /Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17949/01/02
52.	БУДІКСОН НЕБ	Budesonide	будесонід	R03BA02	суспензія для розпилення по 0,5 мг/мл; по 2 мл у контейнері; по 5 контейнерів у конверті; по 4 конверти в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво та пакування, контроль якості: "Генетик" С.П.А., Італія; виробник відповідальний за випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща	Італія/Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17949/01/03
53.	ВАЗАПРОКС-АЛЬФА	Alprostadil	алпростадил	C01EA01	порошок для розчину для інфузій, 20 мкг; флакон скляний, по 5 флаконів у	«САФ ІНВЕСТ» ООД	Болгарія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19643/01/01

№ 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
					полімерний упаковці, по 2 полімерні упаковки в картонній пачці			первинне пакування; вторинне пакування, контроль готової продукції (мікробіологічний та біологічний контроль); контроль сировини та матеріалів, контроль напівпродукту, контроль готової продукції (хімічний та фізичний), випуск серії					
54.	ВАЗОПРО®	Meldonium	мельдоній (метонат)	C01EB22	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону з гофрованою вкладкою	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11505/01/01
55.	ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Мальта/Болгарія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5744/01/01
56.	ВАЛЬСАРІЯ Н	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	випуск серії, контроль якості, виробництво "in bulk", пакування: Новартис Фарма С.п.А., Італія; Випуск серії,	Італія/Словенія/Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15620/01/02

№ 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
								тестування: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; випуск серії, тестування: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
57.	ВАЛЬСАРІЯ Н	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг / 12,5 мг або по 160 мг / 25 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	випуск серії, контроль якості, виробництво "in bulk", пакування: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Випуск серії, тестування: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; випуск серії, тестування: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/ Словенія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15620/01/01
58.	ВАЛЬСАРІЯ Н	Valsartan and diuretics	валсартан і гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг /12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	випуск серії, контроль якості, виробництво "in bulk", пакування: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Випуск серії, тестування: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; випуск серії, тестування: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія /Словенія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15619/01/01
59.	ВЕКТИБІКС	Panitumumab	панітумумаб	L01FE02	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 5 мл у флаконі;	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	Маркування, вторинне пакування та випуск серії:	Нідерланди/ США	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10806/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 1 флакону в картонній коробці			Амджен Європа Б.В., Нідерланди; Виробництво, первинне пакування: Амджен Мануфактурінг Лімітед ЛЛС, США					
60.	ВЕРТИНЕКС®	Prochlorperazine	прохлорперазину малеат	-	таблетки по 5 мг; in bulk: № 12600 (10x1260) по 10 таблеток у блістері; по 1260 блістерів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	-		UA/21210/01/01
61.	ВЕРТИНЕКС®	Prochlorperazine	прохлорперазину малеат	N05AB04	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 10 картонних упаковок у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13352/01/01
62.	ВІНПОЦЕТИН-ФАРМАК	Vinprocetine	вінпроцетин	N06BX18	концентрат для розчину для інфузій 0,5 %, по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0507/01/01
63.	ВІТАКСОН®	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12	тіаміну гідрохлорид, піридоксин гідрохлорид, ціанокобаламін	A11DB	розчин для ін'єкцій; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці; по 2 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у пачці з картону з гофрованою	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10507/01/01

№ 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
					вкладкою								
64.	ВІТАПРОСТ	-	екстракт передміхурової залози биків	G04BX	супозиторії ректальні; по 5 супозиторіїв у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14209/01/01
65.	ВОКСИД®	Voglibose	воглібоз	A10BF03	таблетки по 0,2 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13543/01/01
66.	ВОКСИД®	Voglibose	воглібоз	A10BF03	таблетки по 0,3 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 10 блістерів у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13543/01/02
67.	ГАБАНА®	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули по 75 мг; 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна; ТОВ «МАРІФАРМ», Словенія	Україна/Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14764/01/01
68.	ГАБАНА®	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули по 150 мг; 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна; ТОВ «МАРІФАРМ», Словенія	Україна/Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14764/01/02
69.	ГАБАНА®	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули по 300 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна; ТОВ «МАРІФАРМ», Словенія	Україна/Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14764/01/03
70.	ГАБАНА®	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули по 25 мг; по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14764/01/05

№ 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
71.	ГАБАНА®	Pregabalin	прегабалін	N02BF02	капсули по 50 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14764/01/04
72.	ГАНАТОН®	Itopride	ітоприду гідрохлорид	A03FA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Абботт Лабораторіс ГмбХ	Німеччина	Катзіяма Фармасьютикал з К.К., Катзіяма Планта	Японія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12614/01/01
73.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII), фактор фон Віллебранда людини (VWF)	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 1000 МО/2400 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 15 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) в картонній коробці	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: АФІ.	За рецептом		UA/20401/01/03
74.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand	фактор коагуляції	B02BD06	порошок та розчинник для	ЦСЛ Берінг ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування,	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	За рецептом		UA/20401/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		factor and coagulation factor VIII in combination	крові людини VIII (FVIII), фактор фон Віллебранда людини (VWF)		приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 250 МО/600 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм ("Mix-2Vial™ 20/20") та 1 картонною коробкою з комплектом для внутрішньовенного введення препарату (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) в картонній коробці			випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмБХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмБХ, Німеччина		документів: Зміни I типу			
75.	ГЕМАТЕ® П	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор коагуляції крові людини VIII (FVIII), фактор фон Віллебранда людини (VWF)	B02BD06	порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 500 МО/1200 МО у флаконі, в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим	ЦСЛ Берінг ГмБХ	Німеччина	вторинне пакування, випуск серії; виробництво розчинника: ЦСЛ Берінг ГмБХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості:	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20401/01/02

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

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		VIII in combination	фактор фон Віллебранда людини (VWF)		по 1000 МО/2400 МО; по 1 флакону у комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін'єкцій) по 15 мл у флаконі та 1 пристроєм для додавання розчинника з вбудованим фільтром 15 мкм («Mix-2Vialtm 20/20») та 1 картонною упаковкою з набором для внутрішньовенного введення (1 одноразовий шприц, 1 голка-метелик, 2 дезінфікуючі серветки в індивідуальних герметичних упаковках та 1 нестерильний лейкопластир) у картонній коробці			ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, контроль якості: ЦСЛ Берінг ГмбХ, Німеччина					
79.	ГЕПАБЕНЕ	-	трава рутки лікарської (Fumaria officinalis); плоди розторопші плямистої (Silybum marianum)	A05AX	капсули тверді; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у коробці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Меркле ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії); Меркле ГмбХ, Німеччина (первинна та вторинна упаковка, контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2381/01/01
80.	ГЕПА-МЕРЦ	-	L-орнітин-L-аспарат	A05BA	гранулят, 3 г/5 г; по 5 г у пакеті; по 30 або 50 або 100	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk: Клоке Фарма-Сервіс	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних документів:	без рецепта		UA/0039/02/01

№ 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
					пакетів у картонній коробці			ГмбХ, Німеччина; Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Первинне та вторинне пакування, контроль якості: Клоке Фарма- Сервіс ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування: Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості: БАВ Інститут фюр Гігієне унд Квалітетсзіхеру нг ГмбХ, Німеччина; Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Лабораторі фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектів Компоундс Латвіан Інстітют оф Органік Сінтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; ХВІ фарма сервісес ГмбХ,	рія/ Латвія	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
								Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина					
81.	ГЕПА-МЕРЦ	-	L-орнітину- L-аспартат	A05BA	концентрат для розчину для інфузій, 5 г/10 мл; по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	Мерц Фармасьюті калс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Б. Браун Мелсунген АГ, Німеччина; Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Б. Браун Мелсунген АГ, Німеччина; Біохем Лабор Фюр Біологіче Унд Хеміше Аналітік ГмбХ, Німеччина; іфп – Приватес Інститут фюр	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0039/01/01

№ 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
								Продакткваліт ГмбХ, Німеччина; Лабораторі фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектів Компоундс Латвіан Інстїтют оф Органік Сїнтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; ХВІ фарма сервісес ГмбХ, Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина					
82.	ГЕПА-МЕРЦ	-	L-орнітин- L-аспартат	A05BA	гранулят, 3 г/5 г; по 5 г у пакеті; по 30 або 50 або 100 пакетів у картонній коробці	Мерц Фармасьюті калс ГмбХ	Німеччина	Продукція іп bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування:	Німеччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/0039/02/01

№ 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	
								Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: БАВ Інститут фюр Гігієне унд Квалітетсзіхерунг ГмбХ, Німеччина Лабораторію фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектів Компоундс Латвіан Інстітют оф Органік Сінтезіс, Латвія Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина ХВІ фарма сервісес ГмбХ, Німеччина ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина Випробування контролю якості та випуск серії: Мерц Фарма						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ГмБХ і Ко. КГаА, Німеччина					
83.	ГДАЗЕПАМ ІС®	-	1-(гідразино карбоніл)-метил-7-бром-5-феніл-1,2-дигідро-3Н-1,4-бенздіазепін-2-он	N05BA	таблетки сублінгвальні по 0,02 г; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: уточнення написання реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	за рецептом		UA/8579/02/01
84.	ГДАЗЕПАМ ІС®	-	1-(гідразино карбоніл)-метил-7-бром-5-феніл-1,2-дигідро-3Н-1,4-бенздіазепін-2-он	N05BA	таблетки сублінгвальні по 0,05 г; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: уточнення написання реєстраційної процедури в наказі МОЗ України	за рецептом		UA/8579/02/02
85.	ГІДРОКОРТИЗОН - ПОС®	Hydrocortisone	гідрокортизону ацетат	S01BA02	мазь очна, 10 мг/г; по 2,5 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/6522/01/01
86.	ГІПНОС®	Doxylamine	доксиламіну сулцинат	N05CM, R06AA09	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	внесення змін до реєстраційних документів: уточнення написання упаковок в наказі МОЗ України	Без рецепта		UA/17957/02/01
87.	ГЛЮКОФАЖ XR	Metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте, Франція; Мерк Хелскеа КГаА, Німеччина	Франція / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3994/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці								
88.	ГОРОСТЕН®	Decamethoxine	декаметоксин	D08AJ10	розчин для зовнішнього застосування, 0,25 мг/мл по 100 мл, 400 мл у пляшках полімерних	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2048/01/01
89.	ГРОПІВІРІН®	Inosine pranobex	інозину пранобекс	J05AX05	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блістері по 2 або 5 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15404/01/01
90.	ДАКАРБАЗИН МЕДАК	Dascarbazine	Дакарбазин	L01AX04	порошок для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 100 мг 10 флаконів з порошком у коробці з картону	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, маркування та контроль серії: Онкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська Республіка; Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серії: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина	Німеччина/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	за рецептом		UA/6987/01/01
91.	ДАКАРБАЗИН МЕДАК	Dascarbazine	дакарбазин	L01AX04	порошок для приготування розчину для ін'єкцій або інфузій по 200 мг 10 флаконів з	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпр	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії:	Німеччина/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	за рецептом		UA/6987/01/02

№ 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
					порошок у коробці з картону	епарате мБХ		Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, маркування та контроль серії: Онкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська Республіка; Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серії: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина					
92.	ДАКАРБАЗИН МЕДАК	Dacarbazine	дакарбазин	L01AX04	порошок для приготування розчину для інфузій по 500 мг 1 флакон з порошком у коробці з картону	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, маркування та контроль серії: Онкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	за рецептом		UA/6987/01/03

№ 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
								Республіка; Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серії: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина					
93.	ДАКАРБАЗИН МЕДАК	Dascarbazine	дакарбазин	L01AX04	порошок для приготування розчину для інфузій по 1000 мг 1 флакон з порошком у коробці з картоном	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ	Німеччина	Вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мБХ, Німеччина; Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, маркування та контроль серії: Онкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська Республіка; Виробництво "in bulk", первинне пакування та контроль серії: Онкотек Фарма Продакшн ГмБХ, Німеччина	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	за рецептом		UA/6987/01/04
94.	ДЕЗЛОРАТАД ИН-ТЕВА	Desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковка,	Мальта/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних документів: Технічна помилка	без рецепта		UA/18739/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			контроль серії (крім визначення нітрозамінових домішок), дозвіл на випуск серії: Актавіс ЛТД, Мальта; контроль серії (визначення нітрозамінових домішок: ТОВ "Кромат - ФЕПтест ЛабСервісес", Угорщина; контроль серії (визначення нітрозамінових домішок: АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщина					
95.	ДЕКСМЕДЕТО МІДИН-БАКСТЕР	Dexmedetomidine	дексмеде томідин	N05CM18	концентрат для розчину для інфузій, 100 мкг/мл; по 2 мл у флаконі; по 5, 10 або 25 флаконів у картонній коробці	Бакстер Холдінг Бі.Ві.	Нідерланди	БАКСТЕР ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ІНДІЯ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20749/01/01
96.	ДЕПРАТАЛ	Duloxetine	дулоксетин	N06AX21	таблетки кишковорозчинні по 30 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "грануляту": АТ «Адамед Фарма», Польща; виробництво "грануляту": АТ «Адамед Фарма», Польща; виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: АТ «Адамед	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17428/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Фарма», Польща					
97.	ДЕПРАТАЛ	Duloxetine	дулоксетин	N06AX21	таблетки кишковорозчинні по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "грануляту": АТ «Адамед Фарма», Польща; виробництво "грануляту": АТ «Адамед Фарма», Польща; виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17428/01/02
98.	ДИГОКСИН-ЗДОРОВ'Я	Digoxin	дигоксин	C01AA05	таблетки по 0,25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 50 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 50 таблеток у блістерах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4231/01/01
99.	ДИКЛОФЕНАК ЄВРО	Diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 10 блістерів у коробці з картону; по 10 таблеток у кожному з 2-х блістерів, що з'єднані разом; по 5 комбо блістерів у коробці з картону	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3939/03/01
100.	ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ	Diclofenac	диклофенак натрію	-	порошок кристалічний	Приватне акціонерне	Україна	ААРТІ ДРАГС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/21166/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					(субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах, що вкладаються у фіброві барабани для фармацевтичного застосування	товариство фармацевтична фабрика "Віола"				документів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України			
101.	ДИКЛОФЕНАК-ВІОЛА	Diclofenac	диклофенаку натрію	M02AA15	гель 1 %, по 40 г у тубах; по 40 г у тубі; по 1 тубі в паці з картону; по 40 г або по 100 г у тубах ламінатних; по 40 г або по 100 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в паці з картону	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/7167/01/01
102.	ДИМЕКСИД® АРТЕРІУМ	Dimethyl sulfoxide	диметилсульфоксид	M02AX03	розчин нашкірний; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в паці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/4522/01/01
103.	ДИП РИЛІФ	-	ібупрофен, левоментол	M02AX10	гель, по 15 г або по 50 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі в картонній коробці	Ментолатум Компані Лімітед	Велика Британія	Ментолатум Компані Лімітед	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/0377/01/01
104.	ДИСПОРТ®	Botulinum toxin	комплекс ботулінічний токсин типу А-гемаглютинін	M03AX01	порошок для розчину для ін'єкцій по 300 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН БІОФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13719/01/02
105.	ДИСПОРТ®	Botulinum toxin	комплекс ботулінічний токсин типу А-гемаглютинін	M03AX01	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН БІОФАРМ ЛІМІТЕД	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13719/01/01
106.	ДИФЛЮКАН®	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 50 мг; по 7 капсул у блістері; по 1 блістеру в	Пфайзер Інк.	США	Фарева Амбуаз	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5970/02/01

№ 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
					картонній упаковці								
107.	ДИФЛЮКАН®	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	Пфайзер Інк.	США	Фарева Амбуаз	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5970/02/02
108.	ДИФЛЮКАН®	Fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 150 мг; по 1 капсулі в блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	Пфайзер Інк.	США	Фарева Амбуаз	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5970/02/03
109.	ДІАБАКТ	¹³ C-urea	¹³ C-сечовина	V04CX05	таблетки по 50 мг, по 1 таблетці в блістері; по 1 блістеру разом з 2 скляними пробірками з кришками блакитного кольору для 00-хвилинного зразка для дихання, 2 скляними пробірками з кришками червоного кольору для 10-хвилинного зразка для дихання, 1 одноразовою соломинкою в поліетиленовому пакету, 4 етикетками зі штрихкодом для 4 пробірок для зразків та додатковими 2 етикетками зі штрихкодом в картонній коробці. по 1 таблетці в блістері, по 10 блістерів в картонній коробці.	Лабораторії Майолі Спіндлер	Франція	Ідентифікація 13C: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Сведен АБ, Швеція; Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, включаючи випробування готового лікарського засобу: Ардена Памплон С.Л., Іспанія; фінальний випуск серії готового лікарського засобу: Лабораторії Майолі Спіндлер, Франція; вторинне пакування: Креафарм Індастрі, Франція	Швеція/ Іспанія/ Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20166/01/01
110.	ДОКСОРУБІЦИН "ЕБЕВЕ"	Doxorubicin	доксорубіцину	L01DB01	концентрат для розчину для	ЕБЕВЕ Фарма	Австрія	повний цикл виробництва:	Австрія/ Німеччи	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/1379/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлорид		інфузій, 2 мг/мл; по 5 мл (10 мг), по 25 мл (50 мг), по 50 мл (100 мг), або по 100 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Гес.м.б.Х. Нфг. КГ		ФАРЕВА Унтрах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко.КГ, Німеччина; тестування: МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Зейберсдорф Лабор ГмбХ, Австрія	на	документів: Зміни І типу			
111.	ДОТАВІСТ	Gadoteric acid	гадотерова кислота	V08CA02	розчин для ін'єкцій, 279,32 мг/мл (0,5 ммоль/мл); по 5 мл або 10 мл, або 15 мл, або 20 мл, або 60 мл, або 100 мл у флаконі; по 1 флакону в паці; по 10 мл або 15 мл, або 20 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 1 або 5 блістерів у паці з картону; по 10 мл або 15 мл, або 20 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу, з окремо вкладеною голкою	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16798/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у контейнері та/або упором для пальців у блістері; по 1 або 5 блістерів у пачці з картону; по 10 мл або 15 мл, або 20 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері з окремо вкладеною голкою у контейнері та/або упором для пальців у пачці; по 1 або 5 блістерів у пачці								
112.	ЕВІНОПОН	Diclofenac	диклофенаку натрію	M01AB05	розчин для ін'єкцій, по 25 мг/мл; по 3 мл (75 мг) в ампулі; по 5 ампул у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці	БРОС ЛТД	Греція	БРОС ЛТД	Греція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0898/01/01
113.	ЕКСТРАНІЛ	-	ікодекстрин; натрію хлорид; кальцію хлорид, дигідрат; магнію хлорид, гексагідрат; натрію лактату розчин	B05DA	розчин для перитонеального діалізу; по 2,5 л розчину у пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом і з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластиковий пакет; по 4 комплекти у картонній коробці; по 2,5 л розчину у пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	Вентів Менуфекчуринг Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3426/01/01

№ 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
					магістралей і Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 4 комплекти у картонній коробці; по 2,0 л розчину у пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом і з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2,0 л розчину у пластиковому мішку, обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей і Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці								
114.	ЕКСТРАТЕРМ®	-	трава термопсису ланцетного, натрію гідрокарбонат	R05X	таблетки; по 12 таблеток у блістерах; по 12 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/3602/01/01

№ 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
								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					
115.	ЕЛЕВІТ® ПРОНАТАЛЬ	Multivitamins and other minerals, incl. combinations	вітамін А, вітамін В1, вітамін В2, вітамін В6, вітамін В12, вітамін С (у вигляді кальцію аскорбату дигідрату), вітамін D3, вітамін Е, кальцію пантотенат, біотин, нікотинамід, фолієва кислота, кальцій (у вигляді кальцію	A11AA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Драженофарм Апотекер Пюшль ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/9996/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(у вигляді міді сульфату безводного)										
116.	ЕНТЕРОЛ 250	Saccharomyces boulardii	сахароміцети буларді CNCM I-745 (ліофілізовані клітини)	A07FA02	порошок для орального застосування по 250 мг; по 10 пакетиків у картонній коробці	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6295/01/01
117.	ЕНТЕРОЛ 250	Saccharomyces boulardii	сахароміцети буларді CNCM I-745 (ліофілізовані клітини)	A07FA02	капсули по 250 мг; по 10 або по 20, або по 30, або по 50 капсул у пляшці скляній; по 1 пляшці скляній у картонній коробці; по 5 капсул у блістері; по 2 або по 4, або по 6 блістерів у картонній коробці; по 6 капсул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	БІОКОДЕКС	Франція	БІОКОДЕКС	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6295/02/01
118.	ЕТОПОЗИД "ЕБЕВЕ"	Etoposide	етопозид	L01CB01	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2,5 мл (50 мг), або по 5 мл (100 мг), або по 10 мл (200 мг), або по 20 мл (400 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; Випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Зейберсдорф Лабор ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2569/01/01

№ 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
119.	ЄВРОПЕНЕМ	Meperone m	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ЕйСіЕс Добфар С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9945/01/02
120.	ЄВРОПЕНЕМ	Meperone m	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Євро Лайфкер Лтд	Велика Британія	ЕйСіЕс Добфар С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9945/01/01
121.	ЄВРОФАСТ КОМБІ	Ibuprofen, combinations	ібупрофен та парацетамол	M01AE51	капсули м'які, 200 мг/500 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Олів Фармасайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19195/01/01
122.	ЄВРОФАСТ КОМБІ	Ibuprofen, combinations	ібупрофен та парацетамол	M01AE51	капсули м'які, 200 мг/500 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Олів Фармасайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19195/01/01
123.	ЄВРОФАСТ СОФТКАПС	Ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	капсули м'які, по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Олів Фармасайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19861/01/02
124.	ЄВРОФАСТ СОФТКАПС	Ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	капсули м'які, по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Олів Фармасайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/19861/01/01
125.	ЗОДАК®	Cetirizine	цетиризину дигідрохлорид	R06AE07	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг; № 30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ "Опелла Хелскеа Україна"	Україна	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/4070/03/01
126.	ЗОЛАФРЕН	Olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробник "in bulk", первинного та вторинного	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2604/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери у картонній коробці			пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща; контроль якості, дозвіл на випуск серії: АТ "Адамед Фарма", Польща					
127.	ЗОЛАФРЕН	Olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробник "in bulk", первинного та вторинного пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща; контроль якості, дозвіл на випуск серії: АТ "Адамед Фарма", Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2604/01/02
128.	ЗОЛАФРЕН ФАСТ	Olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща; виробник, відповідальний за випуск та контроль серії: АТ "Адамед Фарма", Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19567/01/02
129.	ЗОЛАФРЕН ФАСТ	Olanzapine	оланзапін	N05AH03	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща; виробник, відповідальний	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19567/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								за випуск та контроль серії: АТ "Адамед Фарма", Польща					
130.	ІМІПЕНЕМ/ЦИЛАСТАТИН	Imipenem and cilastatin	іміпенем та циластатин	-	порошок для розчину для інфузій, 500 мг/500 мг; in bulk: по 176 флаконів або 190 флаконів у коробці	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	ЕйСіЕс ДОБФАР Ес.Пі.Ей.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/17716/01/01
131.	ІММУНАЛ®	-	Висушений сік, одержаний зі свіжозібраної трави квітучої ехінацеї пурпурної (Echinacea purpurea L.)	L03AX	таблетки по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	контроль серії (мікробіологічний контроль), випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії (за виключенням мікробіологічного контролю): Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2837/02/01
132.	ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАН	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин (D) ¹ ; правцевий анатоксин (T) ¹ ; Bordetella pertussis кашлюкові антигени: кашлюковий	J07CA06	суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, маркування та пакування,	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15832/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	Б, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В		анатоксин (РТ) ¹ ; нитчастий гемаглютинін (FHA) ¹ ; пертактин (PRN) ¹ ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) ² ; тип 2 (штам MEF-1) ² ; тип 3 (штам Saukett) ² ; полісахарид Haemophilus influenzae типу b (полірибозилрибітол фосфат, PRP) кон'югований з правцевином анатоксином (ТТ) як носієм протеїну; ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді;		змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (НіВ) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці			проведення контролю якості ДТРА-ІРV компонент. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компонент. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості ДТРА-ІРV компонент. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компонент. Маркування та пакування готового продукту)					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідратований 2 розмножені на клітинах Vero										
133.	ІРНІЗЕТ	Irinotecan	іринотека н	L01CE02	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл/40 мг або 5 мл/100 мг, або 15 мл/300 мг, або 25 мл/500 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19792/01/01
134.	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	-	квітки календули (Calendula e flores)	D03AX	настойка, по 40 мл у флаконах скляних або полімерних	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Віола"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/8039/02/01
135.	КАЛІЮ ЙОДИД	Potassium iodide	калію йодид	V03AB21	таблетки по 0,25 г; по 10 таблеток у стріпах; по 10 таблеток у стрипі; по 15 стрипів у пацці з картону	ПАТ «Монфарм»	Україна	ПАТ «Монфарм»	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6190/01/01
136.	КАЛЬЦЕОС	-	кальцію карбонат (calcium carbonate)	A12AX	таблетки жувальні; по 15 таблеток у поліпропіленовій тубі з поліетиленовою	Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ	Франція	Іннотера Шузі	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/13337/01/01

№ 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
			колекальц иферол (вітамін D ₃)		пробкою; по 2 туби в картонній пачці								
137.	КАНЕСПОР®	Bifonazole	біфоназол	D01AC10	крем 1 %; по 15 г в алюмінієвій тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/3589/01/01
138.	КАРДІОАРГІНІ Н-ЗДОРОВ'Я	-	аргініну аспарагінат, діаргініну сукцинат, магнію аспарагінат, калію аспарагінат	-	сіроп in bulk: по 50 л у бочках	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу	-		UA/14656/01/01
139.	КАРДІОМАГНІЛ ФОРТЕ	Acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	B01AC06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 30 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво за повним циклом: Такеда ГмбХ, місце виробництва Оранієнбург	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	№ 30 – без рецепта; № 100 – за рецептом		UA/10141/01/02
140.	КАРДОНАТ	-	кобамамід (дибенкосид, кофермен	A11JC	капсули; по 20 або 30 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "СПЕРКО	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6386/01/01

№ 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
			т В12), кокарбоксилаза (хлорид) (кофермент В1), піридоксал-5-фосфат (кофермент В6); карнітину хлорид, лізину гідрохлорид			УКРАЇНА"		Україна", Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)					
141.	КЛЕКСАН®	Епохарагін	еноксапарин натрію	B01AB05	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/1мл № 2: по 0,8 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; № 2: по 0,8 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; № 2: по 0,8 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7181/01/01
142.	КЛЕКСАН®	Епохарагін	еноксапарин натрію	B01AB05	розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/мл; № 10 (2x5):	ТОВ "Санofi-Авентіс	Україна	САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА	Франція	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/7182/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
					по 0,2 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 0,2 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 0,2 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 0,4 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 0,4 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 0,4 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1 мл у шприц-дозі із захисною системою голки	Україна"					Зміни I 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
					ERIS; по 2 шприц-дозу у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дозу у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці; по 1 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дозу у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці								
143.	КЛОТРИМАЗОЛ	Clotrimazole	клотримазол	D01AC01	мазь 1 %; по 25 г у тубі; по 1 тубі у паці 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 документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/1645/02/01
144.	КОМБІГАН®	Timolol, combinations	бримонідину тартрат; тимололу малеат	S01ED51	краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 або 3 флаконі-крапельниці в картонній упаковці	Еббві Лімітед	Ірландія	Аллерган Фармасьютікал з Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11289/01/01
145.	КОМЕЦИТРОН	Paracetamol, combinations excl. psycholeptics	парацетамол, фенілефрину гідрохлорид, фенірамін малеат, кислота аскорбінова	N02BE51	порошок для орального розчину, по 13,60 г в саше; по 10 саше у паці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	без рецепта		UA/19918/01/01

№ 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
146.	КОНТРАКТУБЕКС	-	рідкий екстракт цибулі (Ext.Серае), гепарин натрію, алантоїн	D03AX	гель; по 10, 20 або 50 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Х.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Лабораторі фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектів Компондс Латвіан Інстітют оф Органік Сінтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; ДЕЛФ-і ГмбХ, Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/6090/01/01
147.	КОНТРАХІСТ АЛЕРДЖІ®	Levocetirizine	левоцетиризину дигідрохлорид	R06AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці;	АТ "Адамед Фарма"	Польща	первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: АТ "Адамед Фарма",	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/15823/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці			Польща; виробництво, первинне та вторинне пакування: АТ "Адамед Фарма", Польща					
148.	КОНТРОЛФЛЕКС	Thiocolchicoside	тіоколікозид	M03BX05	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 2 мл в ампулах; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ"	Україна	ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса виробника; відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії); АТ "Галичфарм", Україна (відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19023/01/01
149.	КОРВАЛДИН®	Barbiturates in combination with other drugs	етилловий ефір α-бромізованої кислоти, фенобарбітал, м'ята олія, олія хмелю	N05CB02	краплі оральні, по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І	по 25 мл - без рецепта; по 50 мл – за рецептом		UA/2553/01/01
150.	КОРВАЛОЛ® Н	-	етилловий	N05CX	краплі оральні, по	АТ	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до	без		UA/3684/01/01

№ 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
			ефір α-бромізованої леріанової кислоти, розчин ментолу в ментилловому ефірі кислоти ізовалеріанової, м'яти олія, олія хмелю		25 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці з картону	"Фармак"				реєстраційних документів: Зміни I типу	рецепта		
151.	КОРСАР® AM	Valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат; валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/160мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	За рецептом		UA/16393/01/01
152.	КОРСАР® AM	Valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат; валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/160 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	за рецептом		UA/16392/01/02
153.	КОРСАР® AM	Valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат; валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/ 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	за рецептом		UA/16392/01/01
154.	КУСТОДІОЛ	-	натрію хлорид, калію хлорид, магнію хлорид, гексагідрат; гістидин, гістидину гідрохлор	V07AB	кардіоплегічний розчин; по 500 мл або 1000 мл у пляшках скляних; по 2 л, або 5 л у пакетах, або по 1 л у пакеті, вміщеному у вакуумну упаковку, по 1 пакету в коробці	Др. Франц Кьолер Хемі ГмбХ	Німеччина	Др. Франц Кьолер Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6672/01/01

№ 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, моногідрат; триптофан, маніт, кальцію хлорид, дигідрат; α-кетоглутарова кислота										
155.	ЛАМІФЕН®	Terbinafine	тербінафіну гідрохлорид	D01AE15	гель 1 %, по 15 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картоном	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: ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола", 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/6136/02/01
156.	ЛЕВОМІЦЕТИН У РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	Chloramphenicol	хлорамфенікол	D06AX02	розчин нашкірний, спиртовий 0,25 % 25 мл у флаконах	Товариство з обмеженою	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	Без рецепта	підлягає	UA/8046/02/01

№ 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
	0,25 %					відповідальністю "Фармацевтична компанія "Біола"				Зміни I типу			
157.	ЛЕВОПРО	Levofloxacin	левофлоксацину гемігідрат	J01MA12	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл, по 100 мл або по 150 мл у пляшці; по 1 пляшці у паці	Товариство з обмеженою відповідальністю «ЕС ФАРМА»	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14730/01/01
158.	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 серії: ЕВЕР Фарма Йена ГмбХ, Німеччина; Випуск серії: Сандоз ГмбХ – Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13229/01/02
159.	ЛІЗИНОПРИЛ-АСТРАФАРМ	Lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4968/01/01
160.	ЛІЗИНОПРИЛ-АСТРАФАРМ	Lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4968/01/02

№ 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
161.	ЛІЗИНОПРИЛ-АСТРАФАРМ	Lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4968/01/03
162.	ЛІЗОЦИМУ ГІДРОХЛОРИД	Lysozyme	лізоциму гідрохлорид	-	порошок (субстанція) в пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Боухьойс Ентховен Бі.Ві.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	-		UA/16707/01/01
163.	ЛОКСИДОЛ	Meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл в ампулі; по 3 ампули у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20832/01/01
164.	ЛОПЕДІУМ®	Loperamide	лоперамід у гідрохлорид	A07DA03	капсули тверді по 2 мг; по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	виробництво in bulk, пакування, випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; пакування, випуск серії: Лек С.А., Польща; виробництво за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Німеччина/Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9738/01/01
165.	ЛОРГЕКС	-	гексетидин; холіну саліцилат; хлорбутанолу гемігідрат	R02AA20	спрей для ротової порожнини; по 50 мл у флаконі скляному або полімерному, укупореному пульверизатором, по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконі скляному	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта	підлягає	UA/19971/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					або полімерному, укупореному кришкою, по 1 флакону разом з пульверизатором в пачці								
166.	ЛЮТЕІНА	Progesterone	прогестерон	G03DA04	таблетки вагінальні по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери разом з аплікатором в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери без аплікатора в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5244/01/03
167.	ЛЮТЕІНА	Progesterone	прогестерон	G03DA04	таблетки вагінальні по 100 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери разом з аплікатором в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери без аплікатора в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5244/01/02
168.	ЛЮТЕІНА	Progesterone	прогестерон	G03DA04	таблетки вагінальні по 50 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5244/01/01
169.	ЛЮФІ-500	Levofloxacin	левофлоксацину гемігідрат	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Іпка Лабораторізі Лімітед	Індія	Іпка Лабораторізі Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16367/01/01
170.	МАГНЕ-В6®	-	магнію лактату дигідрат і магнію	A11EC	розчин для перорального застосування; № 10: по 10 мл в	ТОВ "Опелла Хелскеа Україна"	Україна	КОПЕРАСЬОН ФАРМАСЬЮТІК ФРАНСЕЗ	Франція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5476/01/01

№ 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
			підолят, піридоксин гідрохлорид (вітамін В6)		ампулі; по 10 ампул з двома лініями розлому у піддоні з картону, в картонній коробці								
171.	МАГНЕМАКС-ЗДОРОВ'Я	-	магнію лактату дигідрат і магнію підолят, піридоксин гідрохлорид	A11EC	розчин оральний; по 10 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/16940/01/01
172.	МЕНОВАЛЕН	-	валеріани комплекс ліпофільний) (Valeriana e radices extractum spissum), м'яти перцевої комплекс ліпофільний (Menthae piperitae extractum spissum)	N05CM	капсули, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5279/01/01
173.	МЕНОПУР	Human	менотропі	G03GA0	порошок	Феррінг	Німеччин	виробник	Німеччи	внесення змін до	За		UA/6705/01/01

№ 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
		menopausal gonadotrophin	н (людський менопаузальний гонадотропін високоочищений, ЛМГ), що містить фолікулоstimulatory гормон (ФСГ) та лютеїнізуючий гормон (ЛГ)	2	ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 75 МО ФСГ та 75 МО ЛГ, по 10 флаконів з порошком і по 10 ампул із розчинником (0,9 % розчин натрію хлориду, кислота хлористоводнева розведена, вода для ін'єкцій) по 1 мл в картонній упаковці	ГмбХ	а	порошку, первинне пакування, контроль якості (окрім біологічного аналізу), маркування, вторинне пакування та випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина; виробник порошку, первинне пакування: Феррінг Продакшн Інк., США; вторинне пакування: Феррінг-Лечива, а.с., Чеська Республіка; контроль якості (біологічний аналіз): Квалтек Лабораторіз, Інк., США; виробник розчинника, первинне пакування, маркування та вторинне пакування: Хаупт Фарма Вюльфінг ГмбХ, Німеччина; виробник розчинника, первинне пакування, контроль якості:	на/США/Чеська Республіка	реєстраційних документів: Зміни II типу	рецептом		

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Зентіва к.с., Чеська Республіка; маркування, контроль якості, вторинне пакування та випуск серії розчинника: Феррінг ГмБХ, Німеччина					
174.	МЕРАЛІС® ІНТЕНСІВ	xylometazoline	іпратропію бромід і ксилометазоліну гідрохлорид	R01AB06	спрей назальний, розчин; по 10 мл у флаконі з дозуючим пристроєм; по 1 флакону у картонній коробці	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	без рецепта		UA/17378/01/01
175.	МЕРОПЕНЕМ	Meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 50 флаконів з порошком у пацці з картону	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна (пакування із форми in bulk фірми-виробника Шеньчжень Хайбінь Фармасьютікел Ко., Лтд., Китай)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/11213/01/01
176.	МЕРОПЕНЕМ	Meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 або 50 флаконів з порошком у пацці з картону	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків»	Україна	Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна (пакування із форми in bulk фірми-виробника Шеньчжень Хайбінь Фармасьютікел Ко., Лтд.,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/11213/01/02

№ 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
								Китай)					
177.	МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА	Meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг, по 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія; Виробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16112/01/01
178.	МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА	Meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг, по 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія; Виробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А. Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16112/01/02
179.	МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА	Meropenem	меропенему тригідрат	J01DH02	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 2 г, по 6 флаконів з порошком у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія; Виробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А. Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16112/01/03

№ 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
180.	МЕТЕОСПАЗМІЛ	Alverine, combination	альверин у цитрат; симетикон	A03AX58	капсули по 10 капсул у блістері; по 2 або по 3 блістери у картонній коробці	Лабораторії Майолі Спіндлер	Франція	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторії Галенік Вернін, Франція; первинна та вторинна упаковка, контроль якості, відповідальний за випуск серії: Лабораторії Майолі Спіндлер, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8767/01/01
181.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	Methotrexate	метотрексат	L01BA01	концентрат для розчину для інфузій, 100 мг/мл; по 5 мл (500 мг), або по 10 мл (1000 мг), або по 50 мл (5000 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1209/02/01
182.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	Methotrexate	метотрексат	L01BA01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл (10 мг), по 5 мл (50 мг) у флаконі; по 1 флакону в	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/02/01

№ 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
					картонній коробці; по 0,75 мл (7,5 мг), по 1 мл (10 мг), по 1,5 мл (15 мг), по 2 мл (20 мг) у попередньо заповненому шприці; по 1 або по 5 попередньо заповнених шприців у картонній коробці разом зі стерильною ін'єкційною голкою та серветками			серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; тестування: МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор ГмбХ, Австрія; тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина					
183.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	Methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 або 10 блістерів у картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/01/01
184.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	Methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 5 блістерів у картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/01/03
185.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	Methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 5	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х.	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/0513/01/02

№ 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
				1	блістерів у картонній коробці	Нфг. КГ		КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амареґ ГмбХ, Німеччина		Зміни I типу			
186.	МІЛІ НОСІК	Phenylephrine, combinations	хлорфеніраміну maleат, фенілефрину гідрохлорид	R01BA53	краплі оральні з фруктовим смаком; по 15 мл у скляному флаконі; по 1 флакону з градуйованою піпеткою в картонній упаковці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Гракуре Фармасьютікалс ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0567/01/01
187.	МІЛУКАНТ	Montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг по 7 таблеток у блістері; по 4 або 12 блістерів в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробник "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії: АТ «Адамед Фарма»	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10397/02/01
188.	МІЛУКАНТ	Montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 5 мг по 7 таблеток у блістері, по 4 або 12 блістерів в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробник "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії: АТ «Адамед Фарма»	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10397/01/02
189.	МІЛУКАНТ	Montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки жувальні по 4 мг по 7 таблеток у блістері, по 4 або 12 блістерів в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробник "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії: АТ «Адамед Фарма»	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10397/01/01

№ 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
190.	МІЛЬГАМА®	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12	бенфотіамін, піридоксин гідрохлорид	A11DB	таблетки, вкриті оболонкою, по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	випробування серій для хімічних/фізичних тестів: Лаборфюраналітік та фармасьютікал Хемі Др.Гранеренд Партнер ГмбХ, Німеччина; виробник відповідає за вторинне пакування, первинне пакування, дільниця, на якій проводяться будь-які виробничі стадії, включаючи виробництво "in bulk", включаючи відповідальність за ввезення та випуск серії, а також контроль/випробування серій: Маусманн-Арцнаймітель КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/8049/01/01
191.	МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	Mirtazapine	міртазапін	N06AX11	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4430/01/01
192.	МІРТАЗАПІН САНДОЗ®	Mirtazapine	міртазапін	N06AX11	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/4430/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці					Зміни I типу			
193.	МОВАЛІС®	Meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 7,5 мг; по 10 таблеток; по 2 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (включно з показником мікробіологічна чистота) при випуску та протягом терміну придатності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (за виключенням показника мікробіологічна чистота) при випуску та протягом терміну придатності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; виробництво, контроль якості за виключенням	Німеччина/Греція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2683/02/01

№ 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
								показника мікробіологічна чистота) при випуску та протягом терміну придатності, випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина					
194.	МОВАЛІС®	Meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 15 мг; по 10 таблеток; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (включно з показником мікробіологічна чистота) при випуску та протягом терміну придатності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості (за виключенням показника мікробіологічна чистота) при випуску та	Німеччина/ Греція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2683/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								протягом терміну придатності, випуск серії: Берінгер Інгельхайм Хеллас Сингл Мембер С.А., Греція; виробництво, контроль якості за виключенням показника мікробіологічна чистота) при випуску та протягом терміну придатності, випуск серії: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина					
195.	МОВІФЛЕКС® ДЕКС	Dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; 6 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Дева Холдинг А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19056/01/01
196.	МОВІФЛЕКС® ДЕКС	Dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; 6 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Дева Холдинг А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19056/01/01

№ 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
					в картонній коробці								
197.	МОКСИФЛОКСАЦИН-ДАРНИЦЯ	Moxifloxacin	моксифлоксацину гідрохлорид	J01MA14	розчин для інфузій, 400 мг/250 мл по 250 мл у флаконі; по 1 флакону в паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20291/01/01
198.	МОЛЕСКІН®	Mometasone	мометазону фуруат	D07AC13	крем 0,1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі у паці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7002/01/01
199.	МОМЕДЕРМ®	Mometasone	мометазону фуруат	D07AC13	мазь, 1 мг/г, по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС УКРАЇНА"	Україна	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10968/01/01
200.	НАГЛАЗИМ®	Galsulfase	галсульфаз	A16AB08	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл; по 5 мл у флаконі, закупореному пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком з поліпропіленовим диском типу «flir-off». По 1 флакону у картонній коробці	БіоМарин Інтернешнл Лімітед	Ірландія	Виробництво балку, наповнення в первинну упаковку та контроль балку: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості готового лікарського засобу: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Маркування та вторинне пакування готового лікарського засобу: АндерсонБреко	Німеччина/ Велика Британія/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13183/01/01

№ 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
								н (ЮК) Лімітед, Велика Британія; Контроль якості готового лікарського засобу, маркування, вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: БіоМарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія					
201.	НАКОМ®	Levodopa and decarboxylase inhibitor	леводопа і карбідопа	N04BA02	таблетки, 250 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	контроль серії (лише мікробіологічної), випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д. д., Словенія; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії (окрім мікробіологічного): Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія.	Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9134/01/01
202.	НАРДІН® МУЛЬТИДОЗ	Епохарагін	еноксапарин натрію	B01AB05	розчин для ін'єкцій, 500 мг (50 000 анти-фактор Ха	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм", Україна (пакування із	Україна	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/20479/01/02

№ 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
					МО)/5 мл, по 1 багатодозовому флакону по 5 мл в картонній коробці			форми in bulk Шенджен Текдоу Фармасьютикал Ко., Лтд, Китай)		Зміни I типу			
203.	НАРДІН® МУЛЬТИДОЗ	Epocharin	еноксапарин натрію	B01AB05	розчин для ін'єкцій, 300 мг (30 000 анти-фактор Ха МО)/3 мл; по 1 багатодозовому флакону по 3 мл в картонній коробці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм", Україна (пакування із форми in bulk Шенджен Текдоу Фармасьютикал Ко., Лтд, Китай)	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20479/01/01
204.	НОКСПРЕЙ АКТИВ	Oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	назальний спрей 0,05 % по 8 мл або 10 мл, або 12 мл у контейнері з насосом з розпилювачем; по 1 контейнеру в картонній пачці	СПЕРКО ІНТЕРНЕТ ЛІМІТЕД	Кіпр	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/12675/01/01
205.	НО-ШПА® ФОРТЕ	Drotaverine	дротаверину гідрохлорид	A03AD02	таблетки по 80 мг; № 10: по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; № 24: по 24 таблетки у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	ТОВ «Опелла Хелскеа Україна»	Україна	Виробництво, контроль якості, пакування, маркування, випуск серії: Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Виробництво, контроль якості, пакування, маркування, випуск серії: Опелла Хелскеа Поланд Сп. з о.о., Польща; Мікробіологічний контроль ГЛЗ: ЄУРОАПІ Хангері Лтд.,	Угорщина/Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8879/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Угорщина; Мікробіологічний контроль ГЛЗ: ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Підприємство №3 (Підприємство в Чаніквельдь), Угорщина					
206.	ОКСАЛІПЛАТИН "ЕБЕВЕ"	Oxaliplatin	оксаліплатин	L01XA03	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл; по 10 мл (50 мг), або 20 мл (100 мг), або 30 мл (150 мг), або 40 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль/випробування серії: Умфорана Лабор фьор Аналітік унд Ауфтрагфорсшунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина.	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6314/02/01
207.	ОМЕЗ®	Omeprazole	омепразол	A02BC01	капсули по 10 мг, по 10 капсул у блістері; 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 документів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта		UA/0235/02/02
208.	ОМЕЗ®	Omeprazole	омепразол	A02BC01	капсули по 40 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або 3	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО – 3	Індія	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/0235/02/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці					Зміни I типу			
209.	ПАМІДОЛ	loramidorol	йопамідол	V08AB04	розчин для ін'єкцій по 300 мг/мл, по 50 мл або по 100 мл розчину у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	"Юнік Фармасьют ікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьют ікалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15509/01/01
210.	ПАМІДОЛ	loramidorol	йопамідол	V08AB04	розчин для ін'єкцій по 370 мг/мл, по 50 мл або по 100 мл розчину у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	"Юнік Фармасьют ікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьют ікалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютікал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15509/01/02
211.	ПАНГАСТРО®	Pantoprazole	пантопразол	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії; упаковка, випуск серії); виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; контроль мікробіологічної	Туреччина/ Румунія/ Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13512/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								чистоти: Новартіс Саглік Гіда ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглік Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; Лек С.А., Польща (первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії; первинне і вторинне пакування, випуск серії)					
212.	ПАНГАСТРО®	Pantoprazole	пантопразол	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія (випуск серії; упаковка, випуск серії); виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; контроль мікробіологічної чистоти: Новартіс	Туреччина/ Румунія/ Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13512/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Саглик Гіда ве Тарім Урунлері Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; Лек С.А., Польща (первинне і вторинне пакування, контроль серії, випуск серії; первинне і вторинне пакування, випуск серії)					
213.	ПАРАЦЕТАМОЛ-БАКСТЕР	Paracetamol	парацетамол	N02BE01	розчин для інфузій, 10 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 25 флаконів у картонній коробці	Бакстер Холдінг Бі.Ві.	Нідерланди	БІЕФФЕ МЕДІТАЛ С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20701/01/01
214.	ПЕНТАЛГІН ФС ЕКСТРА КАПСУЛИ	Metamizole sodium, combinations with psycholeptics	парацетамол, метамізол натрію моногідрат, кофеїн, фенобарбітал, кодеїну фосфату гемігідрат	N02BB72	капсули; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10881/01/01
215.	ПОЛІ-МІКС Б	Polymyxin B	поліміксину В сульфат	J01XB02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 000 МО 1 флакон у картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18622/01/01
216.	ПОМАЛІДОМІД -ВІСТА	Pomalidomide	помалідомід	L04AX06	капсули тверді по 2 мг, по 21 капсулі у	Містрал Кепітал	Англія	виробництво (повний цикл):	Іспанія/Чеська	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/18299/01/01

№ 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
					флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Менеджмент Лімітед		Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка.	Республіка.	документів: Зміни І типу			
217.	ПОМАЛІДОМІД -ВІСТА	Pomalido mide	помалідо мід	L04AX06	капсули тверді по 3 мг, по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка.	Іспанія/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18299/01/02
218.	ПОМАЛІДОМІД -ВІСТА	Pomalido mide	помалідо мід	L04AX06	капсули тверді по 4 мг, по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республіка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка.	Іспанія/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18299/01/03
219.	ПРАЙД®	Paracetam	парацета	N02BE01	розчин для інфузій,	АТ	Україна	повний цикл	Україна	внесення змін до	за		UA/19725/01/01

№ 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
		ol	мол	1	10 мг/мл; по 50 мл або 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці	"Фармак"		виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна		реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		
220.	ПРАМІПЕКСОЛ АСІНО	Pramipexole	праміпексолу дигідрохлориду моногідрат	N04BC05	таблетки по 0,25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20568/01/01
221.	ПРАМІПЕКСОЛ АСІНО	Pramipexole	праміпексолу дигідрохлориду моногідрат	N04BC05	таблетки по 1,0 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20568/01/02
222.	ПРЕДНІЗОЛОН У АЦЕТАТ	Prednisolone	преднізолону ацетат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ЕУРОАПІ Франце	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/19866/01/01
223.	ПРОГЕСТЕРОН	Progesterone	прогестерон	-	порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для виробництва стерильних лікарських форм	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	Джіангсу Жиарке Фармасьютикал з Груп Корп., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/3617/01/01
224.	ПРОПОФОЛ РОМФАРМ	Propofol	пропофол	N01AX10	емульсія для ін'єкцій та інфузій, 10 мг/мл, по 20 мл у скляному флаконі з гумовою пробкою та ковпачком типу фліп-офф, по 5 флаконів у картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; контроль	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19634/01/01

№ 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
								фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування та контроль біологічних та мікробіологічних показників лікарського засобу)					
225.	РАНОСТОП®	Povidone-iodine	повідон-йод	D08AG02	мазь 10 %; по 20 г або по 40 г, або по 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	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: ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/8650/01/01
226.	РЕЗЛОД	Dorzolamide	дорзоламід	S01EC03	краплі очні, розчин 2 %; по 5 мл у флаконі-	Фарматен С.А.	Греція	вторинне пакування, контроль якості,	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/14430/01/01

№ 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
					крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці			випуск серій: Фарматен С.А., Греція; виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Фамар Анонімне Промислове Одноосібне Підприємство Фармацевтичної та Косметичної Промисловості, Греція		Зміни I типу			
227.	РЕМЕСУЛІД® РАПІД	Nimesulide	німесулід	M01AX17	гранули для оральної суспензії, 100 мг/2 г; по 2 г в саше; по 10 або 30 саше у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17626/01/01
228.	РЕНАЛГАН®	Pitofenone and analgesics	метамізол натрію, пітофенон у гідрохлорид, фенпіверинію бромід	A03DA02	таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", Україна; ПрАТ "Технолог", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1530/01/01
229.	РОЗУЛІП®	Rosuvastatin	розувастатин цинку	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 8 блістерів у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11831/01/03
230.	РОЗУЛІП®	Rosuvastatin	розувастатин цинку	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг;	ЗАТ Фармацевтичний завод	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/11831/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 7 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 8 блістерів у картонній коробці	ЕГІС				Зміни І типу			
231.	РОЗУЛІП®	Rosuvastatin	розувастатин цинку	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 8 блістерів у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11831/01/02
232.	САГІЛІА®	Rasagiline	разагілін	N04BD02	таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Делорбіс Фармасьютікалс ЛТД, Кіпр; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Ірбефар - Індастрія Фармасьютіка, С.А.,	Кіпр/Португалія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18155/01/01

№ 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
								Португалія					
233.	САНОМЕН	Mometasone	мометазону фураат	R01AD09	спрей назальний, дозований, суспензія 50 мкг/дозу по 60 або 120, або 140 доз у контейнері; по 1 контейнеру у коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	Лек Фармацевтична компанія д.д.	Словенія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15870/01/01
234.	САРГІН	Arginine hydrochloride	L-аргініну гідрохлорид	B05XB01	розчин для інфузій, 42 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16480/01/01
235.	СЕВІКАР	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17647/01/02
236.	СЕВІКАР	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17647/01/03
237.	СЕВІКАР	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17647/01/01
238.	СЕЛОФЕН	Zaleplon	залеплон	N05CF03	капсули по 10 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери у	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво нерозфасованої продукції, первинне і	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5258/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			вторинне пакування: АТ «Адамед Фарма», Польща; випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща					
239.	СЕРТИКАН	Everolimus	еверолімус	L04AA18	таблетки по 0,75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у коробці з картону пакувального	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Контроль якості: Фарманалітика СА, Швейцарія; Виробництво за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/Румунія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3913/01/03
240.	СИНДРЕКС®	-	Ампула № 1: тіаміну гідрохлорид, рибофлавіну натрію фосфату гідрат, піридоксин; Ампула № 2: аскорбінова кислота; нікотинамід; глюкози, моногідрат	A11EB	концентрат для розчину для інфузій по 5 мл в ампулі; по 3 ампули № 1 (тіаміну гідрохлорид + рибофлавін + піридоксину гідрохлорид) у блістері; по 3 ампули № 2 (аскорбінова кислота + нікотинамід + глюкоза) у блістері; по 2 блістери ампул № 1 та по 2 блістери ампул № 2 у пачці; по 6	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20157/01/01

№ 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
			т		ампул № 1 (тіаміну гідрохлорид + рибофлавін + піридоксину гідрохлорид) у блістері; по 6 ампул № 2 (аскорбінова кислота + нікотинамід + глюкоза) у блістері; по 1 блістеру ампул № 1 та по 1 блістеру ампул № 2 у пачці; по 6 ампул № 1 (тіаміну гідрохлорид + рибофлавін + піридоксину гідрохлорид) та по 6 ампул № 2 (аскорбінова кислота + нікотинамід + глюкоза) у пачці із гофрованими вкладками								
241.	СИНЕКОД	Butamirate	бутамірат у цитрат	R05DB13	сироп, 1,5 мг/мл; по 100 мл або 200 мл у флаконі з кришкою та мірною склянкою; по 1 флакону у картонній коробці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	Халеон КХ С.а.р.л.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	без рецепта		UA/5260/01/01
242.	СІАЛІС®	Tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пачці	Елі Ліллі Недерленд Б.В.	Нідерланди	Виробництво нерозфасованого продукту: Ліллі дель Карібе Інк., Сполучені Штати (США); Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Ліллі С.А.,	Сполучені Штати (США)/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7881/01/03

№ 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
								Іспанія					
243.	СІКАПРОТЕКТ	Dexpanthe pol	декспантенол та полівініловий спирт	S01XA12	краплі очні, по 10 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5371/01/01
244.	СІМІДОНА ФОРТЕ	Cimicifugae rhizoma	кореневища цимицифуги (Cimicifugae rhizoma)	G02CX04	таблетки по 13 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Амакса ЛТД	Велика Британія	виробництво за повним циклом: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія; альтернативний виробник: контроль якості: Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія; альтернативний виробник: контроль серій: Інтерлабор Белп АГ, Швейцарія	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/14582/01/01
245.	СОРЦЕФ®	Cefixime	цефіксим	J01DD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери у картонній коробці; по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	контроль якості, випуск серії: АЛКАЛОЇД АД Скоп'є, Республіка Північна Македонія; виробництво, первинне та вторинне пакування: АЛКАЛОЇД АД Скоп'є, Республіка Північна Македонія	Республіка Північна Македонія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/11157/02/01
246.	СОРЦЕФ®	Cefixime	цефіксим	J01DD08	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл; для 60 мл суспензії: по 32 г грануляту у	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республіка Північна Македонія	контроль якості, випуск серії: АЛКАЛОЇД АД Скоп'є, Республіка	Республіка Північна Македонія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11157/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакони з пластиковою градуйованою піпеткою та мірним стаканчиком в картонній коробці; для 100 мл суспензії: по 53 г грануляту у флаконі з пластиковою градуйованою піпеткою та мірним стаканчиком в картонній коробці			Північна Македонія; виробництво, первинне та вторинне пакування: АЛКАЛОЇД АД Скоп'є, Республіка Північна Македонія					
247.	СТЕРОФУНДИН ISO	Electrolytes	натрію хлорид; калію хлорид; магнію хлориду гексагідрат; кальцію хлориду дигідрат; натрію ацетату тригідрат; кислота L-маленова	B05BB01	розчин для інфузій; по 250 мл, 500 мл, 1000 мл у поліетиленовому контейнері; по 10 контейнерів у картонній коробці; по 250 мл, 500 мл, 1000 мл у пластиковому мішку; по 10 мішків у картонній коробці	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Б. Браун Медікал СА, Іспанія Б. Браун Медікал СА, Швейцарія; Виробництво, первинна та вторинна упаковка, випуск серії, контроль серії: Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9618/01/01
248.	ТАЙГЕЦИКЛІН РОМФАРМ	Tigecycline	тайгециклін	J01AA12	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг; по 10 флаконів у картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджія	Грузія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. Румунія (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування та контроль	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19642/01/01

№ 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
								біологічних та мікробіологічних показників лікарського засобу)					
249.	ТАМОКСИФЕН "ЕБЕВЕ"	Tamoxifen	тамоксифену цитрат	L02BA01	таблетки по 20 мг; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ	Австрія	випуск серії, тестування: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ, Австрія; випуск серії, тестування: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2894/01/02
250.	ТЕРОНРЕД	Abiraterone	абіратерону ацетат	L02BX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 120 таблеток у контейнері з ПЕ високої щільності з кришкою, недоступною для відкриття дітьми. Всередину контейнера поміщено пакет з адсорбентом кисню з попереджувальним написом. По 1 контейнеру в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія, Індія, Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО-7	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18213/01/01
251.	ТІВОМАКС-ДАРНИЦЯ	Arginine hydrochloride	аргініну гідрохлорид	B05XB01	розчин для інфузій, 42 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма	Україна	внесення змін до реєстраційних документів:	за рецептом		UA/13827/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакону в пачці; по 100 мл у флаконах	"Дарниця"		"Дарниця"		Зміни I типу			
252.	ТЮДАРОН®	-	аміодарон у гідрохлорид; морфолінієвої солі тіазотна кислота	S01EX	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у пачці	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6326/01/01
253.	ТОБРАДЕКС®	Dexamethasone and antiinfectives	тобраміцин та дексаметазон	S01CA01	краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2448/01/01
254.	ТОМОГЕКСОЛ®	Iohexol	йогексол	V08AB02	розчин для ін'єкцій, 300 мг йоду/мл, по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці з картону; по 20 мл або 50 мл, або 100 мл, або 200 мл, або 500 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7853/01/02
255.	ТРИСЕПТОЛ	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 100 мг/20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5350/01/01
256.	ТРИСЕПТОЛ	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 100 мг/20 мг, in bulk: по 5000 таблеток у контейнері	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	-		UA/0355/01/01
257.	ТРИСЕПТОЛ	Sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 400 мг/80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5350/01/02
258.	ТРИСЕПТОЛ	Sulfamethoxazole and	сульфаметоксазол, триметоп	J01EE01	таблетки по 400 мг/80 мг, in bulk: по 2500 таблеток у	Приватне акціонерне товариство	Україна	Приватне акціонерне товариство	Україна	внесення змін до реєстраційних документів:	-		UA/0356/01/01

№ 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
		trimethoprim	рим		контейнері	"Лекхім-Харків"		"Лекхім - Харків"		Зміни I типу			
259.	ТРИТАЦЕ ПЛЮС® 10 МГ/12,5 МГ	Ramipril and diuretics	раміприл і гідрохлоротіазид	C09BA05	таблетки; № 28 (14x2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	САНОФІ С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10165/01/01
260.	ТРИТАЦЕ ПЛЮС® 5 МГ/12,5 МГ	Ramipril and diuretics	раміприл і гідрохлоротіазид	C09BA05	таблетки; № 28 (14x2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	САНОФІ С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10164/01/01
261.	ТРОКСЕВЕНОЛ	Troxerutin, combinations	троксерутин, індометацин	C05CA54	гель по 40 г у тубах; по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7201/01/01
262.	УРОНЕФРОН®	-	цибуля ріпчастої лушпиння (Allium sera), берези повислої листя (Betula alba), пирію повзучого кореневища (Agropyron repens), петрушки кучерявої коріння (Petroselinum sativum), гуньби сінної насіння (Trigonella foenum graecum),	G04BC	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток в блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	без рецепта		UA/14570/01/01

№ 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
			золотушника звичайного трава (Solidago virgaurea), хвоща польового стебла (Equisetum arvense), споришу звичайного трава (Polygonum aviculare), любистку лікарського корені (Levisticum officinale)										
263.	УРОФУРАГІН МАКС	Furazidin	фурагін	J01XE03	таблетки, по 100 мг, по 15 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20084/01/01
264.	ФАРИСІЛ СПРЕЙ ВІД БОЛЮ У ГОРЛІ	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 або по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна», Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/20107/01/01

№ 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
					розпилювання у пацці								
265.	ФАРИСІЛ СПРЕЙ ВІД БОЛЮ У ГОРЛІ	Benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини зі смаком лимону, 1,5 мг/мл; по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці або по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна»	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство «Сперко Україна», Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20108/01/01
266.	ФАРИ ВЕРДЕ	Benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл; по 30 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці або по 30 мл, або 35 мл у поліетиленовому контейнері з кришкою та ковпачком в комплекті з пристроєм для розпилювання у пацці	Спільне українсько-іспанське підприємство "СПЕРКО УКРАЇНА"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", Україна (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/16539/01/01
267.	ФЕМАРА®	Letrozole	летрозол	L02BG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у	Новартис Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка,	Швейцарія/Італія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2721/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія					
268.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	Fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 100 мкг/год; по 1 пластиру в пакетуку; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10842/01/04
269.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	Fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 75 мкг/год; по 1 пластиру в пакетуку; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10842/01/03
270.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	Fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 25 мкг/год; по 1 пластиру в пакетуку; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10842/01/01

№ 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
271.	ФЕНТАНІЛ М САНДОЗ®	Fentanyl	фентаніл	N02AB03	трансдермальний пластир, 50 мкг/год; по 1 пластиру в пакету; по 5 пакетиків у коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Виробництво за повним циклом: Гексал АГ, Німеччина; Контроль якості: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Контроль якості: ГГАС Лабор Др. Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10842/01/02
272.	ФЕРОКСИД	Iron, parenteral preparations	заліза (III) гідроксид сахарозний комплекс	B03AC	розчин для ін'єкцій, по 20 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в паці з картону	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ХЕЛП С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15804/01/01
273.	ФЛУТІКСОН	Fluticasone	флутиказону пропіонат	R03BA05	порошок для інгаляцій, тверді капсули, по 250 мкг по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у комплекті з інгалятором у картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 12 блістерів у комплекті з інгалятором у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	Виробник in bulk, контроль серії: АТ СМБ Текнолоджи, Бельгія; Виробник, що відповідає за первинне та вторинне пакування: АТ «Адамед Фарма», Польща; Виробник, що відповідає за контроль та випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща;	Бельгія/Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12304/01/02
274.	ФЛУТІКСОН	Fluticasone	флутиказону пропіонат	R03BA05	порошок для інгаляцій, тверді капсули, по 125 мкг по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у комплекті з інгалятором у	АТ "Адамед Фарма"	Польща	Виробник in bulk, контроль серії: АТ СМБ Текнолоджи, Бельгія; Виробник, що відповідає за первинне та	Бельгія/Польща	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12304/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 12 блістерів у комплекті з інгалятором у картонній коробці			вторинне пакування: АТ «Адамед Фарма», Польща; Виробник, що відповідає за контроль та випуск серії: АТ «Адамед Фарма», Польща;					
275.	ФЛУТІСАЛ®	Fluoxetine	флуоксетину гідрохлорид	N06AB03	капсули тверді по 20 мг; по 10 капсул у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна		внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18392/01/01
276.	ФОЛІГРАФ®	Follitropin alfa	фолітропін альфа (рекомбінантний людський фолікулоstimулюючий гормон (р-л ФСГ))	G03GA05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій у комплекті з розчинником 75 МО, 1 флакон з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 1 ампулою розчинника (0,5 мл стерильної води для ін'єкцій) у	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Повний цикл - виробництво, пакування контроль якості, випуск серії: Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед, Індія; Тест: Ідентифікація та кількісне визначення:	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20411/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці			Байонідз Індія Прайвет Лімітед, Індія					
277.	ФОРМІДРОН	-	формальдегід, етанол	D11AA	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 50 мл або 100 мл у флаконах скляних, укуповених пробками і кришками; по 100 мл у флаконі скляному, укуповеному пробкою і кришкою; по 1 флакону в пачці; по 100 мл у флаконах полімерних з механічним розпилювачем; по 50 мл або 100 мл, або по 200 мл у флаконах полімерних в комплекті з кришками; по 50 мл або 100 мл, або по 200 мл у флаконі полімерному в комплекті з кришкою; по 1 флакону в пачці; по 200 мл у флаконах скляних, укуповених кришками; по 200 мл у флаконі скляному, укуповеному кришкою; по 1 флакону в пачці; по 200 мл у флаконах	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/0597/01/01

№ 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
					полімерних, укупорених насадками та кришками; по 200 мл у флакони полімерному, укупореному насадкою та кришкою; по 1 флакону в пацці								
278.	ХЕЛПЕКС® ЕФЕКТ	-	ментол, камфора, тимол, метилсаліцилат, олія евкаліпта, олія терпентина	R07A	мазь; по 20 г або 40 г у тубі; по 1 тубі в пацці з картону	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11390/01/01
279.	ХІЛО-КЕА®	Artificial tears and other indifferent preparations	натрію гіалуронату та декспантенол	S01XA20	краплі очні; по 10 мл у багатодозовому контейнері з повітронепроникним насосом та ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9732/01/01
280.	ХІЛО-КОМОД®	Hyaluronic acid	натрію гіалуронату	S01XA20	краплі очні, 1 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 документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7443/01/01
281.	ХОЛОСАС	-	екстракт шипшини рідкий	A05AX	сироп, по 130 г у банках полімерних; по 130 г у банці полімерній; по 1 банці у пацці з картону; по 130 г у банці полімерній;	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0584/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 1 банці з мірною ложкою у пачці з картону; по 130 г у флаконах полімерних; по 250 г у флаконах полімерних; по 130 г у флаконі полімерному; по 1 флакону у пачці з картону; по 250 г у флаконі полімерному; по 1 флакону у пачці з картону; по 130 г у флаконі полімерному; по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону; по 250 г у флаконі полімерному; по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону								
282.	ХУМОГ - 75 В.О.	Human menopausal gonadotrophin	менотропін високоочищений, еквівалентний активності фолікулоstimulatory гормону (ФСГ) 75 МО та лютеїнізуючого гормону (ЛГ) 75 МО у співвідношенні 1:1	G03GA02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 75 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 ампулою розчинника (розчин натрію хлориду 0,9 %) по 1 мл в картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни І типу	за рецептом		UA/11753/01/02
283.	ЦЕРУКАЛ®	Metoclopramide	метоклопрамід	A03FA01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл; по 2 мл	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво нерозфасовано	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/2297/02/01

№ 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
			гідрохлорид		в ампулі; по 10 ампул у коробці			го продукту, первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; Контроль серії: Меркле ГмбХ, Німеччина		документів: Зміни I типу			
284.	ЦИТРИК®	Paracetamol, combination exl. psycholeptics	парацетамол, фенілефрину гідрохлорид, фенірамін у maleat, кислота аскорбінова	N02BE51	порошок для орального розчину, по 13,60 г в саше; по 10 саше в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни II типу	без рецепта		UA/15885/01/01
285.	Ю-ТРИП	Ulinastatin	улінастатин	B02AB	розчин для ін'єкцій, 100 000 МО, по 4 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15262/01/01
286.	Ю-ТРИП	Ulinastatin	улінастатин	-	розчин для ін'єкцій, 100 000 МО, in bulk: по 4 мл у флаконі; по 200 флаконів у картонній коробці	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних документів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15261/01/01

* 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