

**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.	L-АРГІНІНУ ГІДРОХЛОРИД	arginine hydrochloride	L-аргініну гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21214/01/01
2.	АРІКСИМ® 200	cefixime	цефіксим	J01DD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Штайнер & Ко. Дойче Арцнайміittel ьгезельшафт мбХ& Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21215/01/01
3.	АРІКСИМ® 400	cefixime	цефіксим	J01DD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 7 або по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина;	Німеччина	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21215/01/02

№ 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
								виробництво in bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Штайнер & Ко. Дойче Арцнайміittel ьгезельшафт мБХ& Ко. КГ, Німеччина					
4.	БІЛАРТЕК	bilastine	біластин	R06AX29	таблетки, 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Санека Фармасьютика лз АТ	Словацька Республіка	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21216/01/01
5.	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	Medicinal charcoal	вугілля активоване	-	порошок (субстанція) у мішках паперових тришарових для фармацевтичного застосування	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ТОВ "Гранд Активейтед"	Польща	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21217/01/01
6.	ГЕДЕЛАЙН	Hederae heliсis folium	листя плюща	R05CA12	капсули по 52,5 мг, по 10 капсул у блістері, по 1 або по 2, або по 3 блістери в пацці	Приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Приватне акціонерне товариство Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21225/01/01
7.	ДОБУТАМІН-НОВОФАРМ	dobutamine	добутамін	C01CA07	розчин для інфузій, 5 мг/мл, по 50 мл у флаконі; по 1 флакону у пацці	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21218/01/01
8.	МЕЛІСТА-НОВОФАРМ	-	етилмети лгідрокси піридину сукцинат	N07XX	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 2 мл або 5 мл у флаконі; по 5 флаконів у	Товариство з обмеженою відповідаль	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма	Україна	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21219/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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 2 контурні чарункові упаковки у пачці	ністю фірма "Новофарм-Біосинтез"		"Новофарм-Біосинтез"					
9.	МЕТИЛПРЕДНІЗОЛОН	methylpredni solone	метилпреднізолон	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	ТАЙЧЖОУ СЯНЦЗЮЙ ФАРМАСЬЮТ ІКАЛ КО., ЛТД	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21220/01/01
10.	НІМЕСУЛІД	nimesulide	Німесулід	M02AA26	гель, 10 мг/г; по 50 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	Не підлягає	UA/21221/01/01
11.	ПІРИДОКСИНУ ГІДРОХЛОРИД	Pyridoxine hydrochloride	піридоксин гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	ДСМ Нутришнел Продактс ГМБХ	Німеччина	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21222/01/01
12.	ПОЛТРІО	perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/1,25 мг/5 мг, по 15 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блистері, по 2 блистери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Актавіс Лімітед	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21223/01/01
13.	ПОЛТРІО	perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/1,25 мг/10 мг, по 15 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блистері, по 2 блистери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Актавіс Лімітед	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21223/01/02
14.	ПОЛТРІО	perindopril, amlodipine	периндоприл,	C09BX01	таблетки, вкриті плівковою	Фармацевтичний завод	Польща	Актавіс Лімітед	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21223/01/03

№ 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
		and indapamide	індапамід, амлодипін		оболонкою по 10 мг/2,5 мг/5 мг, по 15 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	«ПОЛЬФАРМА» С.А.							
15.	ПОЛТРИО	perindopril, amlodipine and indapamide	периндоприл, індапамід, амлодипін	C09BX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг/2,5 мг/10 мг, по 15 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Актавіс Лімітед	Мальта	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21223/01/04
16.	ФАРМАКАНН, ЕКСТРАКТ З КВІТІВ КАНАБІСУ СТАНДАРТИЗОВАНИЙ (ВМІСТ ТГК 25 МГ/МЛ, КБД 25 МГ/МЛ)	Cannabis	конопель екстракт стандартизований	-	рідина (субстанція) по 30 мл у флаконах із темного скла для фармацевтичного використання	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМАКАНН УКРАЇНА"	Україна	НИСК ХОЛДІНГС ЛЛСОП	Республіка Північна Македонія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21224/01/01

* 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	БЕКЛОМЕТАЗ ОН-ЗДОРОВ'Я	beclometa sone	бекломет азон	R01AD0 1	спрей назальний дозований, суспензія, 50 мкг/дозу, по 180 доз у флаконі зі спреєм-насосом та захисним ковпачком; по 1 флакону у коробці з картоном	ТОВАРИСТВО ВО З ОБМЕЖЕНО ОЮ ВІДПОВІДА ЛЬНІСТЮ «КОРПОРА ЦІЯ «ЗДОРОВ'Я »	Україна	контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; всі стадії виробництва, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна; контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18842/01/01
2.	БУТАМІРАТУ ЦИТРАТ	butamirate	бугамірат у цитрат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична	Україна	ФАРМАК, а.с.	Чеська Республіка	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19093/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
						компанія "Здоров'я"							
3.	ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ	hydrocortisone	гідрокортизону ацетат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	Хенан Ліхуа Фармасьютікал Ко., Лтд	Китай	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18926/01/01
4.	ДАРФЕН® ЕКСПРЕС	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	суспензія оральна, 200 мг/10 мл, по 10 мл у саше; по 10 саше в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	виробництво готового продукту, контроль/тестування, випуск серії готового продукту: ЕДЕФАРМ, С.Л., Іспанія; контроль/тестування та випуск серії готового продукту: Фармалідер, С.А., Іспанія; мікробіологічний контроль: Біолаб, С.Л., Іспанія	Іспанія	перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/18783/01/01
5.	ЛІДОКСАН® ПОЛУНИЦЯ	chlorhexidine, combination	хлоргексидину дигідрохлорид, лідокаїну гідрохлорид	R02AA05	льодяники, 5 мг/1 мг; 12 льодяників у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьютікал д.д.	Словенія	випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лабораторія Кваліфар НВ (Кваліфар НВ), Бельгія	Словенія/Бельгія	Перереєстрація на необмежений термін	без рецепта	підлягає	UA/18801/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
6.	МЕРОГРАМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг, 1 флакон з порошком у картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед, Юніт-2	Індія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/13886/01/01
7.	МЕРОГРАМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, 1 флакон з порошком у картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед, Юніт-2	Індія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/13886/01/02
8.	МЕТОРТРИТ РОМФАРМ	methotrexate	метотрексат	L04AX03	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 0,75 мл або по 1 мл, або по 1,5 мл, або по 2 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в блістері; по 1 блістеру разом з одноразовою голкою в картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія (виготовлення лікарського засобу, асептичне наповнення лікарським засобом шприців, їх збірка та маркування; вторинне пакування, контроль мікробіологічних та біологічних показників лікарського засобу; контроль вихідних матеріалів, контроль фізико-хімічних показників проміжного та кінцевого продукту, випуск серії)	Румунія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18524/01/01
9.	МОКСИФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИД	Moxifloxacin	моксифлоксацину гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного	ПрАТ "Технолог"	Україна	ХРОМО ЛАБОРАТОРІЗ ІНДІЯ ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18742/01/01

№ 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
					застосування								

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

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО

**ПЕРЕЛІК
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, 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.	АГРІППА	oseltamivir	озельтамівір	J05AH02	капсули тверді, по 75 мг, по 10 капсул твердих у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19985/01/01
2.	АДВАГРАФ®	tacrolimus	такролімус	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 0,5 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 матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/01
3.	АДВАГРАФ®	tacrolimus	такролімус	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 матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/02
4.	АДВАГРАФ®	tacrolimus	такролімус	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 матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9687/01/03
5.	АДВАГРАФ®	tacrolimus	такролімус	L04AD02	капсули пролонгованої дії	Астеллас Фарма	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/9687/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 3 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1 алюмінієвому пакету в картонній пачці	Юроп Б.В.				матеріалів: Зміни I типу			
6.	АЗАПАН	azacitidine	азациитидин	L01BC07	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг; по 1 флакону з ліофілізатом у картонній коробці	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20165/01/01
7.	АЗАЦИТИДИН АККОРД	azacitidine	азациитидин	L01BC07	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл, по 100 мг у флаконі; по 1 флакону у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; контроль якості: мікробіологічні методи (стерильні і нестерильні): Фармавалід Кфт., Угорщина; контроль якості: (хімічні/фізичні методи): Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта;	Індія/ Мальта/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20889/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; вторинне пакування, контроль якості серії: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція					
8.	АЗИПОЛ	azithromycin	азитроміцин	J01FA10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 2 або 3 таблетки в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	АТ «Адамед Фарма»	Польща	АТ «Адамед Фарма», Польща; відповідальний за контроль серії: ТОВ "МТ Лабораторіес", Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14380/01/02
9.	АЗИПОЛ	azithromycin	азитроміцин	J01FA10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 3 таблетки в блістері; по 2 блістери в картонній коробці	АТ «Адамед Фарма»	Польща	АТ «Адамед Фарма», Польща; відповідальний за контроль серії: ТОВ "МТ Лабораторіес", Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14380/01/01
10.	АЗИТРО САНДОЗ®	azithromycin	азитроміцин	J01FA10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	первинна та вторинна упаковка, контроль серії, дозвіл на випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво за	Німеччина/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/11332/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
11.	АЗИТРО САНДОЗ®	azithromycin	азитроміцин	J01FA10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 3 або 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці	Сандоз Фармасьютікалз д.д.	Словенія	первинна та вторинна упаковка, контроль серії, дозвіл на випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Сандоз Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; виробництво за повним циклом: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Німеччина/ Румунія/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/11332/01/02
12.	АЗО	azithromycin	азитроміцину	J01FA10	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг; по 3 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Туліп Лаб Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом		UA/3548/01/01
13.	АКВАДЕТРИМ® ВІТАМІН D3	colecalfegol	холекальциферол	A11CC05	розчин водний для перорального застосування, 15000 МО/мл по 10 мл або по 15 мл або по 30 мл у флаконі з крапельним дозатором; по 1 флакону в картонній паці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща; Випуск серії: Фармацевтичний завод	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9205/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								«ПОЛЬФАРМА» С.А., Польща					
14.	АКТЕМРА®	tocilizumab	тоцилізумаб	L04AC07	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 80 мг/4 мл або 200 мг/10 мл, або 400 мг/20 мл у флаконі; по 1 або 4 флакони у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 80 мг/4 мл або 200 мг/10 мл, або 400 мг/20 мл у флаконі; по 1 або 4 флакони у картонній коробці з маркуванням англійською, французькою та арабською мовами зі стикером українською мовою	ТОВ «Рош Україна»	Україна	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування: Чугай Фарма Мануфактуринг Ко. Лтд, Японія; Виробництво нерозфасованої продукції (для упаковки по 400 мг/20 мл), випробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл): Дженентек Інк., США; Випробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл): Лонза Мануфактуринг ЛЛС, США; Вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Японія/США/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13909/01/01
15.	АЛЕРОН	levocetirizine	левоцетиризин	R06AE09	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Емкур Фармасьютикалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5615/01/01
16.	АЛОПУРИНОЛ	allopurinol	алопурин	M04AA0	таблетки по 100 мг;	Публічне	Україна	виробництво за	Україна	внесення змін до	за		UA/7302/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ол	1	по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці	акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		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		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
17.	АМІЦИЛ®	amikacin	амікацин	J01GB06	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 мг; флакони з ліофілізатом	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/1036/01/02
18.	АМОКСИКЛАВ® 2Х	amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксицилін та кислота клавуланова	J01CR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 875 мг/125 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Сандоз ГмБХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль)	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7064/01/02
19.	АНАГРЕЛІД ЗЕНТІВА	anagrelide	анагрелід	L01XX35	капсули тверді по 0,5 мг; по 100 капсул у пляшці; по 1 пляшці у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, хіміко-фізичне тестування, відповідає за випуск серії:	Іспанія/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17240/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								СІНТОН ХІСПАНІЯ, С.Л., Іспанія; вторинне пакування: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина; хіміко-фізичне тестування: КВІНТА-АНАЛІТИКА с.р.о. , Чеська Республіка					
20.	АНАСТРОЗОЛ - ВІСТА	anastrozole	анастрозол	L02BG03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	(виробництво (повний цикл), включаючи випуск серії) Сінтон Хіспанія, С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16472/01/01
21.	АНЗИБЕЛ®	various	хлоргексидину гідрохлорид, бензокаїн, еноксолон	R02AA20	пастилки зі смаком ментолу, по 10 пастилок у блістері, по 10 пастилок у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10264/01/01
22.	АНЗИБЕЛ®	various	хлоргексидину гідрохлорид, бензокаїн, еноксолон	R02AA20	пастилки зі смаком меду та лимона, по 10 пастилок у блістері, по 10 пастилок у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10265/01/01
23.	АНЗИБЕЛ®	various	хлоргексидину гідрохлорид, бензокаїн, еноксолон	R02AA20	пастилки, по 10 пастилок у блістері, по 10 пастилок у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10263/01/01
24.	АПРЕПІТАНТ-ВІСТА	aprepitant	апрепітант	A04AD12	капсули тверді по 125 мг, по 1 капсулі в блістері; по 5 блістерів в картонній коробці;	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	РОНТІС ХЕЛЛАС МЕДІКАЛ ЕНД ФАРМАСЬЮТІК АЛС	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20308/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 1 капсулі в блистері; по 6 блистерів в картонній коробці			ПРОДАКТС С.А.					
25.	АПРЕПІТАНТ-ВІСТА	aprepitant	апребітант	A04AD12	капсули тверді по 125 мг + капсули тверді по 80 мг, комбі-упаковка по 3 капсули; по 1 капсулі по 125 мг у блистері + 2 капсули по 80 мг у блистері; по 2 блистери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	РОНТІС ХЕЛЛАС МЕДІКАЛ ЕНД ФАРМАСЬЮТІК АЛС ПРОДАКТС С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20309/01/01
26.	АПРЕПІТАНТ-ВІСТА	aprepitant	апребітант	A04AD12	капсули тверді по 80 мг, по 2 капсули в блистері; по 1 блистеру в картонній коробці; по 1 капсулі в блистері; по 6 блистерів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	РОНТІС ХЕЛЛАС МЕДІКАЛ ЕНД ФАРМАСЬЮТІК АЛС ПРОДАКТС С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20308/01/01
27.	АРЕЛІЯ®	fluticasone	флутиказон	D07AC17	мазь 0,05 мг/г; по 15 г у тубі, по 1 тубі в пачці; по 30 г у тубі, по 1 тубі в пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлено технічну помилку у тексті маркування первинної упаковки лікарського засобу	За рецептом		UA/21090/02/01
28.	АЦЕРБІН	-	кислота яблучна, кислота бензойна, кислота саліцилова	D03AX	мазь; по 30 г або 100 г мазі в тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	Фармацевтичне підприємство Монтавіт ГмбХ	Австрія	Фармацевтичне підприємство Монтавіт ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/15260/01/01
29.	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	N02BA01	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блистерах; по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери в пачці	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/18859/01/01
30.	БЕФІН	rhenibut	фенібут	N06BX22	капсули тверді по 250 мг; по 20	Спільне українсько-	Україна	Спільне українсько-	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/21002/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					капсул твердих у поліетиленовому контейнері, закупореному поліетиленовою кришкою з контролем першого відкриття в пачці з картоном	іспанське підприємство "Сперко Україна"		іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)		матеріалів: Зміни I типу			
31.	БІОКЛОТ А®	von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор згортання VIII людини, фактор фон Віллебранда людини	B02B D06	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 пристрій для перенесення та фільтрації, 1 шприц одноразовий з голкою для ін'єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картоном	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16249/01/02
32.	БІОКЛОТ А®	von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор згортання VIII людини, фактор фон Віллебранда людини	B02B D06	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна		внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16249/01/03

№ 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
					розчинення та введення (1 пристрій для перенесення та фільтрації, 1 шприц одноразовий з голкою для ін'єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картону								
33.	БІОКЛОТ А®	von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор згортання VIII людини, фактор фон Віллебранда людини	B02B D06	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 пристрій для перенесення та фільтрації, 1 шприц одноразовий з голкою для ін'єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картону	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16249/01/01
34.	БІСЕПТОЛ®	sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 100 мг/20 мг; по 20 таблеток у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці, по 1000 таблеток у металевому контейнері	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3027/01/01
35.	БІСЕПТОЛ®	sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 400 мг/80 мг, in bulk: по 5 кг таблеток у поліетиленовому мішку, вміщеному у	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-	Не підлягає	UA/3028/01/02

№ 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
					поліетиленовий контейнер								
36.	БІСЕПОЛ®	sulfamethoxazole and trimethoprim	сульфаметоксазол, триметоприм	J01EE01	таблетки по 400 мг/80 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці; по 1000 таблеток у металевому контейнері	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3027/01/02
37.	БОМ-БЕНГЕ	-	левоментол, метилсаліцилат	M02AC	мазь по 30 г у тубах; по 25 г у банках; по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/8240/01/01
38.	БОРТЕЗОМІБ ШИЛПА	bortezomib	бортезоміб	L01XG01	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3,5 мг, по 1 флакону з	Шилпа Медікеа Лімітед	Індія	Повний цикл виробничого процесу: Шилпа Медікеа	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18675/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					ліофілізатом у картонній коробці			Лімітед, Індія; Контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні тести): Шилпа Медікеа Лімітед, Індія					
39.	БРОДІПІМ 1 Г	cefepime	цефепім	J01DE01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас`ютікелс Пвт. Лтд., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	за рецептом		UA/17559/01/01
40.	БРУФЕН® РАПІД	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блистері, по 1 блистеру у картонній коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Гелтек Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/17980/01/01
41.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін, валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/80 мг, по 7 таблеток у блистері, по 2 або 4 блистери у коробці; по 10 таблеток у блистері; по 3 або 9 блистерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі МОЗ України	За рецептом		UA/16612/01/01
42.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін, валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг, по 7 таблеток у блистері, по 2 або 4 блистери у коробці; по 10 таблеток у блистері; по 3 або 9 блистерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі МОЗ України	За рецептом		UA/16612/01/02
43.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін, валсартан	C09DB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг, по 7 таблеток у блистері, по 2 або 4 блистери у коробці; по 10	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в наказі МОЗ України	За рецептом		UA/16612/01/03

№ 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
					таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці								
44.	ВІАЛЬ® ЛАЙТ	tetryzoline	тетрагідрозолін	S01GA02	краплі очні, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10447/01/01
45.	ВІГАМОКС®	moxifloxacin	моксифлоксацин	S01AE07	краплі очні, 0,5 %; 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 матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9153/01/01
46.	ВІГАМОКС®	moxifloxacin	моксифлоксацин	S01AE07	краплі очні, 0,5 %; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9153/01/01
47.	ВІДОРА МІКРО	drospirenone and ethinylestradiol	дроспіренон та етинілестрадіол	G03AA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3,0 мг/0,02 мг; по 28 таблеток в блістері (21 таблетка рожевого кольору та 7 таблеток білого кольору); по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	повний цикл виробництва: Лабораторіос Леон Фарма, С.А., Іспанія; виробник, який відповідає за вторинне пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; виробник, який відповідає за вторинне пакування: МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА, С.Л.У., Іспанія; виробник, який відповідає за мікробіологічне тестування: ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, С.А., Іспанія	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13405/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
48.	ВІРОКОМБ	zidovudine and lamivudine	зидовудин; ламівудин	J05AR01	таблетки, вкриті оболонкою, по 60 таблеток у пластикових флаконах	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/8675/01/01
49.	ВІРОПІЛ	lamivudine , tenofovir disoproxil and dolutegravir	долутегравір натрію, ламівудин , тенофовір у дизопроксилу фумарат	J05AR27	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг/300 мг/300 мг; по 30, 90 або 180 таблеток у пластиковому флаконі, що містить контейнер з силікагелем; по 30, 90 або 180 таблеток у пластиковому флаконі, що містить контейнер з силікагелем; по 1 пластиковому флакону у картонній коробці	Емкур Фармасьютікалс Лтд	Індія	Емкур Фармасьютікалс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18178/01/01
50.	ВОРИКОНАЗОЛ РОМФАРМ	voriconazole	вориконазол	J02AC03	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 200 мг; по 200 мг у флаконі, по 1 флакону в картонній паці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування, контроль біологічних та мікробіологічних показників лікарського засобу)	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20207/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
51.	ГЕПАТРОМБІН	heparin	гепарин натрію	C05BA03	крем, 30 000 МО/100 г; по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	"Хемофарм" АД	Республіка Сербія	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія; контроль серії, дозвіл на випуск серії: «Хемофарм» АД, Республіка Сербія	Республіка Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/3054/02/01
52.	ГЕПАТРОМБІН	heparin	гепарин натрію	C05BA03	крем, 50 000 МО/100 г; по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	"Хемофарм" АД	Республіка Сербія	виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія; контроль серії, дозвіл на випуск серії: «Хемофарм» АД, Республіка Сербія	Республіка Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/3054/02/02
53.	ГІНОМАКС ХЛ	combinations of imidazole derivatives	тіоконазол, тинідазол та лідокаїну	G01AF20	супозиторії вагінальні, 0,2 г/0,3 г/0,1 г; по 3 вагінальних супозиторії у	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	ЕКСЕЛТІС ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ АНОНІМ ШІРКЕТІ	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19898/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлориду моногідрат		стрипі; по 1 стрипу у картонній пацці								
54.	ГІПОТІАЗИД®	hydrochlorothiazide	гідрохлоротіазид	C03AA03	таблетки по 25 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Юпест, Угорщина; ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7593/01/01
55.	ГІПОТІАЗИД®	hydrochlorothiazide	гідрохлоротіазид	C03AA03	таблетки по 100 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування,	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7593/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Юпест, Угорщина; ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОІН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Чанківельд, Угорщина					
56.	ГЛЮЗОМІД	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули по 20 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво ГЛЗ, пакування, тестування, випуск серії: ЕйГен Фарма Лімітед, Ірландія; Первинне і вторинне пакування: Мілмаунт Хелскеа Лтд,	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13832/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Ірландія					
57.	ГЛІОЗОМІД	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули по 100 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво ГЛЗ, пакування, тестування, випуск серії: ЕйГен Фарма Лімітед, Ірландія; Первинне і вторинне пакування: Мілмаунт Хелскеа Лтд, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13832/01/02
58.	ГЛІОЗОМІД	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули по 180 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво ГЛЗ, пакування, тестування, випуск серії: ЕйГен Фарма Лімітед, Ірландія; Первинне і вторинне пакування: Мілмаунт Хелскеа Лтд, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13832/01/03
59.	ГЛІОЗОМІД	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули по 250 мг; по 1 капсулі у саше; по 5 саше у пачці з картону	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво ГЛЗ, пакування, тестування, випуск серії: ЕйГен Фарма Лімітед, Ірландія; Первинне і вторинне пакування: Мілмаунт Хелскеа Лтд, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13832/01/04
60.	ГЛІПТАР®-М	metformin and vildagliptin	вілдагліптин, метформіну гідрохлорид	A10BD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50/1000 мг; по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	ТОВ "ПОЛІМЕТРІЯ, дистрибуція та послуги"	Словенія	виробництво і пакування готової лікарської форми, контроль серії і випуск серії:	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/19966/01/02

№ 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
								САГ МАНУФАКТУРІ НГ, С.Л.У., Іспанія; контроль серії (фізико-хімічний) і випуск серії: Галенікум Хелс, С.Л.У., Іспанія					
61.	ГЛІПТАР®-М	metformin and vildagliptin	вілдагліптин, метформіну гідрохлорид	A10BD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50/850 мг; по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	ТОВ "ПОЛІМЕТРІЯ, дистрибуція та послуги"	Словенія	виробництво і пакування готової лікарської форми, контроль серії і випуск серії: САГ МАНУФАКТУРІ НГ, С.Л.У., Іспанія; контроль серії (фізико-хімічний) і випуск серії: Галенікум Хелс, С.Л.У., Іспанія	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/19966/01/01
62.	ГЛІЦЕРИН	Glycerol	гліцерин	D02AX	розчин для зовнішнього застосування 85 % по 25 г у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8363/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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					
63.	ГОЗЕРЕЛІН ЗЕНТІВА	goserelin	гозерелін	L02AE03	імплантат по 10,8 мг; по 1 імплантату у шприц-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакету; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: АМВ ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччина; стерилізація: Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія; стерилізація, мікробіологічне тестування: ББФ Стерілізейшнсервіз ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль серії: Умфорана Лабор фюр Аналітік унд Ауфтрагсфорчунг ГмбХ & Ко.	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/15570/01/02

№ 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
64.	ГОЗЕРЕЛІН ЗЕНТІВА	goserelin	гозерелін	L02AE03	імплантат по 3,6 мг; по 1 імплантату у шприцу-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакету; по 1 або 3 пакетики у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	КГ, Німеччина виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: АМВ ГмБХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмБХ, Німеччина; стерилізація: Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія; стерилізація, мікробіологічне тестування: ББФ Стерілізейшнсервіз ГмБХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль серії: Умфорана Лабор фюр Аналітік унд Ауфтрагсфорчунг ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/15570/01/01
65.	ГРАВАГІН	metronidazole	метронідазол	G01AF01	песарії по 500 мг; по 5 песаріїв у стрипі; по 2 стрипи у паці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/2166/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								(повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)					
66.	ГУНА-ФЕМ	-	Ampc 6DH, Corpus Luteum Suis 6DH, Corpus Luteum Suis 12DH, Corpus Luteum Suis 30DH, Corpus Luteum Suis 200DH, Epiphysis Suis 6DH, Epiphysis Suis 12DH, Epiphysis Suis 30DH, Epiphysis Suis 200DH, Glandula Suprarenalis Suis 6DH, Glandula Suprarenalis Suis 12DH, Glandula Suprarenalis Suis 30DH, Glandula Suprarena	-	краплі оральні, по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/13566/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			Suis 200DH										
67.	ДЕЗИРЕТТ	desogestrel	дезогестрел	G03AC09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 0,075 мг; по 28 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	виробництво готового продукту, пакування, контроль якості, випуск серії: Лабораторіос Леон Фарма, С.А., Іспанія; мікробіологічний контроль: ЛАБОРАТОРІО ЕЧАВАРНЕ, С.А., Іспанія; альтернативна ділянка для вторинного пакування: ТОВ "Манантіал Інтегра", Іспанія	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15002/01/01
68.	ДЕКЕТА	dexketoprofen	декскетопрофен	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20346/01/01
69.	ДЕКСА-ЗДОРОВ'Я	dexketoprofen	декскетопрофен	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у картонній коробці з перегородками; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	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: Акціонерне товариство "Галичфарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15314/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
70.	ДЕКСА-ЗДОРОВ`Я	dexketop ofen	дексетоп рофен	M02AA	гель, по 12,5 мг/г по 50 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картоном	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ`Я"	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ`Я"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19263/01/01
71.	ДЕНТАГЕЛЬ®	-	метронідазолу бензоат, розчину хлоргексидину диглюконат 20 %	A01AB	гель для ясен по 20 г у тубі; по 1 тубі в паці 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, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/6966/01/01
72.	ДЕПЮФЕН	dexketop ofen	дексетоп рофену трометамол	M01AE17	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній паці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/13589/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
73.	ДИКЛОБЕРЛ® 100	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії по 100 мг; по 5 супозиторіїв у блистері; по 1 або 2 блистери в картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9701/02/01
74.	ДИКЛОБЕРЛ® 100	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії по 100 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 1 або 2 стрипи в картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9701/02/01
75.	ДИКЛОБЕРЛ® 100	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	супозиторії по 100 мг; по 5 супозиторіїв у блистері; по 1 або 2 блистери в картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9701/02/01
76.	ДИКЛОФЕНАК	diclofenac	диклофенак натрію	M02AA15	гель 50 мг/г по 40 г гелю у тубі алюмінієвій № 1; у пачці з картону; по 100 г у тубі ламінатній № 1; у пачці з картону	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/0708/02/02
77.	ДИМЕТИЛФУМАРАТ-ТЕВА	dimethyl fumarate	диметилфумарат	L04AX07	капсули гастрорезистентні тверді по 240 мг, по 60 капсул у флаконі; по 1 флакону у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20287/01/02
78.	ДИМЕТИЛФУМАРАТ-ТЕВА	dimethyl fumarate	диметилфумарат	L04AX07	капсули гастрорезистентні тверді по 120 мг, по 14 капсул у флаконі; по 1 флакону у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд.	Ізраїль	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20287/01/01
79.	ДИФЕРЕЛІН®	triptorelin	трипторелін	L02AE04	порошок по 11,25 мг та розчинник для суспензії для ін'єкцій пролонгованого вивільнення; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл (маніт (Е 421),	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Порошок Виробництво та пакування: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; Гамма-випромінювання: ІПСЕН ФАРМА	Франція / Бельгія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9454/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					вода для ін'єкцій) в ампулі, шприцом для одноразового використання та трьома голками (у блістерній упаковці) у картонній коробці			БІОТЕК, Франція або СТЕРІДЖЕНІК С ІТАЛІЯ С.П.А., Італія або СТЕРІДЖЕНІК С БЕЛЬГІЯ СА (ФЛЕРУС), Бельгія; Вторинне пакування, контроль якості та випуск лікарського засобу: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція Розчинник Виробництво, первинне пакування та контроль якості: СЕНЕКСІ, Франція; Вторинне пакування та випуск серії: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція					
80.	ДИФЕРЕЛІН®	triptorelin	трипторелін	L02AE04	порошок по 22,5 мг та розчинник для суспензії для ін'єкцій з пролонгованим вивільненням; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі № 1, 1 блістером, що містить 1 шприц для ін'єкцій та 2	ІПСЕН ФАРМА	Франція	Виробництво, первинне пакування, контроль якості та випробування на стабільність: порошок: Дебіофарм Рісерч енд Мануфакчуринг С.А., Швейцарія; Виробництво,	Швейцарія/ Німеччина/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/9454/01/02

№ 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
					ін'єкційні голки у картонній коробці			первинне пакування та контроль якості: розчинник: СЕНЕКСІ, Франція; ЗІГФРІД ХАМЕЛЬН ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування та випуск серії: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція					
81.	ДІАРЕМІКС	Loperamide, combinations	Lactic Acid Bacillus (Bacillus coagulans/ Lb.sporogenes), лоперамід у гідрохлорид, дициклов ерину гідрохлорид	A07DA53	капсули; по 10 капсул у блістері, 3 блістери у картонній коробці; по 8 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Мепро Фармасьютикалс Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/8224/01/01
82.	ДІМЕТРІО	dienogest	дієногест	G03DB08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг; по 14 таблеток в блістері, по 2 блістери в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво "in bulk", пакування та контроль серії: Хаупт Фарма Мюнстер ГмбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за випуск серії: АТ "Адамед Фарма", Польща	Німеччина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18266/01/01
83.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	-	солодка гола (Glycyrrhiza glabra);	R05X	льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці	ТОВ «Джонсон і Джонсон Україна»	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіс (відділення)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2412/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			імбир лікарський (Zingiber officinale); ембліка лікарська (Emblica officinalis); ментол					фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд."					
84.	ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ ПОЛУНИЦІ	-	солодка гола (Glycyrrhiza glabra); імбир лікарський (Zingiber officinale); ембліка лікарська (Emblica officinalis); ментол	R05X	льодяники; по 4 льодяники у стрипі; по 5 стрипів у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	Зміни I типу	без рецепта		UA/2411/01/01
85.	ДОЛГІТ® ГІРСЬКА СОСНА	various	олія гірської сосни (Dwarf pine oil), камфора рацемічна, левоментол	M02AX10	розчин нашкірний, по 100 мл або 250 мл, або 500 мл, або 1000 мл у поліетиленовій пляшці; по 1 пляшці у картонній коробці	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	100 мл – без рецепта; 250 мл, 500 мл, 1000 мл – за рецептом		UA/10820/01/01
86.	ДОЛОБЕНЕ	-	гепарин натрію, диметилсульфоксид, декспантенол	M02AX	гель; по 20 г або 50 г, або 100 г гелю в тубі; по 1 тубі в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмбХ (виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковка, контроль серії; дозвіл на випуск серії)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5565/01/01
87.	ДОЛУТЕГРАВІР, ЛАМІВУДІН ТА ТЕНОФОВІР ДИЗОПРОКСИЛ ФУМАРАТ	-	долутегравір, ламівудин, тенофовір	J05AR	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг/300 мг/300 мг; по 30 або 60 таблеток	Люпін Лімітед	Індія	ЛЮПІН ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19003/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	ТАБЛЕТКИ 50 МГ/300 МГ/300 МГ		у дизопроксилу фумарат		у пластиковому контейнері з двома пакетиками вологопоглинача; по 90 таблеток у пластиковому контейнері з трьома пакетиками вологопоглинача								
88.	ДОРИТРИЦИН®	various	тиротрицин, бензокаїн, бензалконію хлорид	R02AA20	таблетки для розсмоктування, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Медіце Фарма ГмбХ та Ко. КГ	Німеччина	виробництво за повним циклом: Медіце Арцнайміттель Пюттер ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта		UA/12066/01/01
89.	ЕВКАСПРЕЙ ТУРБО	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, дозований 1,0 мг/мл; по 8 мл або 10 мл, або 12 мл у поліетиленовому контейнері з насосом з розпилювачем у пачці з картону	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/18958/01/01
90.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 25 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7471/02/01
91.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 50 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7471/02/02
92.	ЕКВОРАЛ®	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	капсули м'які по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7471/02/03
93.	ЕНДЖЕРИКС™-В / ENGERIX™-В ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ВІРУСНОГО ГЕПАТИТУ В, РЕКОМБІНАНТНА	hepatitis B, purified antigen	HBsAg ^{1,2} ¹ адсорбований на алюмінію гідроксиді, ² гідратова	J07BC01	суспензія для ін'єкцій, 20 мкг/1 мл; по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у флаконі; по 1, або	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Маркування та пакування готового продукту);	Німеччина/ Бельгія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15740/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ному 0,50 мг АІЗ+ ² вироблено у клітинах дріжджової культури <i>Saccharomyces cerevisiae</i> за технологією рекомбінантної ДНК		10 або 25 скляних монодозних флаконів у картонній коробці; по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в картонній коробці			ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування вакцини, наповнення в флакони та шприці, проведення контролю якості вакцини, маркування і пакування готового продукту); СмітКляйн Бічем Фарма ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина (Формування вакцини, наповнення в шприці, проведення контролю якості вакцини); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серії готового продукту)					
94.	ЕНДОКСАН®	cyclophosphamide	циклофосфамід	L01AA01	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмБХ	Німеччина	Випуск серії: Бакстер Онколоджи ГмБХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка: Прасфарма, С.Л., Іспанія; Гаупт Фарма Амарег ГмБХ,	Німеччина/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/0027/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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					
95.	ЕРОТОН®	sildenafil	силденафіл	G04BE03	таблетки по 50 мг, по 1 або по 2, або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4652/01/01
96.	ЕРОТОН®	sildenafil	силденафіл	G04BE03	таблетки по 100 мг; по 1 або по 2, або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4652/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
97.	ЕСКЕТАМІН КАЛЦЕКС	esketamine	ескетамін у гідрохлорид	N01AX14	розчин для ін'єкцій та інфузій, 5 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у пачці з картону з контролем першого відкриття у вигляді самоклеючого стикера на кожній частині пачки, що відкривається	АТ "Калцекс"	Латвія	виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, що відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія	Латвія/Словаччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18939/01/01
98.	ЕСКЕТАМІН КАЛЦЕКС	esketamine	ескетамін у гідрохлорид	N01AX14	розчин для ін'єкцій та інфузій, 25 мг/мл; по 2 мл і 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у пачці з картону з контролем першого відкриття у вигляді самоклеючого стикера на кожній	АТ "Калцекс"	Латвія	виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина;	Латвія/Словаччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18939/01/02

№ 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
					частині пачки, що відкривається			виробник, що відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія					
99.	ЕСКЕТАМІН КАЛЦЕКС	esketamine	ескетамін у гідрохлорид	N01AX14	розчин для ін'єкцій та інфузій, 5 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у пачці з картону з контролем першого відкриття у вигляді самоклеючого стикера на кожній частині пачки, що відкривається	АТ "Калцекс"	Латвія	виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, що відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія	Латвія/Словаччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18939/01/01
100.	ЕСКЕТАМІН КАЛЦЕКС	esketamine	ескетамін у гідрохлорид	N01AX14	розчин для ін'єкцій та інфузій, 25 мг/мл, по 2 мл і 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у пачці з картону з контролем першого відкриття у вигляді самоклеючого стикера на кожній частині пачки, що відкривається	АТ "Калцекс"	Латвія	виробник, який відповідає за контроль серії/випробування: АТ "Гріндекс", Латвія; всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії: ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина; виробник, що відповідає за випуск серії: АТ "Калцекс", Латвія	Латвія/Словаччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18939/01/02
101.	ЗАЛОКС	sertraline	сертралін	N06AB06	капсули по 50 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у	Фармасайнс Інк.	Канада	Виробництво нерозфасованого продукту, первинне та	Канада/Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8205/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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 250 капсул у флаконах			вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фармасайнс Інк., Канада; Вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва					
102.	ЗЕРКАЛІН® ІНТЕНСІВ	clindamycin, combination	кліндаміцин; бензоїлу пероксид безводний	D10AF51	гель 10 мг/г + 30 мг/г, по 30 г або по 60 г гелю у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	Ядран-Галенський Лабораторій д.д.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни, що потребують нової реєстрації	без рецепта	підлягає	UA/20316/01/02
103.	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 матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19567/01/02
104.	ІНСУКОМБ	metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид та глібенкламід	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/2,5 мг; по 15 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері, по 3 блістери 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		UA/19200/01/01
105.	ІНСУКОМБ	metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид та	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/5 мг; по 15	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19200/01/02

№ 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
			глібенкламід		таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці								
106.	ІСЕНТРЕСС	raltegravir	ралтегравір	J05AX08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Виробник нерозфасовано і продукції та контроль якості: МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; МСД Інтернешнл ГмбХ / МСД Ірландія (Беллідайн), Ірландія; Первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Тестування стабільності: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Вімта Лабс Лімітед, Індія	Індія/Сінгапур/Нідерланди/США/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9325/01/01
107.	КАЛЬЦІ-М	-	кальцій цитрат малат, магній гідроксид,	A12AX	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери в	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Тулп Лаб Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника	без рецепта		UA/16477/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			цинк сульфат, вітамін D3		картонній коробці					реєстраційного посвідчення) Зміни I типу			
108.	КАНДІД-Б	imidazoles /triazoles in combination with corticosteroids	клотримазол, беклометазон дипропіонат, клотримазол, беклометазон дипропіонат	D01AC20	крем; по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8210/01/01
109.	КАНЕСПОР®	bifonazole	біфоназол	D01AC10	крем 1 %; по 15 г в алюмінієвій тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	ГП Грензах Продуктіонс ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/3589/01/01
110.	КАРБАМАЗЕПІН-АСТРАФАРМ	carbamazepine	карбамазепін	N03AF01	таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 5 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6364/01/01
111.	КАРДИКЕТ® РЕТАРД	isosorbide dinitrate	ізосорбиду динітрат	C01DA08	таблетки пролонгованої дії по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмБХ, Німеччина; Виробник відповідальний за контроль якості нерозфасованої продукції: Ейсіка Фармасьютикалз ГмБХ, Німеччина; Первинне та	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4491/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; Виробник відповідальний за випуск серії: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина					
112.	КАРДИКЕТ® РЕТАРД	isosorbide dinitrate	ізосорбїду динїтрат	C01DA08	таблетки пролонгованої дії по 40 мг, по 10 таблеток у блїстерї; по 5 блїстерїв в картонній коробці	Зентїва, к.с.	Чеська Республїка	Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; Виробник відповідальний за контроль якості нерозфасованої продукції: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина; Виробник відповідальний за випуск серії: Ейсіка Фармасьютикал з ГмбХ, Німеччина	Нїмеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4491/01/02
113.	КАШТАНУ КІНСЬКОГО	Hippocastani semen	каштану кїнського	-	екстракт рїдкий (субстанція) в	ПАТ "Галїчфарм	Україна	ПАТ "Галїчфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	-		UA/12516/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	ПЛОДІВ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ		плоди (Aesculus hippocastanus)		бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм	"				матеріалів: Зміни I типу			
114.	КІСКАЛІ	ribociclib	рибоцикліб	L01EF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 21 таблетці у блістері, по 3 блістери у картонній коробці; по 21 таблетці у блістері, по 3 блістери у картонній коробці, по 3 коробки у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; Первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Частковий контроль якості: Лек Фармасьютикал с д.д., Словенія; Частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Словенія/ Німеччина/ Швейцарія/ румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18205/01/01
115.	КЛІМАДИНОН®	Cimicifugae rhizoma	кореневища циміцифуги (Cimicifug)	G02CX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 15 таблеток у блістері; по 4 блістери у	Біонорика СЕ	Німеччина	первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:	Німеччина	Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/5021/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			a rhizome)		картонній коробці			Біонорика СЕ, Німеччина; Виробництво in-bulk: Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина					
116.	КОГНУМ	-	кальцієва сіль гопантенової кислоти	N06BX	таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13717/01/01
117.	КОГНУМ	-	кальцієва сіль гопантенової кислоти	N06BX	таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13717/01/02
118.	КОЛПОТРОФІН	Promestriene	проместрин	G03CA09	капсули вагінальні м'які по 10 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Некстфарма Плоермель, Франція; Виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії (крім мікробіологічного тестування), первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: СВІСС КАПС АГ, Швейцарія; мікробіологічне тестування: СОЛВІАС ФРАНС, Франція; ЛАБОР ЛС СЕ & КО. КГ,	Франція / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання виробників в наказі МОЗ України Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3481/03/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Німеччина; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Лафаль Ендюстрі, Франція					
119.	КСИФАКСАН	rifaximin	рифаксимін	A07AA11	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг; по 14 таблеток у блістері з ПВХ-ПЕ-ПВДХ/алюмінію; по 2, 3 або 4 блістери у картонній коробці	Альфасігма С.п.А.	Італія	Альфасігма С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/19008/01/01
120.	ЛЕВОКС-500	levofloxacin	левофлоксацин	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній паці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Тулп Лаб Pvt. Ltd.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15680/01/01
121.	ЛЕВОКС-750	levofloxacin	левофлоксацин	J01MA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 750 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній паці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Тулп Лаб Pvt. Ltd.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15680/01/02
122.	ЛІДОКАЇН-ДАРНИЦЯ	lidocaine	лідокану гідрохлорид	N01BB02	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4935/01/01
123.	ЛІНІМЕНТ	-	дьюготь	D08AX	лінімент; по 40 г у	ПРАТ	Україна	відповідальний	Україна	внесення змін до	без	підлягає	UA/0228/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	БАЛЬЗАМІЧНИЙ (ЗА О.В. ВИШНЕВСЬКИМ)		березовий, ксероформ		тубах; по 40 г у тубі, по 1 тубі в пачці	"ФІТОФАРМ"		за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецепта		
124.	ЛІПСТЕР®	aciclovir	ацикловір	D06BB03	крем 5 %; по 5 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/1325/01/01
125.	ЛОКОЇД КРЕЛО	Hydrocortisone butyrate	гідрокортизону 17-бутират	D07AB02	емульсія на шкірну, 1 мг/г; по 30 г у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Теммлер Італія С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4471/03/01
126.	ЛОКРЕН®	betaxolol	бетаксололу гідрохлорид	C07AB05	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28 (14x2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4199/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
127.	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	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14841/01/01
128.	ЛЮТЕІНА	progesterone	прогестерон	G03DA04	таблетки сублінгвальні по 50 мг, по 30 таблеток у контейнерах; по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5244/02/01
129.	МЕДЕТРОМ	dexamethasone and antiinfectives	дексаметазон, тобраміцин	S01CA01	краплі очні, суспензія по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	К.О. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12903/01/01
130.	МЕЛІТОР®	agomelatine	агомелатин	N06AX22	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2, або 4 блістери в коробці з картоном	ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є	Франція	Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія	Франція / Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4972/01/01
131.	МЕЛОКС®	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі Лімітед	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7284/01/02
132.	МЕНОВАЗИН	-	ментол, новокаїн (прокаїну гідрохлорид), анестезин	M02AX	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл або по 100 мл у флаконах скляних;	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацев	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	без рецепта	підлягає	UA/8167/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(бензокаїн)		по 40 мл у флаконах полімерних	тична компанія «Віола»				посвідчення) Зміни I типу			
133.	МЕТФОРМІН САНДОЗ®	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 12 блістерів у картонній коробці, по 12 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек С.А., Польща (виробництво за повним циклом; пакування, випуск серії) Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія (контроль якості (лише N-нітрозодиметил аміну (NDMA)))	Польща / Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9477/01/02
134.	МЕТФОРМІН САНДОЗ®	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 12, або 18 блістерів у картонній коробці; по 12 таблеток у блістері, по 5, або 10 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек С.А., Польща (виробництво за повним циклом; пакування, випуск серії) Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія (контроль якості (лише N-нітрозодиметил аміну (NDMA)))	Польща / Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9477/01/03
135.	МЕТФОРМІН САНДОЗ®	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 12 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Лек С.А., Польща (виробництво за повним циклом; пакування, випуск серії) Новартіс Фармасьютікал Мануфактуринг ЛЛС, Словенія	Польща / Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9477/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								(контроль якості (лише N-нітрозодиметил аміну (NDMA))					
136.	МІКОКС	-	Tecoma D4; Mercurius sublimatus corrosives D4; Hydrocotyle asiatica D6; Sulfur D6; Candida albicans D6; Candida albicans D12; Candida albicans D30; Candida albicans D200; Mucor mucedo D6; Mucor mucedo D12; Mucor mucedo D30; Mucor mucedo D200; Aspergillus niger D6; Aspergillus niger D12; Aspergillus niger D30; Aspergillus niger	-	краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	Зміни I типу	без рецепта		UA/3607/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			D200; Natrium oxalaceticum D6; Natrium oxalaceticum D12; Natrium oxalaceticum D30; Acidum D,L-malicum D6; Acidum D,L-malicum D12; Acidum D,L-malicum D30										
137.	МІЛДРОКАРД-Н	meldonium	3-(2,2,2-триметилгідразиній)пропіонат у дигідрат (мельдоній)	C01EB22	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у паці з картону	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	Повний виробничий цикл: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна або Контроль, випуск серії: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна; Вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК	Україна/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10376/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина					
138.	МОЛЕСКІН®	mometasone	мометазону фуроат	D10AC13	мазь 0,1 %, по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7002/02/01
139.	МОМКСОН	mometasone	мометазону фуроат	R01AD09	спрей назальний, суспензія, 50 мкг/дозу; по 10 г (60 доз), по 16 г (120 доз), 18 г (140 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом та назальним аплікатором; по 1 флакону у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	Фармеа, Франція; Виробник відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль: АТ "Адамед Фарма", Польща	Франція / Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16749/01/01
140.	МУЛЬТИГРИП БРОНХО	acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	порошок для орального розчину по 600 мг; по 3 г у саше; по 2, 10, 20 або 30 саше в картонній коробці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Білім Ілач Сан. ве Тід. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	Без рецепта		UA/18122/01/01
141.	МУСКОМЕД	thiocolchicoside	тіоколікозид	M03BX05	розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14717/01/01
142.	НЕЙРОБІОН	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12	тіаміну дисульфід (вітамін В1), піридоксин гідрохлорид (вітамін В6),	A11DB	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ	Німеччина	Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5409/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ціанокобаламін (вітамін В12)										
143.	НЕЙРОРУБІН™	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12	тіаміну гідрохлорид (вітамін В1) 100 мг, піридоксин гідрохлорид (вітамін В6) 100 мг, ціанокобаламін (вітамін В12)	A11DB	розчин для ін'єкцій, по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ (виробництво за повним циклом; контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10051/01/01
144.	НІКСАР® 10 МГ	bilastine	біластин	R06AX29	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	Менаріні Інтернешнал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво "in bulk", пакування, випуск серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Єврофінс Біолаб срл, Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13866/02/01
145.	НІКСАР® 10 МГ	bilastine	біластин	R06AX29	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері;	Менаріні Інтернешнал Оперейшонс	Люксембург	Виробництво "in bulk", пакування, випуск серій: А. Менаріні	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13866/02/01

№ 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
					по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	Люксембург С.А.		Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Контроль серій: А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія; Єврофінс Біолаб срл, Італія					
146.	НІЛОТИНІБ	nilotinib	нілотиніб	L01EA03	капсули тверді, по 200 мг; по 7 капсул у блістері, по 8 блістерів у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Шилпа Медікеа Лімітед (повний цикл виробництва; контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні тести))	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20376/01/02
147.	НІЛОТИНІБ	nilotinib	нілотиніб	L01EA03	капсули тверді, по 150 мг; по 7 капсул у блістері, по 8 блістерів у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Шилпа Медікеа Лімітед (повний цикл виробництва; контроль якості і випробування стабільності (фізичні і хімічні тести))	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20376/01/01
148.	ОКСАЛІПЛАТИН АККОРД	oxaliplatin	оксаліплатин	L01XA03	концентрат для розчину для інфузій по 5 мг/мл, по 10 мл, 20 мл, 40 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії, експорт на дільницю випуску серії: Інтас Фармасьютікал	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Італія/ Польща /Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19530/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								с Лімітед, Індія; Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія дільниця з контролю якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британія; дільниця з контролю якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; дільниця з контролю якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л., Італія; вторинне пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; вторинне пакування, контроль якості серії: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція					
149.	ОКСИД АЗОТУ	Nitric	оксид	R07AX0	газ медичний	Дочірне	Україна	Мессер Австрія	Австрія	внесення змін до	за	Не	UA/19268/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	МЕССЕР	oxide	азоту	1	стиснений; у балолах об'ємом 2 л, 10 л, 20 л	підприємство «Мессер Україна»		ГмБХ		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом	підлягає	
150.	ОЛІМЕЛЬ N4E	combinations	аланін; аргінін; кислота аспарагін ова; кислота глутамінова; гліцин; гістидин; ізолейцин; лейцин; лізину ацетат (що еквівалентно лізину); метіонін; фенілаланін; пролін; серин; треонін; триптофан; тирозин; валін; натрію ацетату тригідрат; калію хлорид; магнію хлориду гексагідрат; натрію гліцерофосфат, гідратований; глюкоза, моногідрат	B05BA10	емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці	Бакстер С.А.	Бельгія	Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17379/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			т (що еквівалентно глюкозі безводній); кальцію хлорид, дигідрат; олія оливкова рафінована; олія соєва рафінована										
151.	ОЛІМЕЛЬ N7E	combinations	аланін; аргінін; кислота аспарагінова; кислота глутамінова; гліцин; гістидин; ізолейцин; лейцин; лізину ацетат (що еквівалентно лізину); метіонін; фенілаланін; пролін; серин; треонін; триптофан; тирозин; валін; натрію ацетату тригідрат; калію хлорид;	B05BA10	емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці	Бакстер С.А.	Бельгія	Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17380/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			магнію хлориду гексагідрат; натрію гліцерофосфат, гідратований; глюкоза, моногідрат (що еквівалентно глюкозі безводній); кальцію хлорид, дигідрат; олія оливкова рафінована; олія соєва рафінована										
152.	ОЛІМЕЛЬ Н9Е	combinations	аланін; аргінін; кислота аспарагінова; кислота глутамінова; гліцин; гістидин; ізолейцин; лейцин; лізину ацетат (що еквівалентно лізину); метіонін; фенілаланін; пролін; серин;	B05BA10	емульсія для інфузій; по 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці; по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці; по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що	Бакстер С.А.	Бельгія	Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: Бакстер С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/17381/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			треонін; триптофан; тирозин; валін; натрію ацетату тригідрат; калію хлорид; магнію хлориду гексагідрат; натрію гліцерофосфат, гідратований; глюкоза, моногідрат (що еквівалентно глюкозі безводній); кальцію хлорид, дигідрат; олія оливкова рафінована; олія соєва рафінована		містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці								
153.	ОЛМЕСАР НА 40/12.5/10	olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипіну бесилат та гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/12.5 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20558/01/02
154.	ОЛМЕСАР НА 40/12.5/5	olmesartan medoxomil	олмесартану медоксоміл	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40	Маклеодс Фармасьютикалс	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/20558/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		, amlodipine and hydrochlorothiazide	Л, амлодипін у бесилата гідрохлоротіазид		мг/12.5 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Лімітед				Зміни I типу			
155.	ОСТЕОБИОС	-	Os suis D10; Os suis D30; Os suis D200; Glandula parathyroidea suis D10; Glandula parathyroidea suis D30; Glandula parathyroidea suis D200; Calcium carbonicum D12; Calcium carbonicum D30; Calcium carbonicum D200; Calcium phosphoricum D12; Calcium phosphoricum D30; Calcium phosphoricum D200; Calcium fluoratum D12; Calcium fluoratum D30;	-	краплі для перорального застосування по 30 мл крапель у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2649/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			Calcium fluoratum D200; Master aminoacid pattern D3; Calcitonin D6										
156.	ПАКЛІТАКСЕЛ АККОРД	paclitaxel	паклітаксел	L01CD01	концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл, по 5 мл (30 мг), по 16,7 мл (100 мг), по 50 мл (300 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Акорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Виробництво готового лікарського засобу, виробництво bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Акорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Контроль якості серій: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості	Індія/ Велика Британія/ Італія/ Угорщина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13924/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								серій: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; вторинне пакування, контроль якості серії: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція						
157.	ПЕКТОЛВАН® Ц	combinatio ns	амброксо лу гідрохлор ид, карбоцист еїн	R05CB1 0	сіроп по 100 мл у флаконі скляному брунатного кольору; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною/дозуючою у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/10675/01/01	
158.	ПЕНЕСТЕР®	finasteride	фінастери д	G04CB0 1	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; № 30 (15x2): по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці; № 90 (30x3): по 30 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6000/01/01	
159.	ПІРАЗІНАМІД	pyrazinami de	Піразина мід	J04AK0 1	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівсь	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3702/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
						кий хіміко-фармацевтичний завод"		хіміко-фармацевтичний завод", Україна (виробництво за повним циклом); Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм", Україна (виробництво, пакування, випуск серій); Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна (контроль серій)					
160.	ПРОТІОНАМІД	protionamide	протіонамід	J04AD01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 10 таблеток у блістері AL/PVC/PVDC; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері AL/PVC/PE/PVDC; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 28 таблеток у блістері AL/PVC/Aclar; по 10 блістерів у картонній упаковці; по 50 таблеток у пластиковій банці	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/19883/01/01
161.	П'ЯТИРЧАТКА® IC	Metamizole sodium, combinations with psycholept	метамізолу натрію моногідрат, парацетамол	N02BB72	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	Товариство з додатковою відповідальністю	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної	за рецептом		UA/8698/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		ics	мол, кофеїн-бензоат натрію, фенобарбітал, кодеїну фосфату гемідриат			"ІНТЕРХІМ"				процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу			
162.	РАБІДЖЕМ 20	rabeprazole	рабепразол натрію	A02BC04	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу в картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Тулп Лаб Pvt. Ltd.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16507/01/01
163.	РАНЕКСА® 1000	ranolazine	ранолазин	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Менаріні Інтернешн ал Оперейшон с Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво «in bulk», пакування, контроль та випуск серії: Менаріні-Фон Хейден ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13676/01/01
164.	РАНЕКСА® 500	ranolazine	ранолазин	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3	Менаріні Інтернешн ал Оперейшон с Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво «in bulk», пакування, контроль та випуск серії: Менаріні-Фон Хейден ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13676/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери у картонній коробці								
165.	РЕЛІФ® АДВАНС	benzocaine	бензокаїн	C05AD03	мазь ректальна, 200 мг/г; по 28,4 г у тубі; по 1 тубі у комплекті з аплікатором у картонній коробці	ТОВ "Байер"	Україна	Фамар А.В.Е. Авлон Планта	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/1953/01/01
166.	РЕЛІФ® АДВАНС	benzocaine	бензокаїн	C05AD03	супозиторії ректальні по 206 мг; по 6 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у картонній упаковці	ТОВ "Байер"	Україна	Іstituto De Анжелі С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7089/01/01
167.	РИСПЕРИДОН-ТЕВА	risperidone	рисперидон	N05AX08	розчин оральний, 1 мг/мл по 30 мл у флаконі; по 1 флакону разом із адаптером і дозуючим пристроєм у коробці; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом із адаптером і дозуючим пристроєм у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ, Німеччина (дільниця, яка відповідає за виробництво нерозфасованої продукції, первинну та вторинну упаковку); Меркле ГмБХ, Німеччина (дільниця, яка відповідає за дозвіл на випуск серії); Трансфарм Логістік ГмБХ, Німеччина (дільниця, яка відповідає за вторинну упаковку)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13379/01/01
168.	РИФАМПІЦИН 75 МГ ТА ІЗОНІАЗИД 50 МГ	rifampicin and isoniazid	рифампіцин, ізоніазид	J04AM02	таблетки дисперговані по 75 мг/50 мг; по 28 таблеток у стрипі; по 3 стрипи у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютікалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16648/01/01
169.	РИФАМПІЦИН ТА ІЗОНІАЗИД ТАБЛЕТКИ	rifampicin and isoniazid	рифампіцин, ізоніазид	J04AM02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/19840/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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/75 мг; по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній упаковці					Зміни I типу			
170.	РИФАМПІЦИН, ІЗОНІАЗИД, ПІРАЗИНАМІД ТА ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД ТАБЛЕТКИ	rifampicin, pyrazinamide, ethambutol and isoniazid	рифампіцин, ізоніазид, піразинамід, етамбутолу гідрохлорид	J04AM06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 150 мг/75 мг/400 мг/275 мг; по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери у картонній упаковці	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19841/01/01
171.	РІНВОК®	upadacitinib	упадацитиніб	L04AF03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, 15 мг; №28: по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	Еббві Біофармасьютікалз ГмБХ	Швейцарія	первинне та вторинне пакування, випуск серії: Еббві С.р.л., Італія; виробництво лікарського засобу, тестування: Еббві Айрленд НЛ Б.В., Ірландія; тестування під час зберігання: Еббві Інк., США	Італія/Ірландія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18371/01/01
172.	РОЗІСТЕР® ДУО	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин та езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	АТ "КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Елпен Фармасьютікал Ко. Інк.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20719/01/01
173.	РОЗІСТЕР® ДУО	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин та езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	АТ "КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Елпен Фармасьютікал Ко. Інк.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20719/01/02
174.	РОЗІСТЕР® ДУО	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин та езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/10 мг; по 10	АТ "КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Елпен Фармасьютікал Ко. Інк.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20719/01/03

№ 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
					таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	Й ЗАВОД"							
175.	РОЗІСТЕР® ДУО	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин та езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Елпен Фармасьютікал Ко. Інк.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20719/01/04
176.	РОКСИПЕР	rosuvastatin, perindopril and indapamide	розувастатин, периндоприл; індапамід	C10BX13	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/8 мг/2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17731/01/02
177.	РОКСИПЕР	rosuvastatin, perindopril and indapamide	розувастатин, периндоприл; індапамід	C10BX13	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/8 мг/2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17731/01/03
178.	РОКСИПЕР	rosuvastatin, perindopril and indapamide	розувастатин, периндоприл; індапамід	C10BX13	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері;	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17731/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		e			по 3 або 9 блістерів у картонній коробці			випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія					
179.	РОКСИПЕР	rosuvastatin, perindopril and indapamide	розувастатин, периндоприл; індапамід	C10BX13	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17731/01/01
180.	САНАКСОН ПЛЮС - 1000	ceftriaxone, combinations	цефтриаксон натрію, сульбактам натрію	J01DD54	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/500 мг, по 1 флакону у картонній упаковці	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки	за рецептом		UA/20298/01/01
181.	САНДОСТАТИН®	octreotide	октреотид	H01CB02	розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості:	Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9821/01/02

№ 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
								Дельфарм Діжон, Франція; частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
182.	САНДОСТАТИН®	ostreotide	октреотид	N01CB02	розчин для ін'єкцій, 0,05 мг/1 мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в коробці з картоном	Новартис Фарма АГ	Швейцарія	виробництво за повним циклом: Новартис Фарма Штейн АГ, Швейцарія; випуск серії: Новартис Фармасьютика, С.А., Іспанія; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Дельфарм Діжон, Франція; частковий контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Швейцарія/ Іспанія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9821/01/01
183.	СЕДАФІТОН®	-	валеріани кореневища з коренями (Valeriana e radix cum radicibus), пустирник а трава (Leonuri herba), глodu плоди (Crataegi fructus)	N05CM	таблетки; по 12 таблеток у блистері; по 2 або 4, або 8 блистерів у паці	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4826/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
184.	СЕПТЕФРИЛ	decamethoxine	декаметоксин	R02AA20	таблетки по 0,2 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 3, 4 або 5 блістерів у пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; ТОВ "Агрофарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7930/01/01
185.	СОЛПАДЕІН АКТИВ	paracetamol, combinations excl. psycholeptics	парацетамол, кофеїн	N02BE51	таблетки, вкриті оболонкою; по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Халеон ЮК Трейдінг Лімітед	Велика Британія	Халеон Айрленд Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/12239/01/01
186.	ТАЗАМАКС	piperacillin and beta-lactamase inhibitor	піперацилін натрію та тазобактам натрію	J01CR05	порошок для розчину для інфузій, 4 г/500 мг; 10 флаконів з порошком в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Мітім С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19928/01/01
187.	ТАКПАН	tacrolimus	такролімус	L04AD02	капсули тверді, по 0,5 мг, по 10 капсул твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15856/01/01
188.	ТАКПАН	tacrolimus	такролімус	L04AD02	капсули тверді, по 1 мг, по 10 капсул твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15856/01/02
189.	ТАКПАН	tacrolimus	такролімус	L04AD02	капсули тверді, по 5 мг, по 10 капсул	Панацея Біотек	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/15856/01/03

№ 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
					твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці	Фарма Лтд.				матеріалів: Зміни I типу			
190.	ТАКПАН	tacrolimus	такроліму с	-	капсули тверді, по 0,5 мг, in bulk: № 5000 (10x500) у блістерах	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15857/01/01
191.	ТАКПАН	tacrolimus	такроліму с	-	капсули тверді, по 1 мг, in bulk: № 5000 (10x500) у блістерах	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15857/01/02
192.	ТАКПАН	tacrolimus	такроліму с	-	капсули тверді, по 5 мг, in bulk: № 5000 (10x500) у блістерах	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	Панацея Біотек Фарма Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15857/01/03
193.	ТВІНРИКС ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГЕПАТИТІВ А (ІНАКТИВОВАНА) І В (АДСОРБОВАНА)	-	вірус гепатиту А (інактивований) ^(1,2) ; поверхневий антиген вірусу гепатиту В ^(3,4) ⁽¹⁾ вироблено на диплоїдних клітинах людини MRC-5 ⁽²⁾ адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратованому 0,05 мг Al3+	J07BC20	суспензія для ін'єкцій; по 1 дозі (1 мл/дозу) у попередньо наповненому шприці № 1 у комплекті з голкою	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Маркування та пакування готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція; Формування вакцини, наповнення в шприці, проведення контролю якості, маркування і пакування готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія; Формування вакцини, наповнення в шприці, проведення	Франція / Бельгія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13056/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(3) вироблено у клітинах дріжджової культури <i>Saccharomyces cerevisiae</i> за технологією рекомбінантної ДНК (4) адсорбований на алюмінію фосфаті					контролю якості: СмітКляйн Бічем Фарма ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина; Випуск серії готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія					
194.	ТЕЗПАЙР	tezepelumab	тезепелумаб	R03DX11	розчин для ін'єкцій, 210 мг/1,91 мл (110 мг/мл); розчин для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці одноразового використання із незнімною голкою із захисним ковпачком та обмежувачем ходу поршня; по 1 попередньо наповненому шприці одноразового використання у термоформованому у blisterі; по 1 blisterу в картонній коробці; розчин для ін'єкцій у попередньо наповненій шприці-	АстраЗенек АБ	Швеція	Попередньо наповнений шприц: Виробництво лікарського засобу, первинне пакування, випробування контролю якості: Амген Мануфекчурінг Лімітед ЛЛС (AML ЛЛС), Сполучені Штати (США); Випробування контролю якості: Амген Інк. (Амген Таузенд Оукс або АТО), Сполучені Штати (США); Вторинне	Сполучені Штати (США)/ Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	за рецептом		UA/20682/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					ручці одноразового використання для автоматичного введення із незнімною голкою із захисним ковпачком та обмежувачем ходу поршня; по 1 попередньо наповненій шприц-ручці одноразового використання для автоматичного введення в картонній коробці			пакування (комплектування попередньо наповненого шприца, маркування та пакування): Пеккеджінг Коордінейторс, ЛЛС (РСІ), Сполучені Штати (США); Випуск серій: АстраЗенека АБ, Швеція; Попередньо наповнена шприц-ручка: Виробництво лікарського засобу, первинне пакування, випробування контролю якості: Амген Мануфекчурінг Лімітед (AML), Сполучені Штати (США); Випробування контролю якості: Амген Інк. (Амген Таузенд Оукс або АТО), Сполучені Штати (США); Вторинне пакування (комплектування попередньо наповненої шприц-ручки, маркування та пакування):					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Пеккеджінг Координейторс, ЛЛС (РСІ), Сполучені Штати (США); АстраЗенека АБ, Швеція					
195.	ТЕКСІНОР	tenoxicam	теносикам	M01AC02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 3 ампулами розчинника по 2 мл (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка у картонній коробці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України	За рецептом		UA/21019/01/01
196.	ТЕНОФОВІРУ ДИЗОПРОКСИЛУ ФУМАРАТ	Tenofovir disoproxil	теніофовір у дизопроксилу фумарат	J05AF07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у флаконі з осушувачем із силікагелю; по 1 флакону у картонній коробці	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	Страйдс Фарма Сайенс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом	Не підлягає	UA/19032/01/01
197.	ТЕНОХОП-Е	tenofovir disoproxil and emtricitabine	теніофовір у дизопроксилу фумарат, емтрицитабін	J05AR03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 300 мг/200 мг; по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13280/01/01
198.	ТИЗИН® ПАНТЕНОЛ	Xylometazoline,	ксиліометазоліну	R01AB06	спрей назальний, розчин; по 10 мл у	МакНіл Продактс	Англія	контроль якості: МакНіл АБ,	Швеція/Іспанія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/20087/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		combinations	гідрохлорид та декспантенол		флакони з дозатором для розпилення, що містить срібну спіраль, та захисним ковпачком; по 1 флакону у картонній упаковці	Лімітед		Швеція; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Фамар Хелс Кеар Сервісиз Мадрид, С.А.У., Іспанія		матеріалів: Зміни I типу			
199.	ТІАРА ДУО	valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор тіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг, по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковки в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16280/01/02
200.	ТІАРА ДУО	valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор тіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг, по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковки в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16280/01/03

№ 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
201.	ТІАРА ДУО	valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор тіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг, по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16280/01/01
202.	ТІАРА ТРІО®	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін у бесилат, гідрохлор тіазид, валсартан	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/12,5 мг/160 мг; по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковок в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15069/01/01
203.	ТІАРА®	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18327/01/01
204.	ТІАРА®	valsartan	валсартан	C09CA0	таблетки, вкриті	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	за		UA/18327/01/02

№ 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
				3	плівковою оболонкою, по 160 мг; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 6 контурних чарункових упаковок у пачці	"Фармацевтична фірма "Дарниця"		"Фармацевтична фірма "Дарниця"		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
205.	ТРИГРИМ	torasemide	торасемід	C03CA04	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10564/01/03
206.	ТУГІНА-500	tranexamic acid	транексмова кислота	B02AA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Тулп Лаб Pvt. Ltd.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом		UA/16155/01/01
207.	ТУЛІКСОН	ceftriaxone, combination	цефтріаксон натрію, сульбактам натрію	J01DD54	порошок для приготування розчину для ін'єкцій; 1 флакон з порошком в картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Pvt. Ltd., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом		UA/12534/01/01
208.	ТУЛІКСОН-Т3 1125 МГ	ceftriaxone, combination	цефтріаксон натрію; тазобактам натрію	J01DD54	порошок для розчину для ін'єкцій; по 1125 мг порошку у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Pvt. Ltd., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом		UA/17569/01/01
209.	ТУЛОН 1 Г	ceftriaxone	цефтріаксон	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Зейсс Фармас'ютікелс Pvt. Ltd., Індія; Свісс Парентералз Лтд., Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	за рецептом		UA/17570/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
										посвідчення) Зміни I типу			
210.	УЛЬТРАВИСТ 300	iopromide	йопромід	V08AB05	розчин для ін'єкцій та інфузій, 300 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці	Байєр АГ	Німеччина	виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Байєр АГ, Німеччина; виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Берлімед, С.А., Іспанія	Німеччина/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/1986/01/01
211.	УЛЬТРАВИСТ 370	iopromide	йопромід	V08AB05	розчин для ін'єкцій та інфузій, 370 мг/мл; по 50 або 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці; по 500 мл у флаконі; по 8 флаконів у картонній пачці	Байєр АГ	Німеччина	виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Байєр АГ, Німеччина; виробництво продукції in-bulk, первинне пакування, вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Берлімед, С.А., Іспанія	Німеччина/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/1987/01/01
212.	УРО-ВАКСОМ	Escherichia coli	лізат бактерій Escherichia	G04BX	капсули по 6 мг; по 10 капсул у блістері; по 3	ОМ Фарма СА	Швейцарія	ОМ Фарма СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/12599/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			a soli (ліофілізованій)		блістери у картонній коробці					Зміни I типу Зміни II типу			
213.	УРСОФАЛЬК	ursodeoxycholic acid	урсодезоксихолева кислота	A05AA02	суспензія оральна, 250 мг/5 мл; по 250 мл у скляній пляшці; по 1 пляшці разом з 1 мірним стаканчиком в картонній коробці	Др. Фальк Фарма ГмбХ	Німеччина	Відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник дозованої форми, первинне, вторинне пакування та контроль якості: Корден Фарма Фрібург АГ Цвайндерлассунг Еттінген, Швейцарія; Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль якості: Біоекзам АГ, Швейцарія; Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Приватний Науково-дослідний інститут Хелпелер ГмбХ, Німеччина	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3746/01/01
214.	ФЕЗАМ®	-	пірацетам, цинаризин	N06BX	капсули тверді; по 10 капсул у блістері, по 2 або 6 блістерів у	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3371/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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								
215.	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДІТЕЙ	paracetamol, combination exl. psycholeptics	парацетамол, кислота аскорбінова (вітамін С), фенірамін у малеат	N02BE51	порошок для орального розчину; 8 саше у картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7600/01/01
216.	ФІКСАПРОСТ®	Timolol, combinations	латанопрост, тимололу малеат	S01ED51	краплі очні, розчин; по 0,2 мл в однодозовому контейнері; по 5 однодозових контейнерів, з'єднаних між собою у стрічку у саше; по 6 або по 18 саше (№30 або №90) у коробці	ЛАБОРАТУРА ТЕА	Франція	ЕКСЕЛВІЗІОН	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19777/01/01
217.	ФЛЕОПТИК®	levofloxacin	левофлоксацин	-	очні краплі, розчин по 5 мг/мл; in bulk: по 5 мл у флаконі поліетиленовому з крапельницею та контролем першого розкриття, по 100 флаконів у картонній коробці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	РАФАРМ С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20379/01/01
218.	ФЛЕОПТИК®	levofloxacin	левофлоксацин	S01AE05	очні краплі, розчин по 5 мг/мл; по 5 мл у флаконі поліетиленовому з крапельницею, з контролем першого розкриття; по 1 флакону в паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" (виробництво з продукції in bulk «Рафарм С.А.», Греція)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20380/01/01
219.	ФЛОРАЗІД	ceftazidime	цефтазидим	J01DD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком у коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/17125/01/01
220.	ФЛОРАЗІД	ceftazidime	цефтазидим	J01DD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г, 1	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	За рецептом		UA/17125/01/02

№ 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
					флакон з порошком у коробці					Зміни I типу			
221.	ФРЕЙМ®	aripiprazole	арипіпразол	N05AX12	розчин оральний 1 мг/мл по 100 мл у флакони скляні брунатного кольору; по 1 флакону зі шприцом-дозатором у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20912/01/01
222.	ЦЕФМА	cefprozime	цефподоксим	J01DD13	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Сандоз ГмбХ-Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль)	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14864/01/02
223.	ЦЕФТРИАКСОН	ceftriaxone	Цефтріаксон	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г, 10 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6126/01/01
224.	ЦЕФТРИАКСОН	ceftriaxone	Цефтріаксон	J01DD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, 10 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; флакони з порошком	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/6126/01/02
225.	ЦИНАРІКС ФОРТЕ	-	листя артишоку сухого (Cynara scolymus L., folium)	A05AX	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг; по 15 таблеток в блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці	Фармацевтіше фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	Фармацевтіше фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/14913/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
226.	ЮПЕРІО	valsartan and sacubitril	сакубітрилі валсартан	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма Сервісез АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикал С.Д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника "Мікробіологічна чистота", первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикал С.Д., Словенія; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": Національна лабораторія здоров'я Навколишнього	Італія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16691/01/03

№ 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
								середовища та їжі, Словенія					
227.	ЮПЕРІО	valsartan and sacubitril	сакубітрілі валсартан	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма Сервісез АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикал С.д.д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника "Мікробіологічна чистота", первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикал С.д.д., Словенія; контроль якості за показником "Мікробіологічна чистота": Національна	Італія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16691/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								лабораторія здоров'я Навколишнього середовища та їжі, Словенія					
228.	ЮПЕРІО	valsartan and sacubitril	сакубітрилі валсартан	C09DX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма Сервісез АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості за показником «Мікробіологічна чистота»: Лек Фармасьютикал С.Д.Д., Словенія; виробництво, контроль якості окрім показника "Мікробіологічна чистота", первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикал С.Д.Д., Словенія; контроль якості за показником	Італія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16691/01/02

№ 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
								"Мікробіологічна чистота": Національна лабораторія здоров'я Навколишнього середовища та їжі, Словенія					

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

**у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРИЦЕНКО

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

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

<i>№ п/п</i>	<i>Назва лікарського засобу</i>	<i>Форма випуску</i>	<i>Заявник</i>	<i>Країна</i>	<i>Виробник</i>	<i>Країна</i>	<i>Підстава</i>	<i>Процедура</i>
1.	ВОРМІЛ	таблетки для жування по 400 мг, по 1 або 3 таблетки у блистері; по 1 блистеру в упаковці з картону	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	ІксЕль Лабораторіес Пвт. Лтд., Індія; Медро Фармасьютикалс Приват Лімітед, Індія	Індія	засідання НТР № 10 від 12.03.2026	не рекомендувати до затвердження - технічна помилка
2.	КАСПОЛІУФ	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг, по 1 флакону в картонній пачці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджія	Грузія	К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	засідання НЕР № 05 від 12.03.2026	відмова у рекомендації до державної реєстрації

**В.о. начальника
Фармацевтичного управління**

Олександр ГРІЦЕНКО