

**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 випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>ВІЛДАГЛІПТИН</b>	Vildagliptin	вілдагліптин	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Цзянсі Сінєргія Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21226/01/01
2.	<b>ВОКСЗОГО</b>	vosoritide	восоритид	M05BX07	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 0,56 мг (0,8 мг/мл); по 0,56 мг порошку у флаконі (0,8 мг/мл) та 0,7 мл розчинника у попередньо наповненому шприці; по 10 флаконів з порошком, 10 попередньо наповнених шприців з розчинником, 10 одноразових голок для відновлення та 10 одноразових шприців для введення у картонній коробці	БіоМарин Інтернешнл Лімітед	Ірландія	Порошок Виробництво лікарського засобу, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: перевірка об'єму наповнення, рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, візуальний контроль в процесі виробництва, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску:	Німеччина/Ірландія/Сполучені Штати Америки (США)	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21236/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  100 % візуальний контроль:  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка),</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, однорідність дозованих одиниць, час відновлення, механічні включення, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність, полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні включення, герметичність упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, рН,					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								осмоляльність, колір та прозорість), випуск серії: Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка): Мілмаунт Хелскеа Лімітед, Ірландія Випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина Випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна патентна назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, час відновлення, механічні включення, однорідність дозованих одиниць, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність, полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні включення, герметичність упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, рН, осмоляльність, колір та прозорість): БіоМарин Фармасьютикал Інк., Сполучені Штати Америки</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								(США) Випробування контролю якості (контроль при стабільності: волога): Єврофінс Ланкастер Лабораторіз Інк., Сполучені Штати Америки Розчинник 100 % візуальний контроль, маркування та вторинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °С ± 1 °С), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини,						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								стерильність) Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина Виробництво розчинника у шприці, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: об'єм наповнення на лінії, витіснений об'єм, положення частини закупорювального засобу V-OVS, положення пробки, візуальний контроль в процесі виробництва, сила зрушення та сила ковзання, ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль при стабільності: герметичність упаковки):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  Маркування та вторинне пакування:  Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія  Випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності:</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина					
3.	ВОКСЗОГО	vosoritide	восоритид	M05BX07	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 1,2 мг (2,0 мг/мл); по 1,2 мг порошку у флаконі (2,0 мг/мл) та 0,6 мл розчинника у попередньо наповненому шприці; по 10 флаконів з порошком, 10 попередньо наповнених шприців з розчинником, 10 одноразових голків для відновлення та 10 одноразових шприців для введення у	БіоМарин Інтернешнл Лімітед	Ірландія	Порошок Виробництво лікарського засобу, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: перевірка об'єму наповнення, рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд,	Німеччина/Ірландія/Сполучені Штати Америки (США)	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21236/01/03

№ 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
					картонній коробці			візуальний контроль в процесі виробництва, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина 100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина 100 % візуальний контроль:					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка), випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, однорідність дозованих одиниць, час відновлення, механічні включення, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність, полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні включення, герметичність					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, рН, осмоляльність, колір та прозорість), випуск серії: Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка): Мілмаунт Хелскеа Лімітед, Ірландія Випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантажання, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина Випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, час відновлення, механічні включення, однорідність дозованих одиниць, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність, полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні включення, герметичність упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція,						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>концентрація пептиду, рН, осмоляльність, колір та прозорість):  БіоМарин Фармасьютикал Інк., Сполучені Штати Америки (США)  Випробування контролю якості (контроль при стабільності: волога):  Єврофінс Ланкастер Лабораторіз Інк., Сполучені Штати Америки  Розчинник 100 % візуальний контроль, маркування та вторинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсован</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								а електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність) Веттер Фарма-Фертгунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина Виробництво розчинника у шприці, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: об'єм наповнення на лінії, витіснений об'єм, положення частини закупорювального засобу V-OVS, положення пробки, візуальний контроль в процесі виробництва, сила зрушення та сила ковзання, ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина  100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль при стабільності: герметичність упаковки):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина  Маркування та вторинне пакування:  Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія  Випробування</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина					
4.	<b>ВОКСЗОГО</b>	vosoritide	восоритид	M05BX07	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 0,4 мг (0,8 мг/мл); по 0,4 мг порошку у флаконі (0,8 мг/мл) та 0,5 мл розчинника у попередньо наповненому шприці; по 10 флаконів з порошком, 10	БіоМарин Інтернешнл Лімітед	Ірландія	Порошок Виробництво лікарського засобу, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва:	Німеччина/Ірландія/Сполучені Штати Америки (США)	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21236/01/01

№ 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	
					попередньо наповнених шприців з розчинником, 10 одноразових голок для відновлення та 10 одноразових шприців для введення у картонній коробці			перевірка об'єму наповнення, рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, візуальний контроль в процесі виробництва, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина 100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантаження, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина 100 % візуальний контроль: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка), випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, однорідність дозованих одиниць, час відновлення, механічні включення, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність,						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні включення, герметичність упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, рН, осмоляльність, колір та прозорість), випуск серії: Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія</p> <p>Маркування та вторинне пакування (комплектна упаковка): Мілмаунт Хелскеа Лімітед, Ірландія</p> <p>Випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: рН, осмоляльність, концентрація пептиду, зовнішній вигляд, біонавантаженн</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна патентна назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>я, бактеріальні ендотоксини; контроль при випуску: волога, бактеріальні ендотоксини, стерильність):  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ,  Німеччина  Випробування контролю якості (контроль при випуску: дот-блот, співпадіння часу утримування, зовнішній вигляд, колір та прозорість, час відновлення, механічні включення, однорідність дозованих одиниць, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, інтактний восоритид, рН, осмоляльність, полісорбат 80; контроль при стабільності: зовнішній вигляд, час відновлення, механічні</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								включення, герметичність упаковки, вміст мультимеру, деамідування, супровідні домішки, активна фракція, концентрація пептиду, рН, осмоляльність, колір та прозорість): БіоМарин Фармасьютикал Інк., Сполучені Штати Америки (США) Випробування контролю якості (контроль при стабільності: волога): Єврофінс Ланкастер Лабораторіз Інк., Сполучені Штати Америки Розчинник 100 % візуальний контроль, маркування та вторинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність)  Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина  Виробництво розчинника у шприці, 100 % візуальний контроль, первинне пакування, випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: об'єм наповнення на лінії, витіснений об'єм, положення частини закупорювального засобу V-OVS, положення пробки, візуальний</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>контроль в процесі виробництва, сила зрушення та сила ковзання, ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина 100 % візуальний контроль, випробування контролю якості (контроль при стабільності: герметичність упаковки): Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ,</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								Німеччина Маркування та вторинне пакування: Біомарин Інтернешнл Лімітед, Ірландія Випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ТАМС, ТУМС; контроль при випуску та контроль при стабільності: зовнішній вигляд розчину, речовини, що окиснюються, речовини, що відновлюють калію перманганат, сухий залишок, некомпенсована електропровідність (25 °C ± 1 °C), механічні включення, об'єм, що витягається, бактеріальні ендотоксини, стерильність): Веттер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина					
5.	ГІМПАВЗІ	marstacimab	марстацімаб	B02BX11	розчин для ін'єкцій, 150 мг/мл; 1 попередньо наповнена ручка,	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, первинне пакування, складання	Бельгія/Ірландія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21237/01/01

№ 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
					що містить шприц, у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами			попередньо наповненої ручки, вторинне пакування, маркування, тестування, випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія;  тестування (попередньо наповнений шприц): Пфайзер Ірландія Фармасьютікал з Анлімітед Компані, Ірландія					
6.	ДІВАКАН ПАНАКСІР, ЕКСТРАКТ РІДКИЙ, СТАНДАРТИ ЗОВАНІЙ (ВМІСТ ТГК 10 МГ/МЛ : КБД 10 МГ/МЛ)	-	тетрагідроканабінол (ТГК) в екстракті; канабідіол (КБД) в КБД екстракті	-	рідина (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Панаксія Фармасютікал Мальта (Оперейшнс) Лімітед	Мальта	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21230/01/01
7.	ДІВАКАН ПАНАКСІР, ЕКСТРАКТ РІДКИЙ, СТАНДАРТИ ЗОВАНІЙ (ВМІСТ ТГК 25 МГ/МЛ)	-	тетрагідроканабінол (ТГК) в ТГК екстракті	-	рідина (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Панаксія Фармасютікал Мальта (Оперейшнс) Лімітед	Мальта	Реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21231/01/01
8.	ДІВАКАН ПАНАКСІР, ЕКСТРАКТ РІДКИЙ, СТАНДАРТИ ЗОВАНІЙ	-	тетрагідроканабінол (ТГК) в ТГК екстракті; канабідіол	-	рідина (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Панаксія Фармасютікал Мальта (Оперейшнс) Лімітед	Мальта	Реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21232/01/01

№ 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
	(ВМІСТ ТГК 25 МГ/МЛ : КБД 25 МГ/МЛ)		(КБД) в КБД екстракті										
9.	МЕЛОКСИКАМ АБРИЛ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій 10 мг/мл; по 1,5 мл в ампулі, по 5 ампул у blisterі, по 1 blisterу в картонній коробці	Абрил Формулейш нз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21233/01/01
10.	НЕРОНЕКС	meldonium	мельдоній	C01EB22	розчин для ін'єкцій 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у blisterі; по 1 або 2 blisterи в картонній коробці	Абрил Формулейш нз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21234/01/01
11.	СУГАМАДЕКС НАТРІЮ	Sugammadex	сугамадекс натрію	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Чунхва Кемікал Синтезіс & Байотек Ко., Лтд.	Тайвань	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21227/01/01
12.	СУХИЙ ЕКСТРАКТ З 9 РОСЛИН	-	екстракт сухий з лікарської рослинної сировини (4-5:1) цибулі ріпчастої лушпиння (Allium sera), берези повислої листя (Betula alba), пирію повзучого кореневища (Agropyrum repens), петрушки кучерявої	-	порошок (субстанція) в мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	реєстрація на 5 років	-	не підлягає	UA/21228/01/01



№ 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
			перерахуванні на рутин										
13.	ТІОРОКС	thiocolchicoside	Тіоколхікозид	M03BX05	розчин для ін'єкцій 4 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері та в картонній коробці	Абрил Формулейшнз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	не підлягає	UA/21235/01/01

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

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**

**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.	<b>БОНАПУР</b>	ibandronic acid	ібандронова кислота	M05BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; по 1 таблетці у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	ФАРМАТЕН СА	Греція	перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18843/01/01
2.	<b>В 12 АНКЕРМАН</b>	cyanosobalamin	ціанокобаламін	B03BA01	таблетки, вкриті оболонкою по 1 мг (1000 мкг); по 25 таблеток у блистері; по 2 блистери у картонній коробці	Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18177/01/01
3.	<b>ГЕКОКУР СПАГ. ПЕКА</b>	-	Chionanthus virginicus D2, Iberis amara D6, Lycopodium clavatum D4, Mandragora e rad. sicc. spag. Peka D12, Phosphorus D10, Peumus boldus spag. Peka (=Boldo) D6, Synara scolymus	Комплексний гомеопатичний препарат	краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/13592/01/01

№ 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
			D8, Taraxacum officinale sprag. Pecka D8										
4.	<b>ЕТОРА</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 60 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Ронтіс Хеллас Медікал Енд Фармасьютікалс Продактс С.А.	Греція	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	не підлягає	UA/18682/01/01
5.	<b>ЕТОРА</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 90 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Ронтіс Хеллас Медікал Енд Фармасьютікалс Продактс С.А.	Греція	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	не підлягає	UA/18682/01/02
6.	<b>ЕТОРА</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 120 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	Ронтіс Хеллас Медікал Енд Фармасьютікалс Продактс С.А.	Греція	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	не підлягає	UA/18682/01/03
7.	<b>ЕТОРІАКС®</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 4 блістери в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка: Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія;  первинна та	Словенія/ Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18612/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								вторинна упаковка: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  контроль серії: КРКА, д.д. Ново место, Словенія					
8.	<b>ЕТОРІАКС®</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 4 блістери в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка: Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія;  первинна та вторинна упаковка: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  контроль серії: КРКА, д.д. Ново место, Словенія	Словенія/ Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18612/01/03
9.	<b>ЕТОРІАКС®</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH0 5	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 4 блістери в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;	Словенія/ Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18612/01/04

№ 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
								Словенія; виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка: Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія;  первинна та вторинна упаковка: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  контроль серії: КРКА, д.д. Ново место, Словенія					
10.	<b>ЕТОРІАКС®</b>	etoricoxib	еторикокс иб	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 7 таблеток у блистері; по 1 або по 4 блистери в коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка: Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія;  первинна та вторинна упаковка: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;  контроль серії:	Словенія/ Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18612/01/01

№ 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
								КРКА, д.д. Ново место, Словенія					
11.	ЛОГУФЕН®	levetiracetam	леветирацетам	N03AX14	розчин оральний, 100 мг/мл, по 200 мл у скляному флаконі з кришкою з контролем першого відкриття; по 200 мл у скляному флаконі з кришкою, недоступною для відкриття дітьми; по 1 флакону у картонній упаковці разом зі шприцом-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприца	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18814/01/01
12.	ПАРІКАЛЬЦТ ОЛ-ВІСТА	paricalcitol	парикальцитол	H05BX02	розчин для ін'єкцій 5 мкг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулах; по 5 ампул в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ФАРМАТЕН СА	Греція	Перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	не підлягає	UA/18806/01/01
13.	РОДИНІР	cefdinir	цефдинір	J01DD15	порошок для оральної суспензії по 250 мг/5 мл; по 60 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону з мірною ложкою в коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18546/01/01
14.	РОЗІСТЕР®	rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	не підлягає	UA/18695/01/01
15.	РОЗІСТЕР®	rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін	За рецептом	не підлягає	UA/18695/01/02
16.	ТЕОФІЛІН	Theophylline	теофілін	-	порошок (субстанція) у	ТОВ «ФАРМАСЕ	Україна	БАКУЛ АРОМАТИКС &	Індія	Перереєстрація на необмежений	-	не підлягає	UA/19072/01/01

№ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	Л»		КЕМІКАЛ ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД		термін			
17.	<b>ФОЛІЄВА КИСЛОТА ГІДРАТ</b>	folic acid	фолієвої кислоти гідрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	Хебей Цзіхен Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	не підлягає	UA/19220/01/01
18.	<b>ФРІВЕЙ® КОМБІ НЕБУЛА</b>	Fenoterol and ipratropium bromide	іпратропію бромід, фенотеролу гідробромід	R03A L01	розчин для інгаляцій, по 4 мл в небулі; по 10 або 20 небул у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	не підлягає	UA/18875/01/01
19.	<b>ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ</b>	Citicoline	цитиколін у натрію	-	кристали або кристалічний порошок (субстанція) в пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Зенджі Фармас'ютікал (Сучжоу) Лтд.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	не підлягає	UA/18916/01/01

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

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**

**ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩОДО ЯКИХ ПРОПОНУЄТЬСЯ ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АДВАГРАФ®</b>	tacrolimus	такроліму с	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
2.	<b>АДВАГРАФ®</b>	tacrolimus	такроліму с	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
3.	<b>АДВАГРАФ®</b>	tacrolimus	такроліму с	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
4.	<b>АДВАГРАФ®</b>	tacrolimus	такроліму с	L04AD02	капсули пролонгованої дії по 3 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у алюмінієвому пакеті; по 1	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко. Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	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
					алюмінієвому пакету в картонній пачці								
5.	АЗАРГА®	timolol, combination	бринзоламід, тимолол	S01ED51	краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10400/01/01
6.	АЗАЦИТИДИН АККОРД	azacitidine	азацитидин	L01BC07	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій, 25 мг/мл по 150 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  контроль якості: мікробіологічні методи (стерильні і нестерильні): Фармавалід Кфт., Угорщина  контроль якості: (хімічні/фізичні методи): Фармадокс Хелскеа Лімітед, Мальта  відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща  вторинне пакування та контроль якості серії:	Індія / Угорщина / Мальта / Польща / Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20889/01/02

№ 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
								Акорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція					
7.	АКАРД	acetylsalicylic acid	ацетилсаліцилова кислота	B01AC06	таблетки кишковорозчинні, по 75 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5687/01/01
8.	АКАРД	acetylsalicylic acid	ацетилсаліцилова кислота	B01AC06	таблетки кишковорозчинні, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/5687/01/02
9.	АЛАКОР	-	етилметилогідроксипіридину сукцинат	N07XX	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМАХЕЛС"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни I типу	за рецептом		UA/18493/01/01
10.	АЛЕРЗИН	Levocetirizine	левоцетиризину дигідроклорид	R06AE09	краплі оральні, розчин, 5 мг/мл по 20 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону з крапельницею в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9862/02/01
11.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбіна	L03AB05	супозиторії ректальні по 250 тис. МО; по 5 супозиторіїв у	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіот	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>Уточнення</b>	за рецептом		UA/15128/01/01

№ 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
			нтний людини		стрипі; по 2 стрипи в картонній коробці			ек"		реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу			
12.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	супозиторії ректальні по 500 тис. МО; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b> Зміни I типу	за рецептом		UA/15128/01/02
13.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	супозиторії ректальні по 1 млн МО; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b> Зміни I типу	за рецептом		UA/15128/01/03
14.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	супозиторії ректальні по 3 млн МО; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b> Зміни I типу	за рецептом		UA/15128/01/04
15.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b	L03AB05	супозиторії ректальні по 250 тис. МО; in bulk: по	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-		UA/15129/01/01

№ 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
			рекомбінантний людський		5 супозиторіїв у стрипі; по 100 стрипів в картонній коробці			"Інтерфармбіотек"		уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України  Зміни I типу			
16.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людський	L03AB05	супозиторії ректальні по 500 тис. МО; in bulk: по 5 супозиторіїв у стрипі; по 100 стрипів в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна, Україна, Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України  Зміни I типу	-		UA/15129/01/02
17.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людський	L03AB05	супозиторії ректальні по 1 млн МО; in bulk: по 5 супозиторіїв у стрипі; по 100 стрипів в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України  Зміни I типу	-		UA/15129/01/03
18.	АЛЬФАРЕКІН®	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людський	L03AB05	супозиторії ректальні по 3 млн МО; in bulk: по 5 супозиторіїв у стрипі; по 100 стрипів в картонній коробці	ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфармбіотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України Зміни I типу	-		UA/15129/01/04
19.	АМАНТИН	amantadine	амантадину сульфат	N04BB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/6991/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів в картонній пачці					Зміни I типу			
20.	<b>АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	Amikacin	амікацину сульфат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену, які вміщені в алюмінієвий контейнер, що поміщений в картонну коробку для фармацевтичного застосування	Приватне акціонерне товариство "Лекхім – Харків"	Україна	Шандонг Аньсінь Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15470/01/01
21.	<b>АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	amikacin	амікацину сульфат	J01GB06	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 1 ампулі в односторонньому блістері; по 1 односторонньому блістеру в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12356/01/01
22.	<b>АМІКАЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	amikacin	амікацину сульфат	J01GB06	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулі; по 1 ампулі в односторонньому блістері; по 1 односторонньому блістеру в пачці з картону; по 2 мл або по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12356/01/02
23.	<b>АМПІЦИЛІН</b>	ampicillin	ампіцилін	J01CA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 флакон з порошком; 10	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2950/02/01

№ 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
					флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці								
24.	<b>АМПІЦИЛІН</b>	ampicillin	ампіцилін	J01CA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 флакон з порошком; 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/2950/02/02
25.	<b>АНДРОЖЕЛЬ</b>	testosterone	тестостерон	G03BA03	гель для зовнішнього застосування, 16,2 мг/1 г; по 88 г гелю у флаконі з дозуючим пристроєм, по 1 флакону у картонній коробці	Безен Хелскеа СА	Бельгія	виробництво за повним циклом: Безен Меньюфекчурін г Белджіум, Бельгія; виробництво за повним циклом: Лабораторії Безен Інтернешнл, Франція; випробування контролю якості (мікробіологічний контроль): Куалі Контрол, Франція	Бельгія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5301/01/02
26.	<b>АРГІНЕКС</b>	arginine hydrochloride	аргініну гідрохлорид	B05XB01	концентрат для розчину для інфузій, 420 мг/мл; по 10 мл в ампулі; по 3 або по 5 ампул в блістері та в картонній упаковці	Абрил Формулейшнз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/21093/01/01
27.	<b>АРІДА® СУХА МІКСТУРА ВІД</b>	combinations	алтейного кореня	R05CA10	порошок по 19,55 г у флаконі; по 1	ТОВ "Тернофар"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/8738/01/01

№ 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
	КАШЛЮ ДЛЯ ДІТЕЙ		екстракт сухий ( <i>Althaeae radix extractum siccum</i> ); натрію гідрокарбонат; солодкового кореня екстракт сухий ( <i>Glycyrrhizae radix extractum siccum</i> ); амонію хлорид; анісова олія		флакону в пачці з картону	М"				матеріалів: Зміни I типу			
28.	АРТЕДЖА® КОМПЛЕКС	-	глюкозаміну гідрохлорид, хондроїтину натрію сульфат	М09АХ	капсули, по 30 або 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в пачці; по 6 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у пачці	Дельта Медікел Промоушнз АГ	Швейцарія	Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: ТОВ "Астрафарм", Україна Виробник, відповідальний	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/4461/01/01

№ 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 виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна					
29.	<b>АТЕНОЛОЛ-АСТРАФАРМ</b>	atenolol	атенолол	C07AB03	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2, 6, 9 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ".	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ".	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4941/01/01
30.	<b>АТЕНОЛОЛ-АСТРАФАРМ</b>	atenolol	атенолол	C07AB03	таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2, 6, 9 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ".	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ".	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4941/01/02
31.	<b>АТРАКУРІУМ БЕСИЛАТ</b>	atracurium	атракуріуму бесилат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ «ВОРВАРТ С ФАРМА»	Україна	Ляньоньган Гуйке Фармасютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/17242/01/01
32.	<b>БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ</b>	Boric acid products	кислота борна	D08AD	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 2 %; по 10 мл, по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Віола»	Україна	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/8197/01/01

№ 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
33.	<b>БРУТАФЛАМ®-120</b>	etoricoxib	Еторикоксид	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20581/01/03
34.	<b>БРУТАФЛАМ®-60</b>	etoricoxib	Еторикоксид	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20581/01/01
35.	<b>БРУТАФЛАМ®-90</b>	etoricoxib	Еторикоксид	M01AH05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20581/01/02
36.	<b>ВАЛСАРТАН 160/ГІДРОХЛОП ОТІАЗИД 12,5 МАКЛЕОДС</b>	Valsartan and diuretics	валсартан та гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160/12,5 мг, по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній упаковці, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19988/01/01
37.	<b>ВАЛСАРТАН 160/ГІДРОХЛОП ОТІАЗИД 25 МАКЛЕОДС</b>	Valsartan and diuretics	валсартан та гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160/25 мг, по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній упаковці, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19988/01/02
38.	<b>ВАЛСАРТАН 320/ГІДРОХЛОП ОТІАЗИД 12,5</b>	Valsartan and diuretics	валсартан та гідрохлор	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по	Маклеодс Фармасьютикалс	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	м	UA/19988/01/03

№ 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
	МАКЛЕОДС		отіазид		320/12,5 мг, по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній упаковці, по 10 таблеток у блистері, по 3 або 9 блистерів у картонній упаковці	Лімітед				Зміни I типу			
39.	ВАЛСАРТАН 320/ГІДРОХЛОР ОТІАЗИД 25 МАКЛЕОДС	Valsartan and diuretics	валсартан та гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 320/25 мг по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній упаковці, по 10 таблеток у блистері, по 3 або 9 блистерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19988/01/04
40.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат та 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: Зміни I типу	за рецептом		UA/16612/01/02
41.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат та 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 таблеток у блистері; по 3 або 9 блистерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16612/01/03
42.	ВАЛСАРТАН А-ТЕВА	valsartan and amlodipine	амлодипін у бесилат та 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;	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Дупниця АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16612/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 3 або 9 блістерів у коробці								
43.	<b>ВАНДЕР®</b>	dapoxetine	дапоксетину гідрохлорид	G04BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 1 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15230/01/01
44.	<b>ВАНДЕР®</b>	dapoxetine	дапоксетину гідрохлорид	G04BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, по 1 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15230/01/02
45.	<b>ВАНДЕР®</b>	dapoxetine	дапоксетину гідрохлорид	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, in bulk: №2400 (1x2400): по 1 таблетці у блістері; по 2400 блістерів у картонній коробці; №9600 (4x2400): по 4 таблетки у блістері; по 2400 блістерів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-	не підлягає	UA/21229/01/01
46.	<b>ВАНДЕР®</b>	dapoxetine	дапоксетину гідрохлорид	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг, in bulk: №2400 (1x2400): по 1 таблетці у блістері; по 2400 блістерів у картонній коробці; №9600 (4x2400): по 4 таблетки у блістері; по 2400 блістерів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-	не підлягає	UA/21229/01/02
47.	<b>ВАНКОМІЦИН РОМФАРМ</b>	vancomycin	ванкоміцину гідрохлорид	A07AA09	ліофілізат для концентрату для інфузій, 1000 мг, по 1 флакону в картонній паці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія (виробництво та первинне	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20227/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування лікарського засобу; контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування, контроль біологічних та мікробіологічних показників лікарського засобу)					
48.	<b>ВІЛАТЕ 1000 МО</b>	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор згортання крові VIII та фактор Віллебранда	B02B D06	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл; картонна коробка №1: по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін'єкцій (1000 МО); картонна коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1 % полісорбатом 80) по 10 мл разом з комплектом для внутрішньовенного введення, 2 просочені спиртом тампони; комплект для внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для перенесення, 1	Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес. м.б.Х.	Австрія	Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку, контроль якості, включаючи візуальну інспекцію порошку для розчину для ін'єкцій, візуальну інспекцію розчинника та вторинне пакування, маркування, випуск серії для кінцевого продукту (порошок для розчину для ін'єкцій та розчинник): Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес.	Австрія / Німеччина / Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17518/01/02

№ 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
					комплект для інфузій; картонна коробка №1 та картонна коробка №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			м.б.Х., Австрія; Виробник, відповідальний за візуальну інспекцію розчинника, вторинне пакування та маркування кінцевого продукту ( порошку для розчину для ін'єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинника: Октафарма АБ, Швеція					
49.	<b>ВІЛАТЕ 500 МО</b>	Von Willebrand factor and coagulation factor VIII in combination	фактор згортання крові VIII та фактор Віллебранда	B02B D06	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 100 МО/мл; картонна коробка №1: по 1 флакону з порошком для приготування розчину для ін'єкцій (500 МО); картонна коробка №2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій з 0,1 % полісорбатом 80) по 5 мл разом з комплектом для внутрішньовенного введення, 2	Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес. м.б.Х.	Австрія	Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку, контроль якості, включаючи візуальну інспекцію порошку для розчину для ін'єкцій, візуальну інспекцію розчинника та вторинне пакування, маркування,	Австрія / Німеччина / Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17518/01/01

№ 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
					просочені спиртом тампони; комплект для внутрішньовенного введення складається з: 1 шприц одноразовий, 1 комплект для перенесення, 1 комплект для інфузій; картонна коробка №1 та картонна коробка №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			випуск серії для кінцевого продукту (порошок для розчину для ін'єкцій та розчинник): Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес. м.б.Х., Австрія; Виробник, відповідальний за візуальну інспекцію розчинника, вторинне пакування та маркування кінцевого продукту ( порошку для розчину для ін'єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за in bulk виробництво, первинну упаковку та контроль якості розчинника: Октафарма АБ, Швеція					
50.	<b>ВІНПОЦЕТИН-АСТРАФАРМ</b>	vinprocetine	вінпоцетин	N06BX18	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, або по 3, або по 5 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5622/01/01
51.	<b>ВІТАКСОН®</b>	-	бенфотіамін, піридоксин	A11DB	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/10507/02/01

№ 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
			ну гідрохлорид		таблеток в блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону					Зміни I типу			
52.	<b>ВІТАЦЕРТИН</b>	Vitamin B1 in combination with vitamin B6 and/or vitamin B12	тіаміну гідрохлорид, піридоксин гідрохлорид, ціанокобаламін	A11DB	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМАХЕЛС"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни I типу	за рецептом		UA/16965/01/01
53.	<b>ВОЛЬТАРЕН ФОРТЕ</b>	diclofenac	диклофенак	M02AA15	емульгель для зовнішнього застосування 2,32 % по 50 г або 100 г в тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Халеон Італі Мануфекчурінг С.р.Л., Італія	Швейцарія / Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	без рецепта	підлягає	UA/1811/01/02
54.	<b>ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА</b>	voriconazole	вориконазол	J02AC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери у картонній пачці, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії:	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15524/02/01

№ 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
								ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція					
55.	<b>ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА</b>	voriconazole	вориконазол	J02AC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери у картонній пацці, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пацці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15524/02/02
56.	<b>ВОРИКОНАЗОЛ ЗЕНТІВА</b>	voriconazole	вориконазол	J02AC03	порошок для розчину для інфузій по 200 мг; 1 флакон з порошком в картонній пацці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; вторинне пакування, контроль серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція; виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії: Анфарм Еллас С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15524/01/01
57.	<b>ГАДОВІСТ 1,0</b>	gadobutrol	гадобутрол	V08CA09	розчин для ін'єкцій, 1 ммоль/мл, по 5 мл або по 7,5 мл, або по 10 мл у	Байер АГ	Німеччина	Байер АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6664/01/01

№ 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 реєстраційно го посвідчення
					скляному шприці, вкладеному у прозору пластикову коробку, закриту поліетиленом; по 5 шприців у картонній коробці; по 5 мл або по 7,5 мл, або по 10 мл у пластиковому шприці; по 5 шприців розміщених в картонному тримачі у картонній коробці; по 7,5 мл або по 15 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці								
58.	ГАЛЬВІНІЯ-М	metformin and vildagliptin	вілдагліпін та метформіну гідрохлорид	A10BD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/1000 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	первинне та вторинне пакування, контроль якості, фізико/хімічне та мікробіологічне тестування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, фізико/хімічне та мікробіологічне тестування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТШНЛ С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20209/01/02

№ 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
59.	ГАЛЬВІНІЯ-М	metformin and vildagliptin	вілдагліпін та метформіну гідрохлорид	A10BD08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/850 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	первинне та вторинне пакування, контроль якості, фізико/хімічне та мікробіологічне тестування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, фізико/хімічне та мікробіологічне тестування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕТНЛ С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20209/01/01
60.	ГЕМАФЕР-С	Iron, parenteral preparations	Залізо (у вигляді заліза (III) гідроксид сахарозного комплексу)	В03АС	розчин для внутрішньовенних ін'єкцій, 20 мг/мл; по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЮНІ-ФАРМА КЛЕОН ЦЕТІС ФАРМАСЬЮТІК АЛ ЛАБОРАТОРІЕ С СА	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20517/01/01
61.	ГЕПАВАЛ®	glutathione	глутатіон натрію	V03AB32	порошок для розчину для ін'єкцій по 600 мг, 10 флаконів з порошком в комплекті з 10 ампулами з розчинником (вода для ін'єкцій) по 4 мл в пластиковій касеті в картонній коробці	ТОВ "ВАЛРТИН ФАРМА"	Україна	ЛАБОРАТОРІО ІТАЛЬЯНО БІОХІМІКО ФАРМАЦЕУТІКО ЛІСАФАРМА С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b>  Зміни I типу	За рецептом		UA/15587/01/01

№ 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
62.	ГЕПА-МЕРЦ	-	L-орнітину- L-аспарат	A05BA	концентрат для розчину для інфузій, 5 г/10 мл; по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	Мерц Фармасьюті калс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Б. Браун Мелсунген АГ, Німеччина; Вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфюер дерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Б. Браун Мелсунген АГ, Німеччина; Біохем Лабор Фюр Біологіче Унд Хеміше Аналітік ГмбХ, Німеччина; іфп – Пріватес Інститут фюр Продакткваліте т ГмбХ, Німеччина; Лабораторі фо Аналізіс оф Біолоджикаллі Ектив Компоундс Латвіан Інстїтьют оф Органік Сінтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; ХВІ фарма	Німеччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання виробників в наказі МОЗ України</b>  Зміни І типу	за рецептом		UA/0039/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								сервісес ГмбХ, Німеччина; ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина					
63.	<b>ГЕПАЦЕФ КОМБІ</b>	Cefoperazone and beta-lactamase inhibitor	цефоперазону натрієва сіль та сульбактаму натрієва сіль	J01DD62	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0/1,0 г, по 2,0 г у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 2,0 г у флаконі; по 10 флаконів 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/10752/01/01
64.	<b>ГЕПАЦЕФ®</b>	cefoperazone	цефоперазон	J01DD12	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	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0881/01/01

№ 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
65.	<b>ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ</b>	hydrocortisone	гідрокортизону ацетат	H02AB09	суспензія для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі зі скла; по 10 ампул у паці; по 2 мл в ампулі зі скла; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у паці	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/5626/01/01
66.	<b>ГЛЕНЦЕТ</b>	levocetirizine	левоцетиризину дигідрохлорид	R06AE09	таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 10 блістерів в картонній упаковці	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11243/01/01
67.	<b>ГЛЮКОВАНС®</b>	Metformin and sulfonyleureas	метформіну гідрохлорид і глібенкламід	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/2,5 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5390/01/01
68.	<b>ГЛЮКОВАНС®</b>	Metformin and sulfonyleureas	метформіну гідрохлорид і глібенкламід	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/5 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5390/01/02
69.	<b>ГЛЮКОФАЖ XR</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки пролонгованої дії по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3994/02/01
70.	<b>ГЛЮКОФАЖ XR</b>	metformin	метформіну	A10BA02	таблетки пролонгованої дії	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте, Франція; Мерк	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/3994/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлорид		по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 блістерів у картонній коробці			Хелскеа КГаА		матеріалів: Зміни I типу			
71.	<b>ГЛЮКОФАЖ®</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	виробництво за повним циклом: Мерк Санте, Франція; виробництво за повним циклом: Мерк, СЛ	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3994/01/01
72.	<b>ГЛЮКОФАЖ®</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	виробництво за повним циклом: Мерк Санте, Франція; виробництво за повним циклом: Мерк, СЛ	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3994/01/02
73.	<b>ГЛЮКОФАЖ®</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери у картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	виробництво за повним циклом: Мерк Санте, Франція; виробництво за повним циклом: Мерк, СЛ	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3994/01/03
74.	<b>ГРИПОСТАД® РИНО МАРІТІМ</b>	xylometazoline	ксилOMETазолін гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин 0,05 % по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	(випуск серій) СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій)	Німеччина/ Іспанія/ Чорного рія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/16231/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У., Іспанія;</p> <p>(виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) Хемомонт д.о.о. Чорногорія;</p> <p>(контроль серій: фізико-хімічні випробування) ЛАБОРАТОРІЯ З КОНТРОЛЮ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ СТАДА Хемофарм СРЛ, Румунія;</p> <p>(контроль серій: мікробіологічні випробування) МікроБайолодж і Крамер ГмбХ, Німеччина; контроль серій: Альфа-Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційно го посвідчення
75.	ГРИПОСТАД® РИНО МАРІТІМ	xylometaz oline	ксилOMET азолін гідрохлор ид	R01AA0 7	спрей назальний, розчин 0,1 % по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	СТАДА Арцнаймітт ель АГ	Німеччин а	(випуск серій) СТАДА Арцнайміттєль АГ, Німеччина;  (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) Урсафарм Арцнайміттєль ГмбХ, Німеччина; (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У., Іспанія;  (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування) Хемомонт д.о.о. Чорногорія;  (контроль серій: фізико-хімічні випробування) ЛАБОРАТОРІЯ З КОНТРОЛЮ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ СТАДА Хемофарм	Німеччи на/ Іспанія/ Чорного рія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта	підлягає	UA/16231/01/02

№ 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
								СРЛ, Румунія;  (контроль серій: мікробіологічні випробування) МікроБайолодж і Крамер ГмбХ, Німеччина; контроль серій: Альфа-Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина					
76.	<b>ГРИПОСТАД® РИНО МАРІТІМ</b>	xylometazoline	ксилометазолін гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин 0,1 %; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	(випуск серій) СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;  (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У., Іспанія;  (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) Хемомонт	Німеччина/ Іспанія/ Чорного рія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/16231/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>д.о.о. Чорногорія;</p> <p>(контроль серій: фізико-хімічні випробування) ЛАБОРАТОРІЯ З КОНТРОЛЮ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ СТАДА Хемофарм СРЛ, Румунія;</p> <p>(контроль серій: мікробіологічні випробування) МікроБайолодж і Крамер ГмбХ, Німеччина; контроль серій: Альфа-Фарма- Сервіс ГмбХ, Німеччина</p>					
77.	<b>ГРИПОСТАД® РИНО МАРІТІМ</b>	xylometaz oline	ксилOMET азолін гідрохлор ид	R01AA0 7	спрей назальний, розчин 0,05 %; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	<p>(випуск серій) СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина;</p> <p>(виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій) Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина; (виробництво нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій)</p>	Німеччина/ Іспанія/ Чорногорія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/16231/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>ФАМАР ХЕЛС КЕР СЕРВІСЕС МАДРИД, С.А.У., Іспанія;</p> <p>(виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) Хемомонт д.о.о. Чорногорія;</p> <p>(контроль серій: фізико-хімічні випробування) ЛАБОРАТОРІЯ З КОНТРОЛЮ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ СТАДА Хемофарм СРЛ, Румунія;</p> <p>(контроль серій: мікробіологічні випробування) МікроБайолодж і Крамер ГмбХ, Німеччина; контроль серій: Альфа-Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина</p>					
78.	<b>ДЕКАГРЕЛ</b>	ticagrelor	тикагрелор	B01AC24	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 90 мг по 14 таблеток у блістері, по 4 блістери в 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/20955/01/02
79.	<b>ДЕКРІСТОЛ® 20000 МО</b>	colocalciferol	холекальциферол	A11CC05	капсули м'які 20000 МО; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2, або по 5	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	первинне та вторинне пакування, контроль серії	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17901/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістерів у пачці, по 20 капсул у блістері; по 1 блістеру у пачці, по 25 капсул у блістері; по 2 блістера у пачці			та випуск серії: мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина; виробництво та випуск "in bulk": Кетелент Джермані Ебербах ГмБХ, Німеччина; виробництво та випуск "in bulk": Свісс Капс АГ, Швейцарія					
80.	ДЕКСОДЕВ®	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій/інфузій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	Абрил Формулейш нз Pvt. Ltd.	Індія	Абрил Лабораторіс Прайвет Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20522/01/01
81.	ДЕПІОФЕН	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті у картонній пачці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13589/02/01
82.	ДИКЛАСЕЛ	diclofenac, combinations	диклофенак натрію, лідокаїну гідрохлорид	M01AB55	розчин для ін'єкцій, по 2 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці з картону	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	ТОВ "ФАРМАСЕЛ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/20506/01/01
83.	ДІЄНОГЕСТ ЗЕНТІВА	dienogest	дієногест	G03DB08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 або по 6 блістерів у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Хаупт Фарма Мюнстер ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17602/01/01
84.	ДІФЕНДА	drospirenone and ethinylestradiol	етинілестрадіол та дроспіренон	G03AA12	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 3 мг/0,02 мг; по 28 таблеток у блістері (24 таблетки рожевого та 4 таблетки плацебо	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	повний цикл виробництва: Лабораторіос Леон Фарма, С.А., Іспанія; альтернативний виробник, який відповідає	Іспанія/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13227/01/01

№ 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
					білого кольору); по 1 блістеру у пачці з картону			за вторинне пакування: МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА, С.Л.У., Іспанія; альтернативний виробник, який відповідає за вторинне пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; виробник, який відповідає за мікробіологічне тестування: Лабораторіо Ечеварне, С.А., Іспанія; виробник, який відповідає за мікробіологічне тестування: Біолаб, С.Л., Іспанія					
85.	<b>ДОКСИЦИКЛІН</b>	doxycycline	доксцикліну хіклат	J01AA02	капсули по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в пачці	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/3292/01/01
86.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА</b>	-	сухий екстракт солодки голої, сухий екстракт імбиру лікарського, сухий екстракт ембліки	R05X	льодяники; по 4 льодяники у стріпі; по 5 стріпів у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2409/01/01

№ 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
			лікарської, ментол										
87.	<b>ДОКТОР МОМ® ЗІ СМАКОМ МАЛИНИ</b>	-	сухий екстракт солодки голої, сухий екстракт імбиру лікарського, сухий екстракт ембліки лікарської, ментол	R05X	льодяники; по 4 льодяники у стріпі; по 5 стріпів у картонній коробці	ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна"	Україна	Юнік Фармасьютикал Лаботорізі (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикал з Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2408/01/01
88.	<b>ДОЛАРЕН®</b>	diclofenac, combination	диклофенак натрію, парацетамол	M01A B55	таблетки; № 4 (4x1) - по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в паперовому конверті; № 200 (4x50) - по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в паперовому конверті; по 50 паперових конвертів у картонній коробці; № 10 - по 10 таблеток у блістерах; № 10 (10x1) - по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; № 100 ((10x1)x10) - по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 10 коробок в коробці; № 100 (10x10) - по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1004/02/01

№ 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
89.	ДОРЗОПТ ПЛЮС	timolol, combinations	дорзолами д, тимолол	S01ED5 1	краплі очні, розчин; по 5 мл у флаконі- крапельниці та картонній паці	ЕлЕлСі Ромфарм Компані Джорджия	Грузія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія (виробництво, первинне пакування, контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування та контроль мікробіологічни х показників лікарського засобу)	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	За рецептом		UA/17872/01/01
90.	ЕЛАПРАЗА	Idursulfase	ідурсульф аз	A16AB0 9	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 3 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Такеда Фармасьюті калз Інтернешнл АГ Ірландія Бренч	Ірландія	відповідальний за випуск серії: Шайєр Фармасьютікал з Ірландія Лімітед, Ірландія; Такеда Фармасьютікал з Інтернешнл АГ Ірландія Бренч, Ірландія; виробництво лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості серії, візуальна інспекція: Веттер Фарма- Фертігонг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина; виробництво лікарського засобу,	Ірландія / Німеччи на/ США/ Нідерла нди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13360/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								первинне пакування, контроль якості серії: Бора Фармасьютікал з Інжектеблс, Інк., США; контроль якості серії, візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертіюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина; Веттер Фарма-Фертіюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина; контроль якості серії: Веттер Фарма-Фертіюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина; Шайер Хьюмен Дженетік Терапіс, Інк., США; Чарльз Рівер Лабораторіз Айленд Лтд, Ірландія; Баксалта ЮС, Інк., США; дистрибуція наповнених немаркованих флаконів: Емінент Сервісез Корпорейшн, США; маркування та пакування, дистрибуція готового					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								лікарського засобу: ДіЕйчЕл Сапплай Чейн (Нідерланди) Б.В., Нідерланди					
91.	ЕЛОНВА	corifollitrop in alfa	корифолітропін альфа	G03GA09	розчин для ін'єкцій по 100 мкг/0,5 мл; по 0,5 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу разом зі стерильною ін'єкційною голкою у відкритому пластиковому лотку в картонній коробці	Органон Централ Іст ГмбХ	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції та первинна упаковка, контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості), візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості), візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Візуальна інспекція:	Німеччина/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13125/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості та тестування стабільності, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Н.В. Органон, Нідерланди; тест на імуноактивність : МСД Біотек Б.В., Нідерланди					
92.	ЕЛОНВА	corifollitrop in alfa	корифолітропін альфа	G03GA09	розчин для ін'єкцій по 150 мкг/0,5 мл; по 0,5 мл розчину в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу разом зі стерильною ін'єкційною голкою у відкритому пластиковому лотку в картонній коробці	Органон Сентрал Іст ГмбХ	Швейцарія	Виробництво нерозфасованої продукції та первинна упаковка, контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського засобу (контроль якості), візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості, тестування стерильності та бактеріальних ендотоксинів готового лікарського	Німеччина/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13125/01/02

№ 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
								засобу (контроль якості), візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Візуальна інспекція: Веттер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості та тестування стабільності, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Н.В. Органон, Нідерланди; тест на імуноактивність : МСД Біотек Б.В., Нідерланди					
93.	<b>ЕНДОКСАН® 1 Г</b>	cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у картонній коробці	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0027/02/03
94.	<b>ЕНДОКСАН® 200 МГ</b>	cyclophosphamide	циклофосфаміду моногідрат	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці; 1 флакон з порошком у картонній коробці; по 10 картонних коробок у бандеролі з плівки	Бакстер Дойчланд ГмбХ	Німеччина	Бакстер Онколоджи ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0027/02/01
95.	<b>ЕНДОКСАН® 500 МГ</b>	cyclophosphamide	циклофосфаміду	L01AA01	порошок для розчину для ін'єкцій	Бакстер Дойчланд	Німеччина	Бакстер Онколоджи	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/0027/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			моногідрат		по 500 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці	ГмбХ		ГмбХ		матеріалів: Зміни I типу			
96.	ЕПІРУБІЦИН "ЕБЕВЕ"	epirubicin	епірубіцин у гідрохлорид	L01DB03	концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл; по 5 мл (10 мг) або 25 мл (50 мг), або 50 мл (100 мг), або 100 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; контроль/випробування серії: МПЛ Мікробіологіше с Прюфлабор ГмбХ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4356/01/01
97.	ЗИВОКС	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл в системі для внутрішньовенного введення; по 1 системі в упаковці з ламінованої фольги; по 100 мл в системі для внутрішньовенного введення; по 1 системі в упаковці з ламінованої фольги	Пфайзер Інк.	США	ХП Халден Фарма АС	Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1969/02/01
98.	ЗОВІРАКС ДУО	Aciclovir, combination	ацикловір, гідрокортизон	D06BB53	крем; по 2 г крему у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Халеон ЮК Трейдінг Лімітед	Велика Британія	виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Глаксо Оперейнс ЮК	Велика Британія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14784/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Лімітед, Велика Британія; первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія					
99.	<b>ІЗОНІАЗИД</b>	isoniazid	ізоніазид	J04AC01	таблетки по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3, 9 або 10 блістерів у картонній упаковці; по 28 таблеток у блістері, по 3 або 24 блістери у картонній упаковці; по 1000 таблеток у поліетиленовому пакеті, по 1 пакету у пластиковому контейнері	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни I типу	за рецептом		UA/15099/01/01
100.	<b>ІЗОНІАЗИД</b>	isoniazid	ізоніазид	J04AC01	таблетки по 300 мг по 10 таблеток у блістері, по 3, 9 або 10 блістерів у картонній упаковці; по 28 таблеток у блістері, по 3 або 24 блістери у картонній упаковці; по 1000 таблеток у поліетиленовому пакеті, по 1 пакету у пластиковому контейнері	Маклеодс Фармасьют ікалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15099/01/02
101.	<b>ІЛАРІС</b>	canakinumab	канакінум аб	L04AC08	розчин для ін'єкцій, 150 мг/1 мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Контроль якості (Біоаналіз): Новартіс Фарма АГ, Швейцарія; Випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробництво,	Німеччина/Швейцарія/Словенія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/14525/02/01

№ 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
								контроль якості (за виключенням Біоаналізу), первинне пакування, вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс С.Д., Словенія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія					
102.	<b>ІНФАНРИКС ГЕКСА КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В</b>	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	дифтерійний анатоксин (D) <sup>1</sup> ; правцевий анатоксин (Т) <sup>2</sup> ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (РТ) <sup>1</sup> ; нитчастий гемаглютинін (FHA) <sup>1</sup> ; пертактин (PRN) <sup>1</sup> ; р-ДНК поверхневий антиген	J07CA09	суспензія (ДТРа-НВV-ІРV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Ніb); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Ніb) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту. Проведення контролю якості ДТРа-НВV-ІРV компоненту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, проведення контролю якості ДТРа-НВV-ІРV компоненту. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони,	Бельгія/Франція /	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16235/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			вірусу гепатиту В (HBsAg) <sup>2,3</sup> інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) <sup>4</sup> ; тип 2 (штам ME F-1) <sup>4</sup> ; тип 3 (штам Sakett) <sup>4</sup> ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибозилрибітол фосфат, PRP) <sup>3</sup> кон'югований з правцевим анатоксином (ТТ) як носієм протейну <sup>1</sup> <sup>1</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратований (Al(OH) <sub>3</sub> ) <sup>2</sup> вироблений в клітинах дріжджів		мовою; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (НіВ) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням англійською мовою зі стрікером українською мовою			маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компоненту. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування, наповнення в шприці, маркування і пакування, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості НіВ компоненту. Маркування та пакування готового продукту)					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(Saccharomyces cerevisiae) за допомогою р-ДНК технології <sup>3</sup> адсорбований на алюмінію фосфат (AlPO <sub>4</sub> ) <sup>4</sup> розмножені на клітинах Vero										
103.	<b>ІНФАНРИКС ІПВ ХІБ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОФІЛУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В</b>	Diphtheria - haemophilus influenzae B- pertussis-poliomyelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин (D) <sup>1</sup> ; правцевий анатоксин (T) <sup>1</sup> ; Bordetella pertussis кашлюковий анатоксин (PT) <sup>1</sup> ; нитчастий гемаглютинін (FHA) <sup>1</sup> ; пертактин (PRN) <sup>1</sup> ; інактивовані віруси поліомієліту: тип 1 (штам Mahoney) <sup>2</sup> ; тип 2 (штам ME F-1) <sup>2</sup> ; тип 3	J07CA06	суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); суспензія (DTPa-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому одноразовому шприці № 1 у комплекті з двома голками та ліофілізат (Hib) у флаконі № 1, що змішуються перед використанням: по 1 попередньо наповненому одноразовому шприцу у комплекті з двома голками та 1 флаконом з ліофілізатом (Hib) у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості DTPa-IPV компонент. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Hib компонент. Маркування та пакування	Бельгія/ Франція /	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15832/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(штам Sa ukett) <sup>2</sup> ; полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу <i>b</i> (полірибозилрибітол фосфат, PRP) кон'югований з правцевином анатоксином (ТТ) як носієм протеїну  <sup>1</sup> адсорбований на алюмініюгідроксиді  <sup>1</sup> гідратований  <sup>2</sup> розмножені на клітинах Vero					готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в шприці, маркування та пакування, проведення контролю якості DTPa-IPV компонент. Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Ніб компонент. Маркування та пакування готового продукту)					
104.	<b>ІНФАНРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА</b>	Pertussis, purified antigen, combinations with toxoids	дифтерійний анатоксин (D) <sup>1</sup> ; правцевий анатоксин (Т) <sup>1</sup> ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (PT) <sup>1</sup> ;	J07AJ52	суспензія для ін'єкцій; суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками; по 1 попередньо заповненому шприцу у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15120/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			філамент озний гемаглютинін (FHA) <sup>1</sup> ; пертактин (PRN) <sup>1</sup> ;  <sup>1</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді		пластиковому контейнеру в картонній коробці			(Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Контроль якості, випуск серії)					
105.	<b>ІНФАНРИКС КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ АЦЕЛЮЛЯРНА ОЧИЩЕНА ІНАКТИВОВАНА РІДКА</b>	Pertussis, purified antigen, combinations with toxoids	дифтерійний анатоксин (D) <sup>1</sup> ; правцевий анатоксин (T) <sup>1</sup> ; <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: кашлюковий анатоксин (PT) <sup>1</sup> ; філамент озний гемаглютинін (FHA) <sup>1</sup> ; пертактин (PRN) <sup>1</sup> ;  <sup>1</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді	J07AJ52	суспензія для ін'єкцій; суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо заповненому шприці № 1 у комплекті з однією або двома голками; по 1 попередньо наповненому шприцу у комплекті з однією або двома голками у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці	ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Наповнення в попередньо наповнені шприці, маркування та пакування, контроль якості); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Контроль якості, випуск серії)	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15120/01/01
106.	<b>КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА</b>	-	квітки календули	D03AX	настойка по 40 мл у флаконах скляних або полімерних	Товариство з обмеженою	Україна	відповідальний за виробництво,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта	<b>підлягає</b>	UA/8039/02/01

№ 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
			(Calendula e flores)			відповідальністю "Фармацевтична компанія "Віола"		первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна		уточнення написання статусу рекламування  Зміни I типу			
107.	КАМІСТАД® - ГЕЛЬ Н	various	лідоканіну гідрохлориду моногідрат; квіти ромашки (Matricaria recutita L.)	A01AD11	гель по 10 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	Виробництво та випуск серії: СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6590/01/01
108.	КАРНІВІТ®	levocarnitine	левокарнітин	A16AA01	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14174/01/01
109.	КАТЕДЖЕЛЬ 3 ЛІДОКАІНОМ	Lidocaine, combination	лідоканіну гідрохлорид, хлоргексидину дигідрохлорид	N01BB52	гель; по 12,5 г у гофрованому шприці-тубі; по 1 гофрованому шприцу-тубі у блістері; по 1, або по 5, або по 25 блістерів у картонній коробці	Фармацевтише фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	Фармацевтише фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4660/01/01
110.	КЕТОДЕКСА	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	гранули для орального розчину по 25 мг; саше по 2,5 г; по 10, по 20,	ТОВ «Представництво БАУМ	Україна	ТОВ «АСТРАФАРМ»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16020/02/01

№ 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 30 або по 40 саше у коробці з картоном	ФАРМ ГМБХ»							
111.	<b>КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ</b>	oxugen	кисень	V03AN01	газ, у балонах об'ємом по 1 л, 2 л, 3 л, 5 л, 6 л, 8 л, 10 л, 20 л, 40 л, 50 л; у групах балонів об'ємом 480 л (40 л x 12), 600 л (50 л x 12), 640 л (40 л x 16), 720 л (40 л x 18), 800 л (50 л x 16), 800 л (40 л x 20), 840 л (40 x 21), 1050 л (50 л x 21); у мегалаках С4 (4 x 150 л), С6 (6 x 150 л); з газифікаторів криогенних	ПрАТ "Харківський автогенний завод"	Україна	повний цикл виробництва для упаковки у балони, групи балонів, мегалаки та з газифікаторів криогенних: ПрАТ "Харківський автогенний завод", Україна; повний цикл виробництва з газифікаторів криогенних: Дочірнє підприємство «Мессер Україна», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3603/01/01
112.	<b>КЛЕКСАН®300</b>	epochargin	еноксапарин натрію	B01AB05	розчин для ін'єкцій по 10 000 анти-Ха МО/мл; № 1 (по 1 багатодозовому флакону по 3 мл в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанія  Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина  альтернативна дільниця для тестування ГЛЗ за окремими показниками: Анти-фактор ХА активність і Анти-фактор ІІа активність: Хіноїн Зрт., Угорщина	Іспанія/Німеччина/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10143/01/01

№ 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
113.	КЛІВАС 10	rosuvastatin	розувастин кальцію	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 9 блістерів у картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12971/01/01
114.	КЛІВАС 20	rosuvastatin	розувастин кальцію	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 9 блістерів у картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12971/01/02
115.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастин кальцій та кислота ацетилсаліцилова	C10BX05	капсули тверді по 5 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19794/01/01
116.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастин кальцій та кислота ацетилсаліцилова	C10BX05	капсули тверді по 10 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19794/01/02
117.	КЛІВАС® ДУО	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастин кальцій та кислота ацетилсаліцилова	C10BX05	капсули тверді по 20 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери в картонній паці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19794/01/03

№ 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
								Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща					
118.	КЛІМЕН®	-	естрадіол у валерат/е страдіолу валерат; ципротерону ацетат	G03CA53	таблетки, вкриті оболонкою, білого кольору по 2 мг + таблетки, вкриті оболонкою, рожевого кольору, 2 мг/1 мг; комбі-упаковка № 21: 11 таблеток білого кольору + 10 таблеток рожевого кольору у блістері з календарною шкалою; по 1 блістеру у картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	ДЕЛЬФАРМ ЛІЛЬ САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4856/01/01
119.	КЛОТРИМАЗОЛ	clotrimazole	клотримазол	D01AC01	мазь 1%; по 20 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Енк'юб Етікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни I типу	без рецепта		UA/8794/01/01
120.	КО-ДІОВАН®	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид мікронізований	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8688/01/02
121.	КО-ДІОВАН®	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид мікронізований	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Первинне та вторинне	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8688/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у коробці з картону			пакування: Міфарм С.п.А., Італія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
122.	КО-ДІОВАН®	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид мікронізований	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8688/01/04
123.	КО-ДІОВАН®	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид мікронізований	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8688/01/05
124.	КО-ДІОВАН®	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид мікронізований	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8688/01/01
125.	КОЛІСТИН ЗЕНТІВА	colistin	колістиме тат натрію	J01XB01	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1 000 000 МО; 1 або 10 флаконів з	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Повний цикл виробництва: Кселліа Фармасьютікалс АпС, Данія;	Данія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15525/01/01

№ 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
					порошком в картонній пачці			Тестування: Кселліа Фармасьютікалс Лтд, Угорщина					
126.	<b>КОЛІСТИН ЗЕНТІВА</b>	colistin	колістиметат натрію	J01XB01	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 2 000 000 МО; 1 або 10 флаконів з порошком в картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Повний цикл виробництва: Кселліа Фармасьютікалс АпС, Данія; Тестування: Кселліа Фармасьютікалс Лтд, Угорщина	Данія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15525/01/02
127.	<b>КОЛПОТРОФІН</b>	promestriene	проместрин	G03CA09	крем вагінальний 1%; по 15 г у тубі; по 1 тубі в коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Виробництво за повним циклом: Лабораторія ШЕМІНО, Франція; Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): Конфарма Франс, Франція	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3481/02/01
128.	<b>КОНВЕРІУМ</b>	irbesartan	Ірбесартан	C09CA04	таблетки по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів в картонній упаковці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі ЛТД (Центральний Завод)	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12201/01/01
129.	<b>КОНВЕРІУМ</b>	irbesartan	Ірбесартан	C09CA04	таблетки по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів в картонній упаковці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі ЛТД (Центральний Завод)	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12201/01/02
130.	<b>КОНВУЛЕКС</b>	valproic acid	натрію вальпроат	N03AG01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС УКРАЇНА"	Україна	виробництво, первинне пакування, контроль якості, випуск серії: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія  вторинне пакування: Г.Л. Фарма ГмбХ, Австрія	Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6595/01/01

№ 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 (стерильність): Австрійське агентство з охорони здоров'я та харчової безпеки ГмБХ, Австрія					
131.	КОРДЕРІА АМ	perindopril and amlodipine	периндоприлу тертбутиламін та амлодипін у бесилат	C09BB04	таблетки по 4 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20544/01/01
132.	КОРДЕРІА АМ	perindopril and amlodipine	периндоприлу тертбутиламін та амлодипін у бесилат	C09BB04	таблетки по 4 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20544/01/02
133.	КОРДЕРІА АМ	perindopril and amlodipine	периндоприлу тертбутиламін та амлодипін у бесилат	C09BB04	таблетки по 8 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20544/01/03
134.	КОРДЕРІА АМ	perindopril and amlodipine	периндоприлу тертбутиламін та амлодипін у бесилат	C09BB04	таблетки по 8 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20544/01/04
135.	КОРТІНЕФФ	Fludrocortisone	флудрокортизону ацетат	H02AA02	таблетки по 0,1 мг; по 20 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/9532/01/01
136.	КОСОПТ БК	timolol, combinations	дорзоламід, тимолол	S01ED51	краплі очні, розчин; по 10 мл у флаконі з дозатором та	Сантен АТ	Фінляндія	виробник, відповідальний за випуск серії:	Фінляндія/ Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/18106/01/01

№ 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
					кришкою; по 1 флакону з дозатором та кришкою з контролем першого розкриття в картонній коробці			Сантен АТ, Фінляндія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну та вторинну упаковку, випробування щодо якості: Тубільюкс Фарма С.П.А., Італія		Зміни I типу			
137.	КСЕНПОЗИМ	olipudase alfa	Оліпудази альфа	A16AB25	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій, по 20 мг; №1: по 20 мг порошку для приготування концентрату для розчину для інфузій у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Санофі Б.В.	Нідерланди	виробництво кінцевого продукту (наповнення, ліофілізація), пакування, маркування, контроль та випуск серії, аналітичні випробування проміжного та готового ЛЗ, випробування стабільності, зберігання: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20390/01/01
138.	КУСТОДІОЛ	Cardioplegia solutions	натрію хлорид; калію хлорид; магнію хлорид, гексагідрат; гістидин; гістидину гідрохлорид, моногідрат;	B05XA16	кардіоплегічний розчин; по 500 мл або 1000 мл у пляшках скляних; по 2 л, або 5 л у пакетах, або по 1 л у пакеті, вміщеному у вакуумну упаковку, по 1 пакету в коробці	Др. Франц Кьолер Хемі ГмбХ	Німеччина	Др. Франц Кьолер Хемі ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання коду АТХ</b>  <b>та мнн</b>  Зміни II типу	за рецептом		UA/6672/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			триптофан; маніт; кальцію хлорид, дигідрат; альфа-кетоглутарова кислота										
139.	ЛАЗОРИН®	tramazoline	трамазоліну гідрохлорид	R01AA09	спрей назальний, 1,18 мг/мл; по 10 мл у скляному балончику з дозуючим пристроєм; по 1 балончику в картонній коробці	ТОВ "Опелла Хелскеа Україна"	Україна	Іstituto de Анжелі С.р.л., Італія; Юнітер Ліквід Мануфекчурінг, Франція	Італія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/3590/01/01
140.	ЛАМІКОН®	terbinafine	тербінафіну гідрохлорид	D01AE15	крем 1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2714/02/01
141.	ЛЕВОКСИМЕД	levofloxacin	левофлоксацин	S01AE05	краплі очні, розчин, 5 мг/мл, по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14769/01/01
142.	ЛЕМТРАДА	alemtuzumab	алемтузумаб	L04AA34	концентрат для розчину для інфузій по 12 мг/1,2 мл; № 1: по 1,2 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Вторинне пакування, маркування, зберігання ГЛЗ та випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія; виробництво (fill-finish/первинне пакування) контроль якості (в процесі виробництва, контроль якості	Ірландія / Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17376/01/01

№ 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
								ГЛЗ, включаючи тестування для оцінки стерильності і вмісту мікроорганізмів), тести на стабільність): Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина					
143.	ЛІНКОЦИН	lincomycin	лінкоміцин	J01FF02	розчин для ін'єкцій, 300 мг/мл; по 2 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Пфайзер Інк.	США	Пфайзер Менюфекчуриг Бельгія НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/10038/01/01
144.	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		UA/14841/01/01
145.	ЛОСПИРИН®	acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	-	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 75 мг; in bulk: №18000 (30x600): по 30 таблеток у стріпі; по 600 стріпів у картонній коробці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20503/01/01
146.	ЛОСПИРИН®	acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова	B01AC06	таблетки, вкриті кишковорозчинною оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у стріпі, по 3, по 8 або по 10 стріпів у картонній упаковці; по 30 таблеток у стріпі, по 1, або по 2, або по 3, або по 4 стріпи в	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з	Україна/Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/9202/01/01

№ 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 упаковці			продукції in bulk: ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна або виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД", Україна					
147.	МАКОКС 150	rifampicin	рифампіцин	J04AB02	капсули по 150 мг, по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 10 капсул у стрипі; по 10 стрипів у картонній коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/6796/01/01
148.	МАКОКС 150	rifampicin	рифампіцин	-	капсули по 150 мг, in bulk: по 500 або 1000 капсул у пластиковій банці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/6797/01/01
149.	МАКОКС 300	rifampicin	рифампіцин	J04AB0	капсули по 300 мг,	Маклеодс	Індія	Маклеодс	Індія	внесення змін до	За		UA/6796/01/02

№ 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
			ин	2	по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 10 капсул у стрипі; по 10 стрипів у картонній коробці	Фармасьютикалс Лімітед		Фармасьютикалс Лімітед		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
150.	МАКОКС 300	rifampicin	рифампіцин	-	капсули по 300 мг, in bulk: по 500 або 1000 капсул у пластиковій банці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/6797/01/02
151.	МАКСИТРОЛ®	dexamethasone and antiinfectives	дексаметазон, неоміцину сульфат, поліміксину В сульфат	S01CA01	краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Алкон Куврюр, Бельгія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Зігфрід Ель Масноу, С.А., Іспанія	Бельгія /Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8329/01/01
152.	МАКСІГРА ДРАЙВ	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг, по 1 або по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в 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/18415/01/03
153.	МАКСІГРА ДРАЙВ	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг, по 1 або по 2 таблетки у блістері, по 1 блістеру в 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/18415/01/04

№ 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 4 таблетки у блістері, по 1 або по 2, або по 3 блістери в картонній коробці								
154.	<b>МАКСІГРА ДРАЙВ</b>	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 2,5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в 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/18415/01/01
155.	<b>МАКСІГРА ДРАЙВ</b>	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг, по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в 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/18415/01/02
156.	<b>МАРДОЗІЯ</b>	Timolol, combination	дорзоламід та тимолол	S01ED51	краплі очні, розчин; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	Фарматен С.А.	Греція	виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості:  Фамар Анонімне Промислове Одноосібне Підприємство Фармацевтичної та Косметичної Промисловості, Греція  вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Фарматен С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14427/01/01
157.	<b>МЕГАЛІС</b>	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою	Маклеодс Фармасьют	Індія	МАКЛЕОДС ФАРМАСЬЮТИ	Індія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/19947/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					оболонкою, по 20 мг по 1 або 2 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	икалс Лімітед		КАЛС ЛІМІТЕД		матеріалів: Зміни I типу			
158.	МЕДІКАН ТГК 10 : КБД 10		рідкий екстракт стандартизований з Конопель квіток (Cannabis sativa L.)	-	рідина (субстанція) у скляних флаконах по 30 мл для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю «ДІАЛІЗ МЕДИК»	Україна	Валкон Медікал А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20966/01/01
159.	МЕДІКАН ТГК 25		рідкий екстракт стандартизований з Конопель квіток (Cannabis sativa L.)		рідина (субстанція) у скляних флаконах по 30 мл для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю «ДІАЛІЗ МЕДИК»	Україна	Валкон Медікал А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20965/01/01
160.	МЕДІКАН ТГК 25 : КБД 25		рідкий екстракт стандартизований з Конопель квіток (Cannabis sativa L.)	-	рідина (субстанція) у скляних флаконах по 30 мл для фармацевтичного застосування	Товариство з обмеженою відповідальністю «ДІАЛІЗ МЕДИК»	Україна	Валкон Медікал А/С	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20967/01/01
161.	МЕРОПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 або 10 флаконів з порошком у пацці, 40 флаконів з порошком у груповій упаковці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10759/01/01
162.	МЕРОПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 10 флаконів з порошком у пацці, 40 флаконів з порошком у груповій упаковці	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10759/01/02
163.	МЕТФОРМІН-АСТРАФАРМ	metformin	метформіну	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою	ТОВ "Астрафарм"	Україна	ТОВ "Астрафарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/15739/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлорид		оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у коробці з картону	"				матеріалів: Зміни I типу			
164.	<b>МЕТФОРМІН-АСТРАФАРМ</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у коробці з картону	ТОВ "Астрафарм"	Україна	ТОВ "Астрафарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15739/01/03
165.	<b>МЕТФОРМІН-АСТРАФАРМ</b>	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у коробці з картону	ТОВ "Астрафарм"	Україна	ТОВ "Астрафарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15739/01/02
166.	<b>МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА</b>	mefenamic acid	мефенамінова кислота	M01AG01	таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випро	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/17139/01/01

№ 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
								бування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
167.	МІЛНАРАН®	milnacipran	мілнаципрану гідрохлорид	N06AX17	капсули тверді по 25 мг, по 8 капсул у блістері; по 7 блістерів у картонній паці	Рівофарм СА	Швейцарія	Рівофарм СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20901/01/01
168.	МІЛНАРАН®	milnacipran	мілнаципрану гідрохлорид	N06AX17	капсули тверді по 50 мг, по 8 капсул у блістері; по 7 блістерів у картонній паці	Рівофарм СА	Швейцарія	Рівофарм СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20901/01/02
169.	МОВЕКС® АКТИВ	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію, калію диклофенак	M01BX	таблетки, вкриті оболонкою, по 30 або 60 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній упаковці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10205/01/01
170.	МОВЕКС® АКТИВ	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію, калію диклофенак	-	таблетки, вкриті оболонкою; in bulk: по 1000 таблеток у подвійному поліетиленовому пакеті у банці; по 1 банці в картонній коробці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/10205/01/01
171.	МОВЕКС® КОМФОРТ	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію	M01AX	таблетки, вкриті оболонкою по 30 таблеток у пляшці; по 1 пляшці у картонній упаковці; по 60 таблеток у пляшці; по 1 або по 2 пляшки в картонній упаковці; по 120 таблеток у пляшці; по 1 пляшці у картонній	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9817/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					упаковці								
172.	<b>МОВЕКС® КОМФОРТ</b>	-	глюкозаміну сульфат, хондроїтину сульфат натрію	-	таблетки, вкриті оболонкою; in bulk: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Сава Хелскеа Лтд, Індія; Медітоп Фармасьютикал Лтд., Угорщина	Індія/Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/9818/01/01
173.	<b>МОВІФЛЕКС® ДЕКС</b>	dexketoprofen	декскетопрофен трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; 6 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	ТОВ "Мові Хелс"	Україна	Дева Холдинг А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/19056/01/01
174.	<b>МОНТЕМАК 10</b>	montelukast	монтелукаст натрію	R03DC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15178/01/01
175.	<b>М-СПРЕЙ</b>	mometasone	мометазону фураат	R01AD09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/доза; по 16 г (120 доз) або 18 г (140 доз) суспензії у поліетиленовій пляшці високої щільності, об'ємом 20 мл, з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим назальним аплікатором з ковпачком, по 1 пляшці в картонній пачці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	ФАРМЕА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18617/01/01
176.	<b>НАЗОКСИЛ</b>	xylometazoline	ксилометазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин дозований, 1 мг/мл; по 10 мл у полімерному флаконі з розпилювачем; по	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/19920/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					1 флакону в пачці з картоном								
177.	НАЗОНЕКС®	мометасона	мометазону фуроат	R01AD09	спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу; по 18 г (140 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, по 1 флакону у картонній коробці	Органон Централ Іст ГмБХ	Швейцарія	Органон Хейстбв	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7491/01/01
178.	НЕВАНАК®	перafenac	непафенак	S01BC10	краплі очні, суспензія, 3 мг/мл, по 3 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в коробці з картоном	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13522/01/02
179.	НЕВАНАК®	перafenac	непафенак	S01BC10	краплі очні, суспензія, 1 мг/мл, по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в коробці з картоном	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13522/01/01
180.	НІЛОТИНІБ-ВІСТА	nilotinib	Нілотиніб	L01EA03	капсули тверді по 50 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ФАРОС МТ Лімітед, Мальта; випуск серії: Фарос Фармацевтікал Орієнтд Сервісес Лтд., Греція	Мальта/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/20560/01/01
181.	НІЛОТИНІБ-ВІСТА	nilotinib	Нілотиніб	L01EA03	капсули тверді по 150 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми,	Мальта/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/20560/01/02

№ 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			первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ФАРОС МТ Лімітед, Мальта; випуск серії: Фарос Фармацевтікал Орієнтд Сервісес Лтд., Греція					
182.	<b>НІЛОТИНІВ-ВІСТА</b>	nilotinib	Нілотиніб	L01EA03	капсули тверді по 200 мг, по 7 капсул у блистері; по 4 блистери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: ФАРОС МТ Лімітед, Мальта; випуск серії: Фарос Фармацевтікал Орієнтд Сервісес Лтд., Греція	Мальта/Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/20560/01/03
183.	<b>НІТРЕСАН®</b>	nitrendipine	нітрендіпін	C08CA08	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 або 3, або 6 блистерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво за повним циклом: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; первинне та вторинне пакування: Санека Фармасьютикал з а.с., Словацька Республіка; контроль якості: АЛС Чеська Республіка,	Чеська Республіка/Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13146/01/02

№ 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
								с.р.о., Чеська Республіка; контроль якості: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка					
184.	<b>НІТРЕСАН®</b>	nitrendipine	нітрендипін	C08CA08	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3, або 6 блістерів у картонній коробці	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	виробництво за повним циклом: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; первинне та вторинне пакування: Санека Фармасьютикалз а.с., Словацька Республіка; контроль якості: АЛС Чеська Республіка, с.р.о., Чеська Республіка; контроль якості: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка	Чеська Республіка/ Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13146/01/01
185.	<b>НІФУРОКСАЗИД БОСНАЛЕК</b>	nifuroxazide	ніфуросазид	A07AX03	капсули тверді по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1991/01/01
186.	<b>НІФУРОКСАЗИД БОСНАЛЕК</b>	nifuroxazide	ніфуросазид	A07AX03	капсули тверді по 200 мг, по 8 капсул у блістері, по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	Босналек д.д.	Боснія і Герцеговина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1991/01/02
187.	<b>НУМЕТА G16E</b>	-	L-аланін; L-аргінін;	B05BA10	емульсія для інфузій; по 500 мл	Бакстер С.А.	Бельгія	випробування компонентів	Бельгія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/17605/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			L-аспарагін ова кислота; L-цистеїн; L-глутамінова кислота; гліцин; L-гістидин; L-ізолейцин ; L-лейцин; L-лізину моногідрат (що еквівалентно лізину); L-метіонін; L-орнітину гідрохлорид (що еквівалентно орнітину); L-фенілаланін; L-пролін; L-серин; таурин; L-треонін; L-триптофан; L-тирозин; L-валін; натрію хлорид; калію ацетат; кальцію хлорид, дигідрат;		(50 % розчин глюкози – 155 мл; 5,9 % розчин амінокислот з електролітами – 221 мл; 12,5 % ліпідна емульсія – 124 мл) у трикамерному пластиковому пакеті. Трикамерний пластиковий пакет упакований у захисну плівкову оболонку, що містить поглинач кисню та індикатор кисню; по 6 пакетів у картонній коробці			складу; випробування проміжного продукту (суміш амінокислот); виробництво системи контейнер/заку порювальний засіб; виробництво лікарського засобу, наповнення, покриття захисною оболонкою (overouching); стерилізація та упаковка; випробування лікарського засобу; випуск серії: Бакстер С.А., Бельгія		матеріалів: Зміни I типу			

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			магнію ацетат, тетрагідрат; натрію гліцерофосфат, гідрат; глюкоза, моногідрат (що еквівалентно глюкозі безводній); олія оливкова рафінована та олія соєва рафінована										
188.	ОКОФЕРОН®	Interferon alfa-2b	інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	S01XA	краплі очні, порошок по 1 000 000 МО; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (Метилпарагідроксibenзоат (Ніпагін) (Е 218) - 5,0 мг) по 5 мл у блістері; по 1 блістеру разом з кришкою-крапельницею та піпеткою Пастера в пачці з картону; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (Метилпарагідроксibenзоат (Ніпагін) (Е 218) - 5,0 мг) по 5 мл в пачці з картонною перегородкою або	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6206/01/01

№ 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
					гофрованою вкладкою; по 1 комплекту препарату та розчинника разом з кришкою-крапельницею та піпеткою Пастера в пачці з картону								
189.	ОКРЕВУС®	ocrelizumab	окреліzumаб	L04AG08	концентрат для розчину для інфузій по 300 мг/10 мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ «Рош Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, випробування контролю якості при стабільності: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16278/01/01
190.	ОКСИСПРЕЙ	Oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлориду	R01AA05	спрей назальний 0,05 % по 10 мл або 12мл, або 20мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (Повний цикл виробництва,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/20567/01/01

№ 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
					контролем першого відкриття у пачці з картону			випуск серії; контроль якості)					
191.	ОКТАНІН Ф 1000 МО	coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; картонна коробка № 1: містить 1 флакон ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій. картонна коробка № 2: містить 1 флакон з розчинником (вода для ін'єкцій, 10 мл) та комплект для розчинення та внутрішньовенного введення у пакеті або блістері (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухінцева голка, 1 фільтрувальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампонів). коробка №1 та №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою	Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес м.б.Х.	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція: Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х., Австрія; Виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням	Німеччина/ Австрія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14330/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								вторинної упаковки: Октафарма, Франція					
192.	ОКТАНІН Ф 500 МО	coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО; картонна коробка № 1: містить 1 флакон ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій. картонна коробка № 2: містить 1 флакон з розчинником (вода для ін'єкцій, 5 мл) та комплект для розчинення та внутрішньовенного введення у пакеті або блістері (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухітцева голка, 1 фільтрувальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампонів). коробка №1 та №2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою	Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес м.б.Х.	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом, включаючи вторинну упаковку та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на дільниці Октафарма, Франція: Октафарма Фармацевтика Продуктiонс гес м.б.Х., Австрія; Виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням	Німеччина/ Австрія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14330/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								вторинної упаковки: Октафарма, Франція					
193.	<b>ОМЕПРАЗОЛ АНАНТА</b>	omeprazole	Омепразол	A02BC01	капсули з модифікованим вивільненням по 20 мг по 10 капсул у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Артура Фармасьютікал з Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12374/01/01
194.	<b>ОМЕПРАЗОЛ-ДАРНИЦЯ</b>	omeprazole	омепразол	A02BC01	порошок для розчину для інфузій по 40 мг; 1 флакон з порошком в паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19723/01/01
195.	<b>ОРТОФЕН-ЗДОРОВ'Я</b>	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці з картону; (для виробника Товариство з обмеженою відповідальністю "Корпорація "Здоров'я"); по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону (для виробників Товариство з обмеженою відповідальністю "Корпорація "Здоров'я", Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП»)	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, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7252/01/01

№ 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 реєстраційно го посвідчення
196.	ОРТОФЕН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в 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, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7252/01/02
197.	ПАДЦЕВ	enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 20 мг, по 1 флакону в картонній паці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сімтра Дойчланд ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії: Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20431/01/01
198.	ПАДЦЕВ	enfortumab vedotin	енфортумабу ведотин	L01FX13	порошок для приготування концентрату для приготування розчину для інфузій по 30 мг, по 1 флакону в картонній паці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	виробництво bulk, первинне пакування: Сімтра Дойчланд ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування, випуск серії:	Німеччина/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20431/01/02

№ 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
								Астеллас Ірланд Ко. Лтд, Ірландія					
199.	ПАКЛІАЛ	pacitaxel	паклітаксел	L01CD01	ліофілізат для приготування суспензії для інфузій, по 100 мг; 1 флакон 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/19949/01/01
200.	ПАНТЕНОЛ СПРЕЙ	dexpanthenol	декспантенол	D03AX03	піна на шкірну, 4,63 г/100 г, 130 г у контейнері під тиском; по 1 контейнеру в картонній коробці	ТОВ "БАУШ ХЕЛС"	Україна	Відповідальний за випуск серій: Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ, Німеччина  Відповідальний за випуск серій: Бауш + Ломб Ірланд Лімітед, Ірландія  Виробництво bulk, пакування, контроль якості: АСМ Аеросол-Сервіс АГ, Швейцарія	Німеччина/Ірландія / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/4438/01/01
201.	ПАРАПЛЕКСІН®	ipidacrine	іпідакрину гідрохлориду моногідрат	N07AA	розчин для ін'єкцій 15 мг/мл по 1 мл розчину в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картоном	ТОВ «ФК «САЛЮТАРІС»	Україна	відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль та випробування серії: ТОВ «ФК «САЛЮТАРІС», Україна; відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15763/01/02

№ 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
								випробування серії, не включаючи випуск серії: ПрАТ "Лекхім - Харків", Україна					
202.	ПАРАПЛЕКСІН®	ipidacrine	іпідакрину гідрохлориду моногідрат	N07AA	розчин для ін'єкцій 5 мг/мл; по 1 мл розчину в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картоном	ТОВ «ФК «САЛЮТАР ІС»	Україна	відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль та випробування серії: ТОВ «ФК «САЛЮТАР ІС», Україна; відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випробування серії, не включаючи випуск серії: ПрАТ "Лекхім - Харків", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15763/01/01
203.	ПЕКТОЛВАН® ПЛЮЩ	Hederae heliсis folium	плюща звичайного листя екстракту сухого (Hederae heliсis e folium)	R05CA	сироп, 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/9396/01/01
204.	ПІКОВІТ®	Multivitamins and other minerals, incl. combinations	ретинол (вітамін А у вигляді ретинолу пальмітату), холекальциферол (вітамін D <sub>3</sub> ), кислота	A11AA03	таблетки, вкриті оболонкою, по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	відповідальний за виробництво "in bulk", первинну упаковку, вторинну упаковку: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8268/02/01

№ 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
			аскорбінова (вітамін С), нікотинамід, кальцію пантотенат, рибофлавін (вітамін В <sub>2</sub> ), піридоксин гідрохлорид (вітамін В <sub>6</sub> ), тіаміну нітрат (вітамін В <sub>1</sub> ), кислота фолієва, ціанкобаламін (вітамін В <sub>12</sub> ), кальцій (Са <sup>2+</sup> у вигляді кальцію гідрофосфату), фосфор (Р <sup>5+</sup> у вигляді кальцію гідрофосфату)					за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околиці їн храно), Словенія					
205.	<b>ПОЛІДЕКСА 3 ФЕНІЛЕФРИНОМ</b>	dexamethasone, combination	неоміцину сульфат, поліміксин В сульфат, дексаметазону	R01AD53	спрей назальний, розчин; по 15 мл у флаконі з розпилювачем; по 1 флакону в картонній коробці	Лабораторії Бушара Рекордати	Франція	Софартекс, Франція; РЕКОРДАТІ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІК. А. С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/2831/01/01

№ 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
			натрію метасульфобензоат, фенілефрину гідрохлорид										
206.	<b>ПОЛЬКОРТОЛО Н®</b>	triamcinolone	тріамцінолон	H02AB08	таблетки по 4 мг; по 25 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/3029/01/01
207.	<b>ПРАКСІС</b>	citicoline	цитиколін	N06BX06	розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у <b>коробці з картону</b>	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/18063/01/01
208.	<b>ПРАКСІС</b>	citicoline	цитиколін	N06BX06	розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у <b>коробці з картону</b>	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання упаковки в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/18063/01/02
209.	<b>ПРЕФЕМІН</b>	Agni casti fructus	плоди прутняка звичайного (Fructis Agni casti)	G02CX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці; по 30 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці	Амакса ЛТД	Велика Британія	виробництво, пакування, контроль якості та випуск серій: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія;  контроль якості: Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія;  контроль серій:	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/14671/01/01

№ 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
								Інтерлабор Белп АГ, Швейцарія					
210.	ПРОГРАФ®	tacrolimus	такроліму с	L04AA05	концентрат для приготування розчину для внутрішньовенного введення, 5 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пластиковій чарунковій упаковці; по 1 упаковці в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/4994/01/01
211.	ПРОЛІА®	denosumab	деносума б	M05BX04	розчин для ін'єкцій, 60 мг/мл; по 1 мл розчину в скляному попередньо наповненому шприці з голкою, закритою ковпачком, із захисним пристроєм від випадкового уколу голкою; по 1 попередньо заповненому шприцу з захисним пристроєм в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 1 мл розчину в скляному попередньо заповненому шприці з голкою, закритою ковпачком; по 1 попередньо заповненому шприцу в блістері або без блістера, поміщеному в	Амджен Європа Б.В.	Нідерланди	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування: Амджен Мануфекчурінг Лімітед, США; вторинне пакування та випуск серії: Амджен Європа Б.В., Нідерланди	США/Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12077/01/01

№ 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
212.	<b>ПРОЛЮТА</b>	progesterone	прогестерон мікронізований	G03DA04	капсули м'які по 100 мг по 15 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній паці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: ЛАБОРАТОРІО С ЛЕОН ФАРМА С.А., Іспанія; вторинна упаковка (альтернативний виробник): АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; мікробіологічний контроль (альтернативний виробник): ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, С.А., Іспанія; вторинна упаковка (альтернативний виробник): МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА С.Л., Іспанія	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20296/01/01
213.	<b>ПРОЛЮТА</b>	progesterone	прогестерон мікронізований	G03DA04	капсули м'які по 200 мг по 14 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній паці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії: ЛАБОРАТОРІО С ЛЕОН ФАРМА С.А., Іспанія;	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20296/01/02

№ 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
								вторинна упаковка (альтернативний виробник): АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; мікробіологічний контроль (альтернативний виробник): ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, С.А., Іспанія; вторинна упаковка (альтернативний виробник): МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА С.Л., Іспанія					
214.	<b>ПРОСТАПЛАНТ</b>	Sabalisa serrulatae fructus	плоди пальми сабаль (Serenoa repens)	G04CX02	капсули по 320 мг, по 10 капсул у блістері; 3 блістери в картонній коробці або 20 капсул у блістері; 2 блістери в картонній коробці	Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/4372/01/02
215.	<b>РАПТЕН РЕТАРД</b>	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	"Хемофарм" АД	Республіка Сербія	"Хемофарм" АД	Республіка Сербія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1785/01/01
216.	<b>РЕВОЛАД™</b>	eltrombopag	ельтромбопаг	B02BX05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, контроль якості: Глаксо Оперейшнс ЮК ЛТД, Велика Британія; Виробник для первинного та вторинного пакування та випуск серії: Глаксо	Іспанія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/11300/01/02

№ 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
								Веллком С.А., Іспанія; Виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С. А., Іспанія; Виробництво, первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; частковий контроль якості: Лек Фармасьютикал с д.д., Словенія					
217.	РЕВОЛАД™	eltromborag	ельтромбопаг	B02BX05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 7 таблеток у блістери; по 4 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, контроль якості: Глаксо Оперейшнс ЮК ЛТД, Велика Британія; Виробник для первинного та вторинного пакування та випуск серії: Глаксо Веллком С.А., Іспанія; Виробництво, первинне пакування,	Іспанія/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11300/01/01

№ 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, контроль якості: Зігфрід Барбера, С.Л. , Іспанія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С. А., Іспанія; Виробництво, первинне та вторинне пакування, частковий контроль якості, випуск серії: Новартіс Фармасьютикал Мануфактурінг ЛЛС, Словенія; частковий контроль якості: Лек Фармасьютикал с.д.д., Словенія						
218.	<b>РЕЛІФ®</b>	Phenylephrine	фенілефрину гідрохлорид	C05AX	мазь ректальна, 2,5 мг/г; по 28,4 г в тубі; по 1 тубі разом 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/3173/01/01	
219.	<b>РЕЛІФ®</b>	Phenylephrine	фенілефрину гідрохлорид	C05AX	супозиторії ректальні по 5 мг; по 6 супозиторіїв у пластиковому стрипі; по 2 стрипи у картонній коробці	ТОВ "Байер"	Україна	Іstituto Де Анжелі С.р.л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/3173/02/01	
220.	<b>РЕНЕЛЬ Н</b>	-	Acidum nitricum D4, Aluminium oxydatum D12, Berberis vulgaris D2, Causticum Hamemanni	Комплексний гомеопатичний препарат	таблетки, по 50 таблеток у контейнері поліпропіленовому; по 1 контейнеру в коробці з картоном	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/2442/01/01	

№ 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
			D4, Lytta vesicatoria D5, Plumbum aceticum D6, Serenoa repens D2										
221.	<b>РЕСИГАР</b>	Cytisinicline	цитизин	N07BA04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1,5 мг; по 50 таблеток в блістері; по 2 блістера в картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	АТ "Адамед Фарма"	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/18471/01/01
222.	<b>РИНОСТОП</b>	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 із 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/20110/01/01
223.	<b>РИСПЕРИДОН-ТЕВА</b>	risperidone	рисперидон	N05AX08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3, або 6, або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20419/01/01
224.	<b>РИСПЕРИДОН-ТЕВА</b>	risperidone	рисперидон	N05AX08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 3, або 6 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20419/01/02
225.	<b>РИФАМПІЦИН ТА ІЗОНІАЗИД ТАБЛЕТКИ</b>	rifampicin and isoniazid	рифампіцин, ізоніазид	J04AM02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг/75 мг; по 28 таблеток у блістері;	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	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
					по 24 блістери у картонній упаковці								
226.	<b>РИФАМПІЦИН, ІЗОНІАЗИД, ПІРАЗИНАМІД ТА ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД ТАБЛЕТКИ</b>	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	Не підлягає	UA/19841/01/01
227.	<b>РИФАМПІЦИН+ІЗОНІАЗИД+ЕТАМБУТОЛУ ГІДРОХЛОРИД</b>	-	рифампін, ізоніазид, етамбутолу гідрохлорид	J04AM	таблетки вкриті оболонкою, по 28 таблеток у блістері; по 24 блістери в картонній коробці	Люпін Лімітед	Індія	Люпін Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11941/01/01
228.	<b>РИЦИНОВА ОЛІЯ</b>	castor oil	олія рицинова	A06AB05	олія оральна по 30 г або по 100 г у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості:  ТОВ "Фарма Черкас", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/9198/01/01
229.	<b>РОАККУТАН®</b>	isotretinoin	ізотретиноїн	D10BA01	капсули м'які по 20 мг; по 10 капсул у	ЧЕПЛАФАРМ Швейц	Швейцарія	Виробництво нерозфасовано	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/2865/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери, по 3 блістери в картонній коробці	ГмбХ		ї продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Кетелент Джермані Ебербах ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості: Геліта АГ, Німеччина		матеріалів: Зміни I типу			
230.	РОАКУТАН®	isotretinoin	ізотретин оін	D10BA01	капсули м'які по 10 мг; по 10 капсул у блістери, по 3 блістери в картонній коробці	ЧЕПЛАФАР М Швейц ГмбХ	Швейцарія	Виробництво нерозфасовано ї продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Кетелент Джермані Ебербах ГмбХ, Німеччина; випробування контролю якості: Геліта АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/2865/01/02
231.	РОЗЕТИН	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин, езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	повний цикл виробництва: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК., Греція; первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19802/01/02

№ 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
								АЛ КО., ІНК., Греція					
232.	<b>РОЗЕТИН</b>	rosuvastatin and ezetimibe	розувастатин, езетиміб	C10BA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	повний цикл виробництва: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК., Греція; первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19802/01/01
233.	<b>РОЗЗОР</b>	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатин	C10BX05	капсули тверді по 75 мг/5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці з картону; по 28 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»	Україна	виробнича дільниця (всі стадії виробничого процесу): ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19281/01/01
234.	<b>РОЗЗОР</b>	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатин	C10BX05	капсули тверді по 75 мг/10 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці з картону; по 28 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»	Україна	виробнича дільниця (всі стадії виробничого процесу): ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19281/01/02

№ 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
								«МІКРОХІМ», Україна					
235.	РОЗЗОР	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	кислота ацетилсаліцилова, розувастатин	C10BX05	капсули тверді по 75 мг/20 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці з картону; по 28 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»	Україна	виробнича дільниця (всі стадії виробничого процесу): ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19281/01/03
236.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин кальцію	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19505/01/02
237.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин кальцію	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19505/01/03
238.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин кальцію	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/19505/01/01
239.	РУПАФІН	Rupatadine	рупатадину фумарат	R06AX28	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 5 блістерів в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістерів в	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	НОУКОР ХЕЛС, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: 3 зміни I типу	за рецептом		UA/18949/01/01

№ 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								
240.	САНДІМУН	ciclosporin	циклоспорин	L04AD01	концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія; випуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Дельфарм Діжон, Франція	Швейцарія/ Іспанія/ Німеччина/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3165/02/01
241.	СЕВІКАР	olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодіпіну бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання діючої речовини в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/17647/01/01
242.	СЕВІКАР	olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодіпіну бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання діючої речовини в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/17647/01/02
243.	СЕВІКАР	olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодіпіну бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній паці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання діючої речовини в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/17647/01/03
244.	СЕДАРИСТОН® КАПСУЛИ	-	трава звіробою	N05C	капсули, по 10 капсул у блістері;	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво нерозфасовано	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/13150/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			(Hyperici herba), кореневища з коренями валеріани (Rhizoma cum radicibus valerianae )		по 3 або 6, або 10 блістерів у картонній коробці			го продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина		матеріалів: Зміни I типу			
245.	<b>СЕДАРИСТОН® КАПСУЛИ</b>	-	трава звіробою (Hyperici herba), кореневища з коренями валеріани (Rhizoma cum radicibus valerianae )	N05C	капсули, по 10 капсул у блістері; по 3 або 6, або 10 блістерів у картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/13150/01/01
246.	<b>СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ</b>	benzydamine	бензидаміну гідрохлорид та цетилпіри	R02AX03	спрей для ротової порожнини, розчин; по 30 мл у пластиковому флаконі з	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво готового лікарського засобу, первинне та	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/15458/01/01

№ 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
			динію хлорид		дозуючим пульверизатором; по 1 флакону в картонній коробці			вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія					
247.	СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ ЕВКАЛІПТ	benzydami ne	бензидаміну гідрохлорид та цетилпіридинію хлорид	R02AX0 3	льодяники 3 мг/1 мг по 8 льодяників у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 4, або по 5 блістерів у картонній коробці;	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія виробництво «in bulk», первинна та вторинна упаковка: КРКА, д.д., Ново место, Словенія Джей. Бі. Кемікалс енд Фармасьютикалс Лімітед, Індія контроль серій (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія КРКА, д.д., Ново место, Словенія Нешінал Лабораторі оф Хелс, Інваромент Енд Фуд, Словенія	Словенія/ Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/15458/02/01
248.	СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ ЛИМОН ТА МЕД	-	бензидаміну гідрохлорид	R02AX0 3	льодяники, 3 мг/1 мг; по 8 льодяників у блістері, по 1 або	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинна та вторинна	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	без рецепта		UA/16752/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ид та цетилпіридинію хлорид		по 2, або по 3, або по 4, або по 5 блістерів у картонній коробці			упаковка, контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія		Зміни I типу			
249.	СЕРЛІФТ	sertraline	сертралін у гідрохлорид	N06AB06	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4446/01/01
250.	СЕРЛІФТ	sertraline	сертралін у гідрохлорид	N06AB06	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4446/01/02
251.	СИМБІКОРТ® ТУРБУХАЛЕР®	formoterol and budesonide	будесонід мікронізований	R03AK07	порошок для інгаляцій, дозований, по 80 мкг/4,5 мкг/доза; по 60 доз або по 120 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5433/01/01
252.	СИМБІКОРТ® ТУРБУХАЛЕР®	formoterol and budesonide	будесонід мікронізований	R03AK07	порошок для інгаляцій, дозований, по 160 мкг/4,5 мкг/доза; по	АстраЗенека АБ	Швеція	виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування,	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5433/01/02

№ 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
					60 доз або по 120 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці			вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ					
253.	<b>СИМБІКОРТ® ТУРБУХАЛЕР®</b>	Formoterol and budesonide	будесонід мікронізований	R03AK07	порошок для інгаляцій, дозований, по 320 мкг/9,0 мкг/доза; по 60 доз у пластиковому інгаляторі; по 1 інгалятору в картонній коробці	АстраЗенека АБ	Швеція	Виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії: АстраЗенека АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5433/01/03
254.	<b>СІМІДОНА ФОРТЕ</b>	Cimicifuga e rhizoma	Кореневища цимицифуги (Cimicifuga racemosa (L.) Nutt., rhizoma)	G02CX04	таблетки по 13 мг; по 30 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Амакса ЛТД	Велика Британія	виробництво за повним циклом: Макс Целлер Зьоне АГ, Швейцарія; альтернативний виробник: контроль якості: Лабор Цоллінгер АГ, Швейцарія; альтернативний виробник: контроль серій: Інтерлабор Белп АГ, Швейцарія.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14582/01/01
255.	<b>СІНЕГРА</b>	sildenafil	силденафілу цитрат	G04BE03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у 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	за рецептом		UA/15696/01/01
256.	<b>СІНЕГРА</b>	sildenafil	силденафілу цитрат	G04BE03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/15696/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	ТІДЖАРЕТ А.Ш		А.Ш.		Зміни I типу			
257.	СІНЕГРА	sildenafil	силденафілу цитрат	G04BE03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру у 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	за рецептом		UA/15696/01/03
258.	СІНРАЙЗ	C1-inhibitor, plasma derived	інгібітор C1-естерази людини	B06AC01	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО; по 2 флакони з порошком, 2 флакони з розчинником, 2 пристрої для перенесення з фільтром, 2 одноразових шприци об'ємом 10 мл, 2 набори для венепункції і 2 захисних килимки у картонній коробці	Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ	Австрія	дозвіл на випуск серії: Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, контроль якості серії: Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; контроль якості серії: "Стерильність" та "Ендотоксини": Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18748/01/01

№ 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 розчинника: Зігфрід Хамельн ГмБХ, Німеччина					
259.	СМЕКТИТ	Diosmectite	оксид алюмінію та двоокис кремнію	-	порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування	ТОВ "ТК "АВРОРА"	Україна	Шаньдун Луе Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип	-		UA/14283/01/01
260.	СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 120 МГ	Ianreotide	ланреотид	H01CB03	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 120 мг /шприц; по 1 попередньо наповненому шприцу для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багат шаровому пакету в картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; гамма-випромінювання: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція або СТЕРІДЖЕНІК С БЕЛЬГІЯ СА (ФЛЕРУС), Бельгія	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу -	за рецептом	Не підлягає	UA/13432/01/01
261.	СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 60 МГ	Ianreotide	ланреотид	H01CB03	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 60 мг /шприц; по 1 попередньо наповненому шприцу для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; гамма-випромінювання: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція або СТЕРІДЖЕНІК С БЕЛЬГІЯ СА (ФЛЕРУС), Бельгія	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13432/01/02

№ 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
					багатошаровому пакету в картонній коробці								
262.	<b>СОМАТУЛІН АУТОЖЕЛЬ 90 МГ</b>	Ianreotide	ланреотид	H01CB03	розчин для ін'єкцій пролонгованого вивільнення, 90 мг /шприц; по 1 попередньо наповненому шприцу для одноразового використання місткістю 0,5 мл з автоматичною захисною системою, 1 голкою (1,2x20 мм) в захисному ковпачку, у багатошаровому пакету в картонній коробці	ІПСЕН ФАРМА	Франція	ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція; гамма-випромінювання: ІПСЕН ФАРМА БІОТЕК, Франція або СТЕРІДЖЕНІК С БЕЛЬГІЯ СА (ФЛЕРУС), Бельгія	Франція / Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13432/01/03
263.	<b>СТЕРОКОРТ®</b>	Methylprednisolone	метилпреднізолон ацепонат	D07AC14	крем 0,1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/7784/01/01

№ 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: АТ "Лубнифарм", Україна					
264.	<b>СТОПУСИН-ТЕВА</b>	Cough suppressants and expectorants	бутамірат у цитрат, гвайфенезин	R05FB02	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво за повним циклом: ТОВ Тева Оперейшнз Полян	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/2447/03/01
265.	<b>СУМІЛАР</b>	Ramipril and amlodipine	амлодипін у бесилат та раміприл	C09BB07	капсули тверді по 10 мг/5 мг; по 7 капсул твердих у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	Випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; Виробництво in bulk, тестування, первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща; Тестування: Адамед Фарма С.А., Польща	Словенія / Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/15318/01/01
266.	<b>СУМІЛАР Н</b>	Ramipril and amlodipine	амлодипін у бесилат та раміприл	C09BB07	капсули тверді 5 мг/5 мг/12,5 мг по 10 капсул твердих у блістері, по 3 блістери або 10 блістерів у картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	випуск серій: Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; in bulk виробництво, первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування, контроль/випробування серії: Адамед Фарма С.А., Польща	Словенія / Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20220/01/01
267.	<b>СУМІЛАР Н</b>	Ramipril,	раміприл,	C09BB0	капсули тверді 10	Сандоз	Словенія	випуск серій:	Словенія	внесення змін до	за		UA/20220/01/03

№ 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
		amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін у бесилат, гідрохлоротіазид	7	мг/10 мг/25 мг по 10 капсул твердих у блістері, по 3 блістери або 10 блістерів у картонній коробці	Фармасьюті калз д.д.		Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія; in bulk виробництво, первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування, контроль/випробування серії: Адамед Фарма С.А., Польща	я / Польща	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
268.	ТАВІПЕК	Lavandulae aetheroleum	ефірна олія лаванди	R05CA	капсули кишковорозчинні м'які по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Фармацеутише фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	виробництво нерозфасованої продукції (капсулювання, контроль якості допоміжних речовин, контроль в процесі виробництва): Каталент Джермані Ебербах, Німеччина; нанесення кишковорозчинного покриття на капсулу, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Фармацеутише фабрік Монтавіт ГмбХ, Австрія	Німеччина/ Австрія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепту		UA/5604/01/01
269.	ТАПТІКОМ®	timolol, combinatio	тафлупрост, г,	S01ED51	краплі очні; по 0,3 мл у тьюбіку-	Сантен АТ	Фінляндія	Виробництво, первинне та	Франція /	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/15538/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		ns	тимолол		крапельниці; по 10 тубик-крапельниць у пакеті; по 3 пакети в картонній коробці			вторинне пакування, контроль якості: Лаборатуар Юнітер, Франція; Виробник, відповідальний за випуск серії: Сантен АТ, Фінляндія	Фінляндія	матеріалів: Зміни II типу			
270.	ТАПТИКОМ®	timolol, combination	тафлупрост, тимолол	S01ED51	краплі очні; по 0,3 мл у тубику-крапельниці; по 10 тубиків-крапельниць у пакеті; по 3 пакети у картонній коробці	Сантен АТ	Фінляндія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Лаборатуар Юнітер, Франція; Виробник, відповідальний за випуск серії: Сантен АТ, Фінляндія	Франція / Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15538/01/01
271.	ТЕБОКАН	Ginkgo folium	екстракт з листя гінкго білоби сухий (EGb 761®) (Ginkgo biloba L., folium)	N06DX02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери в картонній коробці	Др. Вільмар Швабе ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	Др. Вільмар Швабе ГмБХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  змін	без рецепта	підлягає	UA/14890/01/01
272.	ТЕЛДІПІН	telmisartan, amlodipin	телмісартан та амлодипін	C09DB04	таблетки, 40 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 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: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом	Не підлягає	UA/17332/01/01

№ 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
273.	ТЕЛДІПІН	telmisartan, amlodipin	телмісартан та амлодипін	C09DB04	таблетки, 80 мг/5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17332/01/02
274.	ТЕЛДІПІН	telmisartan, amlodipin	телмісартан та амлодипін	C09DB04	таблетки, 80 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 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: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом	Не підлягає	UA/17332/01/03
275.	ТЕЛДІПІН	telmisartan, amlodipin	телмісартан та амлодипін	C09DB04	таблетки, 40 мг/5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17332/01/04
276.	ТЕТРАКСИМ®/ ТЕТРАХІМ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИ	Diphtheria- pertussis- poliomyelitis- tetanus	дифтерійний анатоксин <sup>1</sup> ; правцевий анатоксин <sup>1</sup> ;	J07CA02	суспензія для ін'єкцій; по 1 попередньо заповненому шприцу по 0,5 мл (1 доза) з прикріпленою голкою (або 2-ма	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, контроль якості, вторинне пакування, випуск серій:	Франція / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13069/01/01

№ 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
	Й КОМПОНЕНТ) ТА ПОЛІОМІЄЛІТУ АДСОРБОВАНА, ІНАКТИВОВАНА, РІДКА		антигени <i>Bordetella pertussis</i> : кашлюковий анатоксин <sup>1</sup> ; філаментний гемаглютинін (ФГА) <sup>1</sup> ; інактивований вірус поліомієліту <sup>2</sup> ; типу 1 (Mahoney); типу 2 (MEF-1); типу 3 (Saukett); <sup>3</sup> адсорбовані на гідратованому алюмінію гідроксиді <sup>5</sup> культивовані на клітинах Vero		окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці з маркуванням українською або англійською, або іншими іноземними мовами; по 1 попередньо заповненому шприцу по 0,5 мл (1 доза) з прикріпленою голкою (або 2-ма окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій в картонній коробці, в якій міститься стандартно-експортна упаковка та інструкція для медичного застосування з маркуванням українською або англійською, або іншими іноземними мовами			Санофі Пастер, Франція; повний цикл виробництва, контроль якості, вторинне пакування, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина					
277.	ТІВОРЕЛЬ АСПАРТАТ	-	аргініну аспартат (L-аргініну L-аспартат), левокарнітин	C01EX	розчин оральний; по 100 мл або по 200 мл у коричневій пляшці полімерній з кришкою з контролем першого відкриття, по 1 пляшці з мірним стаканчиком у коробці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20222/01/01
278.	ТІОКТАЦИД® 600 HR	thioctic acid	тіоктова (α-	A16AX01	таблетки, вкриті плівковою	Віатріс Хелскеа	Німеччина	виробник, відповідальний	Німеччина/	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/6616/01/01

№ 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
			ліпоєва) кислота		оболонкою, по 600 мг; по 30 або по 100 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону	ГмбХ		за виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, контроль якості: МЕДА Меньюфекчеринг ГмбХ, Німеччина;  виробник, відповідальний за випуск серії: МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;  альтернативний виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Роттафарм Лтд., Ірландія	Ірландія	матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни І типу			
279.	ТРИОФОРТЕ®	acetylsalicylic acid, combination excl. psycholeptics	кислота ацетилсаліцилова; парацетамол; кофеїн	N02BA51	капсули; по 6 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу	без рецепта		UA/2317/02/01

№ 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
								контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
280.	УПСАРИН УПСА 500 МГ	acetylsalicylic acid	ацетилсаліцилова кислота	N02BA01	таблетки шипучі по 500 мг по 4 таблетки в стрипі; по 4 стрипи в картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2308/01/01
281.	УПСАРИН УПСА З ВІТАМІНОМ С	acetylsalicylic acid, combination excl. Psycholeptics	ацетилсаліцилова кислота, аскорбінова кислота (вітамін С)	N02BA51	таблетки шипучі, по 10 таблеток у тубі; по 1 або 2 туби у картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7598/01/01
282.	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 Цвайнідерлассунг Еттінген, Швейцарія; Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за контроль якості: Бюекзам АГ, Швейцарія; Лозан Фарма	Німеччина/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3746/01/01

№ 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
								ГмбХ, Німеччина; Приватний Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина					
283.	ФІКСАПРОСТ®	timolol, combination	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	ЛАБОРАТУАР ТЕА	Франція	ЕКСЕЛВІЗІОН	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19777/01/01
284.	ФЛАВАМЕД® ТАБЛЕТКИ ВІД КАШЛЮ	ambroxol	амброксол	R05CB06	таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 5 блістерів у картонній коробці	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Виробництво "in bulk", контроль серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина; Пакування, контроль та випуск серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина; Виробництво "in bulk", пакування та контроль серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта	підлягає	UA/3591/02/01
285.	ФЛІМЕНАЙ	efinaconazole	ефінаконазол	D01AC19	розчин нашкірний 10 %; по 4 мл або 8 мл у флаконі з аплікатором зі щіточкою, закритий ковпачком, по 1 флакону в картонній коробці	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Енк'юб Етікалз Прайвіт Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20805/01/01
286.	ФЛОНОКСИЛ	xylometazoline	ксилOMETазоліну	R01AA07	спрей назальний, дозований 1,0	Спільне українсько-	Україна	Спільне українсько-		внесення змін до реєстраційних	без рецепта	підлягає	UA/20482/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			гідрохлорид		мг/мл по 8 мл або 10 мл, або 12 мл у поліетиленовому контейнері з насосом із розпилювачем у пачці з картону	іспанське підприємство "Сперко Україна"		іспанське підприємство "Сперко Україна" (Повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)		матеріалів: Зміни I типу			
287.	ФЛУІМУЦИЛ	acetylcysteine	ацетилцистеїн	R05CB01	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковому піддоні в картонній пачці	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8504/01/01
288.	ХІТАКСА	desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у картонній коробці	АТ "Адамед Фарма"	Польща	виробництво за повним циклом: Дженафарм С.А., Греція; виробник відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль: АТ «Адамед Фарма», Польща; Виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії: Фармапас С.А., Греція	Греція/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/15529/02/01
289.	ХЛОРГЕКСИДИН	chlorhexidine	хлоргексидину диглюконат	D08AC02	розчин для зовнішнього застосування, 0,05 %; по 100 мл або 200 мл у полімерних флаконах з насадкою для спрямованого введення лікарського засобу	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна відповідальний за виробництво,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/18022/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								первинне пакування та контроль якості: ТОВ "Фарма Черкас", Україна відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: ПП "Кілафф", Україна відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
290.	ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД	imiglucerase	іміглюцер аза	A16AB02	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 400 ОД, 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці	Санофі Б.В.	Нідерланди	Виробництво кінцевого продукту (fill/finish), контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8659/01/02
291.	ЦИСПЛАТИНА АККОРД	cisplatin	цисплатин	L01XA01	концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, по 10 мл, по 25 мл, по 50 мл, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; альтернативний виробник:	Індія/ Велика Британія/ Мальта/ Польща / Греція/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15240/01/01

№ 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
								Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; контроль якості серій: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; контроль якості серій: Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща; вторинне пакування, контроль якості серій: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція					
292.	<b>ЦИТРАМОН-ДАРНИЦЯ</b>	acetylsalicylic acid, combination excl. psycholeptics	ацетилсаліцилова кислота; парацетамол; кофеїн	N02BA51	таблетки, по 6 або по 10 таблеток у контурних чарункових упаковках; по 6 або по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 10	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6550/01/01

№ 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
					таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 6 або по 12 контурних чарункових упаковок в пачці								

\* відповідно до інформації офіційного сайту Центру ВООЗ по співпраці в методології статистичних досліджень ([https://www.whooc.no/atc\\_ddd\\_index/](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.	ЕКТЕРИЦИД®	розчин для зовнішнього застосування; по 50 мл або по 250 мл в пляшці скляній; по 1 пляшці в пачці	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	ТОВ "БІОЛІК ФАРМА"	Україна	засідання НТР № 11 від 19.03.2026	не рекомендувати до затвердження - зміни I типу

**В.о. начальника  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРИЦЕНКО**