

ПЕРЕЛІК  
ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ЩО ПРОПОНУЮТЬСЯ ДО ДЕРЖАВНОЇ РЕЄСТРАЦІЇ

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
1.	ЛІЗИНОПРИЛ-ДАРНИЦЯ	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 10 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21252/01/01
2.	ЛІЗИНОПРИЛ-ДАРНИЦЯ	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 20 мг; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21252/01/02
3.	ПРАВАФЕН	pravastatin and fenofibrate	правастатин натрію та фенофібрат	C10BA03	капсули тверді, 40 мг/160 мг; по 30 або 90 капсул у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ "ВОРВАРТ С ФАРМА"	Україна	С.М.Б. Технологі С.А.	Бельгія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21253/01/01
4.	СИМВАСТАТИН ІН САНДОЗ® 20	simvastatin	симвастатин	C10AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво in bulk: Сандоз Груп Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; первинне та вторинне пакування, контроль/випробування серій, випуск серій: Лек С.А., Польща	Туреччина/Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21254/01/01
5.	СИМВАСТАТИН ІН САНДОЗ® 40	simvastatin	симвастатин	C10AA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	ТОВ "Сандоз Україна"	Україна	виробництво in bulk: Сандоз Груп Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина; первинне та вторинне	Туреччина/Польща	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21254/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								пакування, контроль/випробування серій, випуск серій: Лек С.А., Польща					
6.	ТІАМІНУ ГІДРОХЛОРИД		тіаміну гідрохлорид	-	порошок кристалічний або кристали (субстанція) у потрібних ламінованих пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	ДСМ Нутришнел Продактс ГМБХ	Німеччина	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21255/01/01

\* 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 ГРИЦЕНКО

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

№ 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
1.	<b>КОАКТ</b>	amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксацилін та клавуланова кислота	J01CR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 875 мг/125 мг, по 5 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед, Юніт-ХІІ	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/13907/01/01
2.	<b>КОАКТ</b>	amoxicillin and beta-lactamase inhibitor	амоксацилін та клавуланова кислота	J01CR02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/125 мг по 5 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Ауробіндо Фарма Лтд	Індія	Ауробіндо Фарма Лімітед, Юніт-ХІІ	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/13884/01/01
3.	<b>ЛЕВОЛІМ</b>	levosimendan	левосимедан	C01CX08	концентрат для приготування розчину для інфузій, 2,5 мг/мл; по 5 мл у скляному флаконі, по 1 скляному флакону в картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "НКС-ФАРМ"	Україна	ТОВ "Фармідея"	Латвія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18864/01/01
4.	<b>РОКСАМПЕКС</b>	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодипін, периндоприл, розувастатин	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг/8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								лабораторія за здоров'я, околи в їжу), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційське технологіє в аналітико (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія					
5.	<b>РОКСАМПЕКС</b>	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодипін, периндоприл, розувастатин	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг/8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю):	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/02

№ 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
								НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околи в харно), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційске технологіє в аналітіко (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія					
6.	<b>РОКСАМПЕКС</b>	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодипін, периндоприл, розувастатин	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг/4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/03

№ 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	
								хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційске технологіє ін аналітіко (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія						
7.	<b>РОКСАМПЕКС</b>	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодипін, периндоприл, розувастатин	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг/8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія;	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/04	

№ 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	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околи в харно), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційське технологіє в аналітіко (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія					
8.	РОКСАМПЕКС	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодипін, периндоприл, розувастатин	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/5 мг/8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д.,	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/05

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній коробці			Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав'є, околе ін храно), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційске технологіє ін аналітіко (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія					
9.	РОКСАМПЕКС	rosuvastatin, amlodipine and perindopril	амлодіпін, периндоприл, розуваста	C10BX14	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/5 мг/4 мг; по 10 таблеток у блістері;	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та	Словенія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18624/01/06

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
			тин		по 3 або 6, або 9, або 10 блістерів у картонній коробці			випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здоров'я, околє ін храно), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Лабена д.о.о., Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемійські інститут, Центр за валідаційске технологіє ін аналітіко (ЦВТА), Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): Кемілаб д.о.о., Словенія					
10.	<b>СТЕРИЛЬНА СУМІШ МЕРОПЕНЕМУ</b>	meropenem	меропенем	-	порошок (субстанція) у алюмінієвих	Публічне акціонерне товариство	Україна	Шеньчжень Хайбін Фармасьютікал	Китай	Перереєстрація на необмежений термін.	-	Не підлягає	UA/18886/01/01

№ 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
	ТА НАТРІЮ КАРБОНАТУ				барабанах для фармацевтичного застосування	"Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		Ко., Лтд.					
11.	ТОКСЕКС СПАГ. ПЕКА	-	Argentum nitricum D4, Bryonia cretica spag. Peka D4, Clematis recta D3, Hydrastis canadensis D4, Echinacea spag. Peka D12, Galium aparine D6, Glechoma hederacea spag. Peka D6, Ledum palustre D6	комплексний гомеопатичний препарат	краплі оральні; по 30 мл або по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТЕЛЬ ГмбХ	Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/13608/01/01
12.	ФАМОТИДИН	famotidine	фамотидин	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Накода Кемікалз Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19163/01/01

\* 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 ГРИЦЕНКО**

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

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
1.	<b>АГЕРП</b>	aciclovir	ацикловір	D06BB03	крем 5 %, по 2 г в тубі; по 1 тубі в пеналі; по 1 пеналу в пачці з картону, по 2,5 г або 10 г в тубі; по 1 тубі в 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/12909/01/01
2.	<b>АЗИТРОМІЦИНУ ДИГІДРАТ</b>	azithromycin	азитроміцин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"	Україна	Цзянсу Вейцида Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15933/01/01
3.	<b>АЙВІАЛ</b>	tibolone	тиболон	G03CX01	таблетки по 2,5 мг; по 28 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній коробці	Айкор Лайф Сайенсіз Б.В.	Нідерланди	Ценексі	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20730/01/01
4.	<b>АЙЛІЯ®</b>	aflibercept	афліберцепт	S01LA05	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 0,165 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу (запаюаному у блістер) у картонній упаковці; по 0,278 мл у скляному флаконі; по 1 флакону з	Байер АГ	Німеччина	виробництво (включаючи стерильну фільтрацію, наповнення - первинна упаковка), вторинна упаковка, контроль серії, відповідальний	Німеччина/США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12600/01/01

№ 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
					фільтрувальною голкою 18 G у картонній упаковці			за випуск серії для флаконів, маркування, блістерна упаковка, стерилізація, вторинна упаковка, виробничий контроль, контроль якості, відповідальний за випуск серії для попередньо заповнених шприців: Байер АГ, Німеччина, Берлін, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості нерозфасованої продукції: Редженерон Фармасьютікалс, Інк., США; контроль якості нерозфасованої продукції: Єврофінс Ланкастер Лабораторіс, Інк., США; виробництво (включаючи стерильну фільтрацію, наповнення - первинна упаковка), виробничий контроль, контроль якості, візуальна					

№ 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
								інспекція для флаконів; виробничий контроль, контроль якості, візуальна інспекція для попередньо заповнених шприців: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; виробництво (включаючи стерильну фільтрацію, наповнення - первинна упаковка), виробничий контроль, контроль якості, візуальна інспекція для флаконів та попередньо заповнених шприців: Веттер Фарма-Фертігунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; контроль якості: Байер АГ, Німеччина, Вупперталь, Німеччина; контроль якості для попередньо заповнених шприців, контроль якості (тільки тест на механічні					

№ 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
								включення) для флаконів: Байер АГ, Німеччина, Леверкузен, Німеччина					
5.	АКТИЛІЗЕ®	alteplase	альтеплаза	B01AD02	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 50 мл в картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмБХ	Німеччина	Виробник (ліофілізат): виробництво за повним циклом (включаючи виробництво, критичний виробничий контроль, контроль якості в дослідженнях для випуску серій (за всіма параметрами), контроль якості в дослідженнях стабільності (за всіма параметрами), первинна упаковка, вторинна упаковка, випуск серій): Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; Виробник (розчинник, вода для ін'єкцій): виробництво за повним циклом (виробництво (включаючи контроль якості в процесі виробництва), контроль якості	Німеччина/	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2944/01/01

№ 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
								кінцевого продукту (для випуску серій та в дослідженнях стабільності), первинне маркування, вторинне пакування та маркування, випуск серій)) Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; Виробник (ліофілізат): виробництво нерозфасованого продукту (включаючи виробництво, критичний виробничий контроль, контроль якості в дослідженнях для випуску серій (за параметрами стерильність, бактеріальні ендотоксини, зовнішній вигляд, однорідність маси, час розчинення), первинна упаковка); Веттер Фарма-Фертгунг ГмБХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробник					

№ 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
								(ліофілізат): виробництво нерозфасовано го продукту (тільки візуальний контроль), критичний виробничий контроль, контроль якості в дослідженнях для випуску серій (за параметрами стерильність, бактеріальні ендотоксини, зовнішній вигляд, однорідність маси, час розчинення):Ve ттер Фарма- Фертгунг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина; Виробник (ліофілізат): виробництво нерозфасовано го продукту (тільки візуальний контроль), критичний виробничий контроль, контроль якості в дослідженнях для випуску серій (за параметрами стерильність, бактеріальні ендотоксини, зовнішній					

№ 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		
								<p>вигляд, однорідність маси, час розчинення):  Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;  Виробник (ліофілізат): виробництво нерозфасованого продукту (тільки візуальний контроль):  Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина ;  Лабораторії з контролю якості (ліофілізат): альтернативна дільниця з контролю якості за показниками "Стерильність" та "Бактеріальні ендотоксини" для випуску серій  ГЛЗ:Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина;  Лабораторії з контролю якості (ліофілізат): альтернативна дільниця з контролю якості в дослідженнях для випуску серій ГЛЗ (за всіма показниками за</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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								виключенням "Стерильність", "Бактеріальні ендотоксини") та в дослідженнях стабільності (за всіма показниками): А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Лабораторії з контролю якості (розчинник): альтернативна дільниця з контролю якості за виключенням показників "Стерильність" та "Бактеріальні ендотоксини" (дослідження стабільності): А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Лабораторії з контролю якості (розчинник): альтернативна дільниця з контролю якості за параметрами "Стерильність"						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								та "Бактеріальні ендотоксини" (дослідження стабільності): Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
6.	<b>АЛЛЕРТЕК®</b> <b>НАЗО</b>	мометасона	мометазону фуорату моногідрат	R01AD09	спрей назальний, дозований, суспензія, 50 мкг/дозу по 60 або 120, або 140 доз суспензії в ПЕТ-флакони з дозуючим насосом-дозатором-розпилювачем; по 1 флакону у картонній коробці	Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А.	Польща	"Фармеа"	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14933/01/01
7.	<b>АЛМАГЕЛЬ®А</b>	combinations	алюмінію оксид; магнію гідроксид	A02AB10	суспензія оральна; по 170 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці разом з дозувальною ложкою; по 10 мл у пакетик; по 10 або 20 пакетиків у картонній пачці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Балканфарма-Троян АТ	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0879/01/01
8.	<b>АМЛОДИПІНУ</b> <b>БЕСИЛАТ</b>	amlodipine	амлодипіну бесилат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ПРУДЕНС ФАРМА КЕМ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)  (Україна)	-		UA/16498/01/01
9.	<b>БІЛАГІС®</b>	bilastine	біластин	R06AX29	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 3 блістери у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак" (вторинне пакування, маркування, випуск серії з продукції in bulk	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/19043/01/01

№ 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
								фірми-виробника ЛАБОРАТОРІО С НОРМОН, С.А., Іспанія)					
10.	<b>БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ</b>	-	брильянт овий зелений	D08AX	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 10 мл або 20 мл у флаконах; по 20 мл у флаконах-крапельницях	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8012/01/01
11.	<b>БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	buprenorphine	бупренорфіну гідрохлорид	N07BC01	таблетки сублінгвальні по 8 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10493/01/03
12.	<b>БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	buprenorphine	бупренорфіну гідрохлорид	N07BC01	таблетки сублінгвальні по 2 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДА	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю «Харківське фармацевтичне	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10493/01/01

№ 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
					картону; по 25 таблеток у блістері; по 4 блістери у коробці з картону	ЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		підприємство "Здоров'я народу"					
13.	<b>БУПРЕНОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	buprenorphine	бупренорфіну гідрохлорид	N07BC01	таблетки сублінгвальні по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Зміни I типу	за рецептом		UA/10493/01/02
14.	<b>ВАЗЕЛІН</b>	-	вазелін	D02AC	мазь; по 25 г або 50 г у контейнерах; по 25 г у тубах алюмінієвих; по 25 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці; по 20 г у тубах алюмінієвих; по 20 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці; по 20 г, по 25 г, по 30 г або по 40 г у тубах ламінатних; по 20 г, по 25 г, по 30 г або по 40 г у тубі ламінатній; по 1 тубі у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6520/01/01
15.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Мальта/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5743/01/01
16.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан, гідрохлоротіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Мальта/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5743/01/02
17.	<b>ВАЛЦИК</b>	valaciclovir	валацикл	J05AB1	таблетки, вкриті	Фармасайн	Канада	виробництво	Канада/	внесення змін до	за		UA/11259/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		r	овір	1	оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 42 таблетки у флаконі	с Інк.		нерозфасовано го продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фармасайнс Інк., Канада; вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва	Литва	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
18.	<b>ВАЛЬСАКОР® Н 320</b>	valsartan and diuretics	валсартан ; гідрохлор тіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; Контроль серії; Кемілаб д.о.о., Словенія; Виробник, відповідальний за виробництво "in bulk": Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд, Китай	Словенія/ Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9451/01/02
19.	<b>ВАЛЬСАКОР®</b>	valsartan	валсартан	C09DA0	таблетки, вкриті	КРКА, д.д.,	Словенія	Виробник,	Словенія	внесення змін до	за		UA/9450/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	HD 320	and diuretics	гідрохлор тіазид	3	плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці	Ново место		відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: Кемілаб д.о.о., Словенія; Нінгбо Меново Тіанканг Фармасьютикалс Ко., Лтд, Китай	я/ Китай	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
20.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX16	капсули пролонгованої дії по 37,5 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3580/02/01
21.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX16	капсули пролонгованої дії по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний Завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3580/02/02
22.	ВЕЛАКСИН®	venlafaxine	венлафаксин	N06AX1	капсули	ЗАТ	Угорщина	ЗАТ	Угорщина	внесення змін до	за		UA/3580/02/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		e	син	6	продовженої дії по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Фармацевтичний Завод ЕГІС		Фармацевтичний Завод ЕГІС	на	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
23.	ВЕСТІБО	betahistine	бетагістин у дигідрохлорид	N07CA01	таблетки по 8 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	повний цикл: Каталент Німеччина Шорндорф ГмБХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія; контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): БАВ Інститут Гігієни та Забезпечення Якості ГмБХ, Німеччина	Німеччина/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4059/01/01
24.	ВЕСТІБО	betahistine	бетагістин у дигідрохлорид	N07CA01	таблетки по 16 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	повний цикл: Каталент Німеччина Шорндорф ГмБХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія; контроль серії (тільки мікробіологічне	Німеччина/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4059/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								тестування): БАВ Інститут Гігієни та Забезпечення Якості ГмбХ, Німеччина					
25.	<b>ВЕСТИБО</b>	betahistine	бетагістин у дигідрохлорид	N07CA01	таблетки по 24 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6 блістерів у коробці; по 15 таблеток у блістері; по 4 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	повний цикл: Каталент Німеччина Шорндорф ГмбХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія; контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): БАВ Інститут Гігієни та Забезпечення Якості ГмбХ, Німеччина	Німеччина/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4059/01/03
26.	<b>ВІДЕІН ФОРТЕ</b>	colecalfecifol	холекальциферол (вітамін D3)	A11CC05	капсули м'які по 500 мкг (20000 МО); по 10 капсул у блістері; по 2 або 6 блістерів у паці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18050/01/04
27.	<b>ВІНОРЕЛЬБІН - ВІСТА</b>	vinorelbine	вінорельбін	L01CA04	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл (10 мг), 5 мл (50 мг) у флаконі; по 1 флакону в паці картонній	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	Актавіс Італія С.п.А., Італія; Сіндан Фарма С.Р.Л., Румунія	Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14709/01/01
28.	<b>ГАЗАЛІЯ</b>	rasagiline	разагілін	N04BD02	таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19274/01/01
29.	<b>ГЕПАМЕТІОН®</b>	ademeton	S-	A16AA0	ліофілізат для	ПАТ	Україна	виробник	Україна	внесення змін до	за		UA/15978/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
		ine	аденозил-L-метіонін 1,4 бутандисульфонат у перерахуванні на адеметіонін катіон	2	розчину для ін'єкцій по 400 мг; 5 флаконів з ліофілізатом у комплекті з 5 ампулами з розчинником (L-лізін, натрію гідроксид, вода для ін'єкцій) по 5 мл в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці	"Київмедпрепарат"		ліофілізату, відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу: ПАТ "Київмедпрепарат", Україна; виробник розчинника: ПАТ "Галичфарм", Україна		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
30.	ГЕПАТОКС	-	L-орнітину-L-аспартат	A05BA	концентрат для розчину для інфузій, 500 мг/мл по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	Повний виробничий цикл: ТОВ "ФАРМАСЕЛ" Україна або Контроль, випуск серії: ТОВ "ФАРМАСЕЛ" Україна; Вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферлакунгстехнік ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферлакунгстехнік ГмбХ, Німеччина	Україна/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12890/01/01
31.	ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ	hydrocortisone	гідрокортизону ацетат	-	кристалічний порошок (субстанція); в	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	Цзянсу Ліанхуан Фармасьютикал	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	-		UA/20080/01/01

№ 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
					поліетиленових пакетах; для фармацевтичного застосування			Ко., Лтд		Зміни I типу			
32.	ГІНОМАКС	combinations of imidazole derivatives	тіоконазол та тинідазол	G01AF20	супозиторії вагінальні, 100 мг/150 мг; по 7 супозиторіїв у стріпах в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Екселтіс Ілч Санаї ве Тіджарет Анонім Шіркети	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15953/01/01
33.	ГЛІЦИН	glycine	гліцин	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"	Україна	ЕВОНІК РЕКСІМ (НАНЬНІН) ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15008/01/01
34.	ГУНА-БОВЕЛ	-	Aloe D2, Carduus marianus D2, Chelidonium majus D2, Collinsonia canadensis D2, Rhamnus frangula D2, Rheum D2, Taraxacum D2, Cholecalciferol D2, Niacin D2, Pantothenic acid D2, Thiaminum hydrochloricum D4,	комплексний гомеопатичний препарат	краплі оральні; по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/12657/01/01

№ 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
			Alumina D6, Alumina D8, Bryonia alba D6, Bryonia alba D8, Colon suis D6, Colon suis D12, Colon suis D30, Kalium carbonicum D6, Kalium carbonicum D8, Kalium carbonicum D12, Natrum carbonicum D6, Natrum carbonicum D8, Natrum carbonicum D12, Nux vomica D6, Nux vomica D8, Rectum suis D6, Rectum suis D12, Rectum suis D30, Skatolum D6, Skatolum D10										
35.	ГУНА-РЕГУЦИКЛ	-	Corpus	комплек	краплі оральні, по	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а	Італія	внесення змін до	без		UA/12712/01/01

№ 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
			luteum suis D8, Corpus luteum suis D12, Corpus luteum suis D30, Kalium carbonicum 30CH, Kalium carbonicum 6CH, Ovarium suis D8, Ovarium suis D12, Ovarium suis D30, Pulsatilla D6, Pulsatilla D8, Pulsatilla D30	сний гомеопатичний препарат	30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці					реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецепта		
36.	ДАЗАТИНІБ-ТЕВА	dasatinib	дазатиніб (у вигляді дазатиніб у моногідрату)	L01EA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20518/01/01
37.	ДАЗАТИНІБ-ТЕВА	dasatinib	дазатиніб (у вигляді дазатиніб у моногідрату)	L01EA02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 70 мг по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ПЛІВА Хрватска д.о.о.	Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20518/01/02
38.	ДЕЗЛОРАТАДИН	desloratadine	дезлоратадин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "КОРПОРА	Україна	ЕВОНІК РЕКСІМ (НАНЬНІН) ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15080/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
						ЦІА "ЗДОРОВ'Я"							
39.	ДЕКВАДОЛ	-	деквалінію хлорид, цинхокаїн у гідрохлорид (дибукаїн у гідрохлорид)	R02A	таблетки для розсмоктування з м'ятним смаком; по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону; по 12 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/14989/01/01
40.	ДЕКВАДОЛ	-	деквалінію хлорид, цинхокаїн у гідрохлорид (дибукаїн у гідрохлорид)	R02A	таблетки для розсмоктування з лимонним смаком; по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону; по 12 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/16837/01/01
41.	ДЕКВАДОЛ	-	деквалінію хлорид, цинхокаїн у гідрохлорид (дибукаїн у гідрохлорид)	R02A	таблетки для розсмоктування з малиновим смаком; по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону; по 12 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/16838/01/01
42.	ДЕКВАДОЛ	-	деквалінію хлорид, цинхокаїн у гідрохлорид (дибукаїн у гідрохлорид)	R02A	таблетки для розсмоктування з кокосовим смаком; по 6 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону; по 12 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці з картону	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/16839/01/01
43.	ДЕРМАЗОЛ®	ketoconazole	кетоконазол	-	крем, 20 мг/г, in bulk № 504: по 15 г у тубі; по 504 туби в картонній	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/12479/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					упаковці; in bulk № 320: по 30 г у тубі; по 320 туб в картонній упаковці								
44.	<b>ДЕРМАЗОЛ®</b>	ketocozazole	кетоконазол	D01AC08	крем, 20 мг/г по 15 г або 30 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Індія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/6725/02/01
45.	<b>ДЖАЙДЕС®</b>	levonorgestrel	левоноргестрел	G02BA03	внутрішньоматкова система з левоноргестрелом по 13,5 мг; внутрішньоматкова система, встановлена на верхній частині пристрою для введення, запаяна в окремому блистері; по 1 блистеру в картонній паці	Байер Оу	Фінляндія	виробництво за повним циклом: Байер Оу, Фінляндія; Вторинне пакування: Байер Оу, Фінляндія; Стерилізація: Стерідженікс Белджіум (Петі-Решен), Бельгія	Фінляндія/Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13283/01/01
46.	<b>ДОКСЕПІН</b>	doxepin	доксепін	N06AA12	капсули по 10 мг по 10 капсул у блистері; по 3 блистери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу	за рецептом		UA/7467/01/01
47.	<b>ДОКСЕПІН</b>	doxepin	доксепін	N06AA12	капсули по 25 мг по 10 капсул у блистері; по 3 блистери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу	за рецептом		UA/7467/01/02

№ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
48.	<b>ДОРЗОПТ ПЛЮС</b>	timolol, combination	дорзолами́д і тимолол	S01ED51	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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17872/01/01
49.	<b>ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД</b>	docetaxel	доцетаксел	L01CD02	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 1 мл (20 мг) або 4 мл (80 мг) або 8 мл (160 мг) у флаконах, по 1 флакону в картонній паці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Синоптиз Індастріал Сп.з о.о., Польща; контроль якості серії: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; виробництво, первинне та вторинне пакування: Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С., Туреччина; контроль якості серії: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Польща / Мальта/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17408/01/01

№ 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
								лабораторія, Угорщина; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
50.	<b>ДОЦЕТАКСЕЛ АККОРД</b>	docetaxel	доцетаксел	L01CD02	концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 1 мл (20 мг) або 4 мл (80 мг) або 8 мл (160 мг) у флаконах, по 1 флакону в картонній пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Синоптиз Індастріал Сп.з о.о., Польща; контроль якості серії: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; виробництво, первинне та вторинне пакування: Онко Ілак Сан. Ве Тідж. А.С., Туреччина; контроль якості серії: ФАРМАВАЛІД	Індія/ Велика Британія/ Угорщина/ Польща / Мальта/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17408/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
51.	<b>ДУФАСТОН®</b>	dydrogest erone	дидрогест ерон	G03DB0 1	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 або 20, або 28 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Абботт Хелскеа Продактс Б.В.	Нідерланди	Абботт Біолоджікалз Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3074/01/01
52.	<b>ЕВКАБАЛ® БАЛЬЗАМ</b>	Cough suppressants and expectorants	оля евкаліпта, оля хвойна	R05FB0 2	емульсія, 3 г/10 г в 100 г; по 25 мл, або по 40 мл, або по 100 мл в тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	випуск серії: Еспарма ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості: Ліхтенхельдт ГмбХ Фармацевтична фабрика, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/5753/01/01
53.	<b>ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ</b>	-	евкаліпта листя (Eucalypti folium)	A01AD1 1	листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 20 фільтр-пакетів у пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/2124/01/01
54.	<b>ЕКСФОРЖ Н</b>	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін ; валсартан ; гідрохлоротіазид	C09DX0 1	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Виробництво, контроль якості,	Італія/ Іспанія/ Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12679/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери в картонній коробці			первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
55.	<b>ЕКСФОРЖ Н</b>	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін ; валсартан ; гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/25 мг по 14 таблеток у блістери; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12679/01/02
56.	<b>ЕКСФОРЖ Н</b>	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін ; валсартан ; гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістери; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Італія/Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12679/01/03
57.	<b>ЕКСФОРЖ Н</b>	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	амлодипін ; валсартан ; гідрохлор	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; Виробництво,	Італія/Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12679/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			отіазид		блістери; по 1 або 2 блістери в картонній коробці			контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
58.	ЕРОТЕКС	benzalkonium	бензалконію хлорид	G02BB	супозиторії вагінальні із запахом лаванди по 18,9 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у пачці з картону; по 7 супозиторіїв у стрипі; по 3 стрипи 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		UA/4026/01/01
59.	ЕРОТЕКС	benzalkonium	бензалконію хлорид	G02BB	супозиторії вагінальні із запахом троянди по 18,9 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у пачці з картону; по 7 супозиторіїв у стрипі; по 3 стрипи 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		UA/4027/01/01
60.	ЕРОТЕКС	benzalkonium	бензалконію хлорид	G02BB	супозиторії вагінальні із запахом лимона по 18,9 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у пачці з картону; по 7 супозиторіїв у стрипі; по 3 стрипи 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/4028/01/01
61.	ІМАТІНІБ-ВІСТААС	imatinib	імаїніб	L01EA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100	Містрал Кепітал Менеджмен	Англія	РЕМЕДІКА ЛТД	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/20633/01/01

№ 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
					мг: по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у пачці з картону	т Лімітед				Зміни I типу			
62.	ІМАТИНІБ-ВІСТААС	imatinib	імаїніб	L01EA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг: по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	РЕМЕДІКА ЛТД	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20633/01/02
63.	КАНТАБ ПЛЮС	Candesartan and diuretics	кандесартану цилексетил; гідрохлоротіазид	C09DA06	таблетки, 32 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній упаковці	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14434/01/01
64.	КАРБОПЛАТИН АККОРД	carboplatin	карбоплатин	L01XA02	концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 5 мл, або по 15 мл, або по 45 мл, або по 60 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о.	Польща	Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; Вторинне пакування: Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія; Виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії (альтернативний виробник): Інтас Фармасьютікал	Індія/Велика Британія/Туреччина/Греція/Мальта/Угорщина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/13716/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								з Лімітед, Індія; виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування: Онко Ілак Санай Ве Тіджарет А.С., Туреччина; вторинне пакування Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція; контроль якості серії: Аккорд Хелскеа Сінгл Мембер С.А., Греція; контроль якості серії: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
65.	КАСПОФУНГІН ЗЕНТІВА	casprofungi n	каспофунг ін	J02AX0 4	ліофілізат для розчину для інфузій, по 50 мг; по 50 мг порошку у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	виробництво стерильного продукту, фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування, первинне та	Греція/ Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20274/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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, відповідає за випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК., Греція; виробництво стерильного продукту, первинне та вторинне пакування, фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування: Мефар Ілач Санаї А.Ш., Туреччина; фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування, вторинне пакування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; вторинне пакування: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція					
66.	КАСПОФУНГІН ЗЕНТІВА	casprofungin	каспофунгін	J02AX04	ліофілізат для розчину для інфузій, по 70 мг; по 70 мг порошку у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	виробництво стерильного продукту, фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування, первинне та вторинне пакування, відповідає за	Греція/Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20274/01/02

№ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								випуск серії: ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ІНК., Греція; виробництво стерильного продукту, первинне та вторинне пакування, фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування: Мефар Ілач Санаї А.Ш., Туреччина; фізико/хімічне тестування, мікробіологічне тестування, вторинне пакування, відповідає за випуск серії: ФАРМАТЕН С.А., Греція; вторинне пакування: ФАРМАТЕН ІНТЕРНЕСНЛ С.А., Греція					
67.	КВАНІЛ	citicoline	цитиколін натрію	N06BX06	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 3 або 10 упаковок у картонній коробці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія або	Індія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12995/01/01

№ 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
								КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ «КУСУМ ФАРМ», Україна або ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна					
68.	КВАНІЛ	citicoline	цитиколін натрію	-	для виробника КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД: in bulk: №10x50: по 10 таблеток у блістері; по 50 блістерів у картонній коробці; in bulk: №10x420: по 10 таблеток у блістері; по 420 блістерів у картонній коробці; для виробника КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД: in bulk: №10x420: по 10 таблеток у блістері; по 420 блістерів у картонній коробці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/16063/01/01
69.	КВЕТІКСОЛ ХР	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній паці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина;	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19569/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина					
70.	КВЕТКСОЛ ХР	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/02
71.	КВЕТКСОЛ ХР	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/03
72.	КВЕТКСОЛ ХР	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пацці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/04

№ 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
								нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина					
73.	КВЕТІКСОЛ ХР	quetiapine	кветіаліну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 400 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній паці	ЗАТ «Фармліга»	Литовська Республіка	контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Меркле ГмбХ, Німеччина; виробництво нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/05
74.	КЕТАНОВ	ketorolac	кеторолак у трометаміні	M01AB15	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2 або 10 блістерів у картонній упаковці	Терапія АТ	Румунія	Терапія АТ	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/2596/01/01
75.	КИСЕНЬ МЕДИЧНИЙ ГАЗОПОДІБНИЙ	oxygen	кисень	V03AN01	газ; у сталевих балонах об'ємом по 2 л, по 3 л, по 5 л, по 10 л, по 20 л, по 33 л, по 40 л, по 50 л, у групах балонів об'ємом 600 л (50 л x 12), в алюмінієвих балонах об'ємом по 2 л, по 5 л, по 10 л	Приватне акціонерне товариство "Лінде Газ Україна"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Лінде Газ Україна". Україна; Київська філія Приватного акціонерного товариства "Лінде Газ Україна" Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/6447/01/01
76.	КЛАРИТРОМІЦИН-АСТРАФАРМ	clarithromycin	кларитроміцин	J01FA09	таблетки, вкриті оболонкою, по 250	ТОВ "АСТРАФА"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/14154/01/01

№ 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
					мг, по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в коробці з картону	РМ"				матеріалів: Зміни І типу			
77.	<b>КЛАРИТРОМІЦИН-АСТРАФАРМ</b>	clarithromycin	кларитроміцин	J01FA09	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14154/01/02
78.	<b>КОФЕЇН</b>	caffeine	кофеїн	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція), у пакетах подвійних поліетиленових; для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Шандонг Ксінхуа Фармас'ютикал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17497/01/01
79.	<b>ЛІДОКАЇН</b>	lidocaine	лідокаїн	-	порошок кристалічний (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	С.І.М.С. С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/12148/01/01
80.	<b>ЛОЗАП®</b>	losartan	лозартан калію	C09CA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармас'ютикалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	Словацька Республіка/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/03
81.	<b>ЛОЗАП®</b>	losartan	лозартан калію	C09CA01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50	ТОВ «Санofi-Авентіс	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне	Словацька Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Ресстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					мг, № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	Україна»		пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	іка/ Чеська Республіка	Зміни II типу			
82.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	Словацька Республіка/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3906/01/03
83.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг, № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	Словацька Республіка/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/03
84.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; № 30 (10x3), № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері;	ТОВ «Санofi-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька	Словацька Республіка/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці			Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка					
85.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, № 30 (10x3), № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	Словацька Республіка/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/04
86.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; № 30 (10x3), № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка	Словацька Республіка/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/3906/01/04
87.	ЛОЗАП®	losartan	лозартан калію	C09C A01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, № 30 (10x3), № 30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), № 90 (15x6): по 10 таблеток у блістері;	ТОВ «Санофі-Авентіс Україна»	Україна	Виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікал	Словацька Республіка/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/3906/01/04

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 3, 6 або 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4 або 6 блістерів у картонній коробці			з", Словацька Республіка; ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка					
88.	МЕТФОРМІН-ТЕВА	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки по 850 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7795/01/02
89.	МІЛАГІН	clindamycin	кліндамицину фосфат	G01AA10	супозиторії вагінальні по 100 мг, по 3 супозиторії у стріпі; по 1 стріпу в пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5924/01/01
90.	МОЗЕТРОКС	bortezomib	бортезоміб	L01XG01	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 мг, по 1 флакону з ліофілізатом в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18339/01/01
91.	МОЗЕТРОКС	bortezomib	бортезоміб	L01XG01	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3,5 мг, по 1 флакону з ліофілізатом в картонній коробці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18339/01/02
92.	НАЛБУФІН	nalbuphine	налбуфін у гідрохлорид	N02AF02	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1 мл або по 2 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 або 5 попередньо наповнених	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ	Україна	всі стадії, включаючи випуск серії: ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна; всі стадії, окрім	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	не підлягає	UA/11606/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
					шприців у комплекті з голками у контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі ; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл або по 2 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці або блістері, по 1 або 2 контурні чарункові упаковки або блістери у пачці; по 10 флаконів у контурній чарунковій упаковці або блістері, по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці	«ЗДОРОВ'Я»		випуску серії: ТОВ "ХФП "Здоров'я народу", Україна; всі стадії, включаючи вторинне пакування та контроль якості, випуск серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна						
93.	НЕМОТАН	nimodipine	німодипін	C08CA06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі Лімітед	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1286/01/01	
94.	НЕОМІДАНТАН	amantadine	амантадину гідрохлорид	N04BB01	капсули по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 5 блістерів у пачці картонній	АТ «Олфа»	Латвія	АТ «Олфа»	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення написання упаковки	за рецептом	Не підлягає	UA/6205/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
										в наказі МОЗ України Зміни I типу			
95.	НІФУРОКСАЗИД-СПЕРКО	nifuroxazide	ніфуросазид	A07AX03	суспензія оральна, 200 мг/5 мл, по 100 мл у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою в пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13326/01/01
96.	НІФУРОКСАЗИД-СПЕРКО	nifuroxazide	ніфуросазид	A07AX03	капсули по 200 мг, по 12 капсул в контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картоном	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8638/01/01
97.	НОКСПРЕЙ	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	назальний спрей 0,05 %, по 10 мл або 12 мл, або 20 мл у контейнері з пробкою-розпилювачем; по 1 контейнеру в пачці з картоном	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/1703/01/01
98.	НУВІДЖИЛ®	ardomodafinil	армодафініл	N06BA13	таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Цефалон ТОВ, США; первинне, вторинне	США/Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17446/01/01

№ 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
								пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватська д.о.о., Хорватія					
99.	НУВІДЖИЛ®	armodafinil	армодафініл	N06BA13	таблетки по 150 мг; по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру у коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Цефалон ТОВ, США; первинне, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватська д.о.о., Хорватія	США/Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17446/01/02
100.	НУВІДЖИЛ®	armodafinil	армодафініл	N06BA13	таблетки по 250 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 блістеру у коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії: Цефалон ТОВ, США; первинне, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: ПЛІВА Хрватська д.о.о., Хорватія	США/Хорватія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17446/01/03
101.	НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ	ibuprofen	Ібупрофен	M01AE01	суспензія оральна з полуничним смаком, 100 мг/5 мл; по 100 мл або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	виробництво in bulk, пакування (первинне та вторинне), контроль якості, випуск серії: Рекітт Бенкізер Хелскер (Юкей) Лімітед, Велика Британія	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7914/01/01
102.	НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ	ibuprofen	Ібупрофен	M01AE01	суспензія оральна з апельсиновим	Рекітт Бенкізер	Велика Британія	виробництво in bulk, пакування,	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних	без рецепта		UA/8233/01/01

№ 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
					смаком, 100 мг/5мл; по 100 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці	Хелскер Інтернешнл Лімітед		контроль якості, випуск серії: Рекітт Бенкізер Хелскер (Юкей) Лімітед, Велика Британія	я	матеріалів: Зміни I типу			
103.	ОКСАЛІПЛАТИН "ЕБЕВЕ"	oxaliplatin	оксаліплатин	L01XA03	концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл; по 10 мл (50 мг), або 20 мл (100 мг), або 30 мл (150 мг), або 40 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтрах ГмБХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; контроль/випробування серії: Умфорана Лабор фьор Аналітік унд Ауфтрагфорсшунг ГмБХ & Ко.КГ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6314/02/01
104.	ОКТАНІН Ф 1000 МО	coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій, 10 мл) у картонній коробці разом з комплектом для	Октафарма Фармацевтика Продуктіонс 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/Австрія/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14330/01/03

№ 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
					розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухітцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			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 вторинної упаковки: Октафарма, Франція					
105.	ОКТАНІН Ф 500 МО	coagulation factor IX	фактор ІХ людини	B02BD04	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 МО; картонна коробка № 1: по 1 флакону ємністю 30 мл з порошком для розчину для ін'єкцій; картонна коробка № 2: по 1 флакону з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл) у картонній коробці разом з комплектом для	Октафарма Фармацевтика Продуктiонсгес м.б.Х.	Австрія	Виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальний огляд лікарського засобу, виробленого на інших виробничих дільницях: Октафарма Дессау ГмбХ,	Німеччина/ Австрія/ Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14330/01/02

№ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий, 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка), 1 комплект для інфузій (голка-метелик), 2 просочених спиртом тампони) у пакеті або блістері; коробки № 1 та № 2 об'єднуються між собою пластиковою плівкою			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 вторинної упаковки: Октафарма, Франція					
106.	<b>ОЛМЕСАР А 20/5</b>	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20064/01/01
107.	<b>ОЛМЕСАР А 40/10</b>	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20064/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
108.	ОЛМЕСАР А 40/5	Olmesartan medoxomil and amlodipine	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилат	C09DB02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20064/01/02
109.	ОМЕПРАЗОЛ АСТРА	omeprazole	омепразол натрію	A02BC01	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, по 1 або 10 флаконів у картонній коробці	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ" (пакування із форми in bulk: Шаньдун Юйсінь Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19118/01/01
110.	ОМЕПРОТЕКТ	omeprazole	омепразолу натрію	A02BC01	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з порошком в комплекті з 1 ампулою з розчинником в пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20042/01/01
111.	ПАНТОГАР	-	дріжджі медичні; кальцію пантотенат; тіаміну нітрат; цистин; кератин; кислота 4-амінобензойна;	A11JC	капсули; по 15 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Виробництво in bulk: Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Первинне та вторинне пакування: Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Випробування контролю якості та випуск серії: Асіно Фарма АГ, Швейцарія; Випробування контролю якості: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг	Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10445/01/01

№ 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
								Світцерленд АГ, Швейцарія; Інститут Кульман ГмБХ, Німеччина					
112.	<b>ПАНТОПРАЗ</b>	pantoprazole	пантопразол	A02BC02	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон у паці з картону	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	ІММАКУЛ ЛАЙФСАЙЄНС ИЗ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17448/01/01
113.	<b>ПЕМЕТРЕКСЕД-МБ</b>	Pemetrexed	пеметрексед динатрію	L01BA04	ліофілізат для приготування для розчину для інфузій по 100 мг; по 1 флакону в паці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	РЕЛАЙНС ЛАЙФСАЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17843/01/01
114.	<b>ПЕМЕТРЕКСЕД-МБ</b>	Pemetrexed	пеметрексед динатрію	L01BA04	ліофілізат для приготування для розчину для інфузій по 500 мг; по 1 флакону в паці	М.БІОТЕК ЛІМІТЕД	Велика Британія	РЕЛАЙНС ЛАЙФСАЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/17843/01/02
115.	<b>ПЕНТАКСИМ® ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ НАЕОМОРНІЛУС ТИПУ В КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА</b>	diphtheria-hemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus	дифтерійний анатоксин ; правцевий анатоксин ; антигени Bordetella pertussis: кашлюковий анатоксин філаментний гемаглютинін; інактивований поліовірус : типу 1	J07CA06	порошок Haemophilus influenzae типу b та суспензія для ін'єкцій (0,5 мл); по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою	Санофі Пастер	Франція	виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; повний цикл виробництва, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер,	Франція Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/13010/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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 Mahoney) типу 2 (штам MEF-1) типу 3 (штам Saukett); полісахарид Haemophilus influenzae типу b, кон'югований з правцевим протеїном		голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін'єкцій, в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці (з інструкцією для медичного застосування). Маркуванням українською мовою або зі стікером українською мовою			Франція; вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Зрт., Угорщина					
116.	ПЕНТАЛГІН ІС®	Metamizole sodium, combinations with psycholeptics	метамізол натрію моногідрат, парацетамол, кофеїн-бензоат натрію, фенобарбітал, кодеїну фосфат гемігідрат	N02BB72	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b>	за рецептом	Не підлягає	UA/8694/01/01
117.	ПЕНТАЛГІН ФС ЕКСТРА КАПСУЛИ	Metamizole sodium, combinations with psycholeptics	парацетамол, метамізол натрію моногідрат, кофеїн, фенобарбітал, кодеїну фосфат	N02BB72	капсули; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній пачці	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/10881/01/01
118.	ПЕНТАЛГІН-ФС	Metamizole sodium, combinations with	парацетамол, метамізолу натрію	N02BB72	таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по	ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"	Україна	ТОВ "Фарма Старт"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/2617/01/01

№ 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
		psycholeptics	моногідрат (анальгін), кофеїн, фенобарбітал, кодеїну фосфату гемігідрат		10 таблеток у блістерах								
119.	ПЕРГОВЕРІС®	combinations	фолітропін альфа, лютропін альфа	G03GA30	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій; 1 або 3 флакони з порошком у комплекті з 1 або 3 флаконами з 1 мл розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в коробці; 5 флаконів з порошком у комплекті з 5 флаконами з 1 мл розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в коробці	Арес Трейдінг С.А.	Швейцарія	Мерк Сероно С.А., відділення у м. Обонн	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/10624/01/01
120.	ПЕРИНДОПРИЛ 10 КРКА	perindopril	периндоприлу аргінін	C09AA04	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9 блістерів у картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20295/01/02
121.	ПЕРИНДОПРИЛ 5 КРКА	perindopril	периндоприлу аргінін	C09AA04	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9 блістерів у	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20295/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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								
122.	<b>ПЕРИНДОПРИЛ/ІНДАПАМІД ФОРТЕ-ТЕВА</b>	perindopril and diuretics	периндоприлу тозилат та індапамід	C09BA04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/1,25 мг, по 30 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14925/01/01
123.	<b>ПРЕДНІТОП®</b>	prednicarbate	преднікарбат	D07AC18	мазь 0,25 % по 10 г, або 30 г, або 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній паці	ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»	Україна	мібе ГмБХ Арцнайміттель	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10283/02/01
124.	<b>РАПІМІГ</b>	zolmitriptan	золмітриптан	N02CC03	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 2,5 мг по 2 або 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8651/01/01
125.	<b>РАПІМІГ</b>	zolmitriptan	золмітриптан	N02CC03	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 5 мг по 2 або 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД	Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8651/01/02
126.	<b>РИЗАТРИПТАНУ БЕНЗОАТ</b>	rizatriptan	ризатриптану бензоат	-	порошок або кристали (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	АЛІВУС ЛАЙФ САЙЕНСЕЗ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБГ) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18420/01/01
127.	<b>РІНОСАН</b>	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин, 1 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній паці	ТОВ "ІНФАРМА Трейдінг"	Латвійська Республіка	Базік Фарма Мануфактурінг Б.В.	Нідерланди	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/19254/01/01
128.	<b>РОВАТІНЕКС</b>	combinations	α-пінену, β-пінену,	G04B	капсули кишковорозчинні,	Рова Фармасьюті	Ірландія	відповідальний за повний цикл	Ірландія /	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/17341/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна на непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			камфену, цинеолу, фенхону, борнеолу, анетолу		м'які, по 10 капсул в блістері, по 5 блістерів в пачці з картоном	калс Лтд.		виробництва (крім наповнення капсул): Рова Фармасьютікалс Лтд., Ірландія;  виробник, відповідальний за наповнення капсул: Каталент Німеччина Едербач ДжімБЕйч, Німеччина; Аенова Румунія С.Р.Л., Румунія;  первинна упаковка: Шарп Клінікал Сервіс (УК) Лімітед, Великобританія ;  вторинна упаковка: Литовський та норвезький УАВ Норфачема, Литва	Німеччина/ Великобританія/ Литва/ Румунія	матеріалів: Зміни І типу			
129.	РОЗЗОР	-	кислота ацетилсаліцилова та розувастатин	C10BX05	капсули тверді по 75 мг/5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці з картоном; по 28 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картоном	ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»	Україна	виробнича дільниця (всі стадії виробничого процесу): ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випро	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19281/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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: ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна					
130.	РОЗЗОР	-	кислота ацетилсаліцилова та 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 «МІКРОХІМ», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19281/01/02
131.	РОЗЗОР	-	кислота ацетилсаліцилова та 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	Не підлягає	UA/19281/01/03
132.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/01

№ 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
133.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/02
134.	РОЗУВАСТАТИН-ТЕВА	rosuvastatin	розувастатин	C10AA07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Фарма С.Л.У.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19505/01/03
135.	РОНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5881/01/01
136.	РОНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5881/01/02
137.	РОНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5881/01/03
138.	РОНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій по 125 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці	Мілі Хелскере Лімітед	Велика Британія	Венус Ремедіс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5881/01/04

№ 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
139.	САБРИЛ	vigabatrin	вігабатрин	N03AG04	гранули для орального розчину, по 500 мг; по 50 саше у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 50 саше у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ПАТЕОН ФРАНЦІЯ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19774/01/01
140.	САБРИЛ	vigabatrin	вігабатрин	N03AG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; № 100 (10x10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; № 100 (10x10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	ПАТЕОН ФРАНЦІЯ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19774/02/01
141.	САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА	comb drug	Саліцилова кислота, цинку оксид	D02AF	паста по 25 г у контейнерах; по 20 г у тубах алюмінієвих; по 20 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі у пачці; по 20 г або по 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній;	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6398/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 1 тубі у пацці								
142.	СЕВІКАР НСТ	olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилата гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/5 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній пацці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17662/01/01
143.	СЕВІКАР НСТ	olmesartan medoxomil, amlodipine and hydrochlorothiazide	олмесартану медоксоміл, амлодипін у бесилата гідрохлоротіазид	C09DX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 40 мг/10 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістера у картонній пацці	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Даїчі Санкіо Юроуп ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17662/01/04
144.	СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ	benzydamine	бензидаміну гідрохлорид та цетилпіридинію хлорид	R02AX03	спрей для ротової порожнини, розчин, по 30 мл у пластиковому флаконі з дозуючим пульверизатором; по 1 флакону в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/15458/01/01
145.	СЕРТАКОНАЗОЛ	sertaconazole	сертаконазолу нітрат	D01AC14	крем, 20 мг/г, по 20 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серій);	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/16266/01/01

№ 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
								Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії)					
146.	<b>СЕРТАКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС</b>	sertaconazole	сертаконазолу нітрат	G01AF19	песарії по 300 мг, по 1 песарію в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13845/01/01
147.	<b>СИГНІФОР ЛАР</b>	pasireotide	пасиреотид	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полксамер 188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці	Рекордаті Реа Дізізес	Франція	випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордаті Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15926/01/01

№ 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	
								за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку: Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія; контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнх ГмбХ, Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс						

№ 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
148.	СИГНІФОР ЛАР	pasireotide	пасиреотид	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полксамер 188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці	Рекордати Реа Дізізес	Франція	Денікен АГ, Швейцарія випуск серії: Рекордати Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордати Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку: Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15926/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія; контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнх ГмбХ, Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс Денікен АГ, Швейцарія					
149.	СИГНІФОР ЛАР	pasireotide	пасиреотид	H01CB05	порошок для суспензії для ін'єкцій по 60 мг; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником по 2 мл у попередньо заповненому шприці (кармелоза натрію, маніт (E421), полксамер 188, вода для ін'єкцій), 1 голкою та 1 адаптером в картонній коробці	Рекордати Реа Дізізес	Франція	випуск серії: Рекордати Реа Дізізес, Франція; випуск серії: Рекордати Реа Дізізес, Франція; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та вторинне пакування готового продукту: Абботт Біолоджикалс	Франція / Нідерланди/ Австрія/ Швейцарія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15926/01/03

№ 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
								<p>Б.В., Нідерланди; контроль якості за всіма параметрами за виключенням тесту "Бактеріальні ендотоксини", первинне пакування порошку: Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; контроль якості за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру та тесту "Бактеріальні ендотоксини": Новартіс Фармасютікал Мануфактурінг ГмбХ, Австрія; виробництво порошку in bulk для суспензії для ін'єкцій: РЕКОРДАТІ АГ Реа Дізізес Бранч, Швейцарія; контроль якості за показником "Бактеріальні ендотоксини": Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Мюнх ГмбХ,</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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Німеччина; термінальна стерилізація флаконів: Сінерджи Хелс Денікен АГ, Швейцарія					
150.	<b>СОЛПАДЕІН</b>	paracetamol, combinations excl. psycholeptics	парацетамол, кофеїн, кодеїну фосфату гемігідрат	N02BE51	таблетки розчинні; по 2 таблетки у стрипі; по 6 стрипів у картонній коробці	Халеон ЮК Трейдінг Лімітед	Велика Британія	Халеон Айрленд Дангарван Лімітед	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4740/01/01
151.	<b>СТОПУСИН-ТЕВА</b>	Cough suppressants and expectorants	бутамірат у цитрату, гвайфенезин	R05FB02	сироп, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною піпеткою у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Тева Чех Індастріз с.р.о.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10779/01/01
152.	<b>СТРИГЕМ</b>	gemcitabine	гемцитабін гідрохлорид	L01BC05	ліофілізат для розчину для інфузій по 200 мг; 1 скляний флакон з ліофілізатом у пачці з картону	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	МАЙЛАН ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД (OTL)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12882/01/01
153.	<b>СТРИГЕМ</b>	gemcitabine	гемцитабін гідрохлорид	L01BC05	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг; 1 скляний флакон з ліофілізатом у пачці з картону	М. БІОТЕК ЛТД	Велика Британія	МАЙЛАН ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД (OTL)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12882/01/02
154.	<b>ТЕГРЕТОЛ®</b>	carbamazepine	карбамазепін	N03AF01	таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Фарма С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9428/01/01
155.	<b>ТІОВІСТА</b>	thiocolchicoside	тіоколікозид	M03BX05	розчин для ін'єкцій, по 4 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в картонній пачці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20123/01/01

№ 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
156.	ТОБРАДЕКС®	dexamethasone and antiinfectives	тобраміцин, дексаметазон	S01CA01	мазь очна; по 3,5 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону	Новартис Фарма АГ	Швейцарія	Новартис Мануфактурінг НВ	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2448/02/01
157.	ТРИКАСАЙД	metronidazole	метронідазол	P01AB01	капсули по 500 мг; по 15 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 30 капсул у флаконах	Фармасайнс Інк.	Канада	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фармасайнс Інк., Канада; вторинне пакування: Литовсько-норвезьке ЗАТ Норфачем, Литва	Канада/Литва	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/1071/01/01

№ 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
158.	ТРИЛЕПТАЛ	oxcarbazepine	окскарбазепін	N03AF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Міфарм С.п.А., Італія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія	Італія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12884/01/01
159.	ТРИЛЕПТАЛ	oxcarbazepine	окскарбазепін	N03AF02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; первинне та вторинне пакування (альтернативний завод): Міфарм С.п.А., Італія; випуск серії: Новартіс Фармасьютика, С.А., Іспанія	Італія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/12884/01/02
160.	УПСАРИН УПСА 500 МГ	acetylsalicylic acid	ацетилсаліцилова кислота	N02BA01	таблетки шипучі по 500 мг, по 4 таблетки в стріпі; по 4 стріпи в картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2308/01/01
161.	ФАНИГАН® ФАСТ	-	диклофенак натрію; ментол; метилсаліцилат; олія	M02AA	гель, in bulk: по 30 г у ламінованій тубі; по 200 туб у картонній упаковці; по 100 г у ламінованій тубі; по 100 туб у картонній	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Кусум Хелтхкер Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у формулі розрахунку	-		UA/11997/01/01

№ 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
			льняна		упаковці								
162.	ФАНИГАН® ФАСТ	-	диклофен аку натрію; ментол; метилсаліцилат; олія льняна	M02AA	гель по 30 г або по 100 г у алюмінієвій або ламінованій тубі; по 1 тубі у картонній упаковці	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії або виробництво продукції in bulk: Кусум Хелтхкер Пвт Лтд, Індія; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk: ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД», Україна	Індія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у формулі розрахунку	без рецепта		UA/7665/01/01
163.	ФЕНІБУТ 500	phenibut	фенібут	N06BX22	капсули тверді по 500 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у коробці з картону	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21020/01/02
164.	ФЕНІСТИЛ ГЕЛЬ	dimetindene	диметиндену малеат	D04AA13	гель 0,1 %; по 30 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	Халеон КХ С.а.р.л.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0894/01/01
165.	ФЕНІСТИЛ ЕМУЛЬСІЯ	dimetindene	диметиндену малеат	D04AA13	емульсія на шкірну 0,1 %; по 8 мл у флаконі з кульковим аплікатором; по 1 флакону в картонній коробці	Халеон КХ САРЛ	Швейцарія	Халеон КХ С.а.р.л.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/13867/01/01
166.	ФІЛСТИМ®	filgrastim	філграстим гранулоци	L03AA02	розчин для ін'єкцій, 0,3 мг (30 млн МО)/1 мл; по 1 мл	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/14300/01/01

№ 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
			т колоніст имулююч ий фактор (Г-КСФ)		(30 млн МО) (0,3 мг) або по 1,6 мл (48 млн МО) (0,48 мг) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприці у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону					Зміни I типу			
167.	<b>ФЛОРИСЕД-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ</b>	-	трава кропиви собачої, шишки хмелю звичайного, листя м'яти перцевої, кореневий щаз з коренями валеріани, корені і кореневий щаз солодки (4:2:1,5:1, 5:1))	N05CM	капсули, in bulk: по 3000 капсул у пакеті поліетиленовому у контейнері	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b>  Зміни I типу	-		UA/14685/01/01
168.	<b>ФЛОРИСЕД-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ</b>	-	трава кропиви собачої, шишки хмелю звичайного, листя м'яти перцевої, кореневий щаз з коренями валеріани, корені і кореневий щаз	N05CM	капсули по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України</b>  Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8853/01/02

№ 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	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			солодки (4:2:1,5:1, 5:1))										
169.	ХАРТИЛ®	ramipril	раміприл	C09AA05	таблетки по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3196/01/03
170.	ХАРТИЛ®	ramipril	раміприл	C09AA05	таблетки по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/3196/01/04
171.	ХІЛАК ФОРТЕ	-	субстрату метаболіт ів: <i>Escherichia coli</i> , DSM 4087, <i>Enterococcus faecalis</i> , DSM 4086, <i>Lactobacillus acidophilus</i> , DSM 4149, та водного концентрату метаболіт ів: <i>Lactobacillus helveticus</i> , DSM 4183	A07FA	краплі оральні, розчин по 30 мл або по 100 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону у коробці	ТОВ "Тева Україна"	Україна	Меркле ГмБХ (випуск серії; виробництво in bulk; первинне та вторинне пакування, контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/1013/01/01
172.	ХЛОРОФІЛІПТ АРТЕРІУМ	-	листя евкالیпту	D08AX	розчин спиртовий, 10 мг/мл, по 100 мл у флаконі (скляному або полімерному), по 1	ПАТ "Галичфарм"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4551/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Регістраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакону в пачці; по 100 мл у банці, по 1 банці в пачці								
173.	ЦИМЕВЕН®	ganciclovir	ганцикловір	J05AB06	ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості: БСП Фармасьютікал з С.п.А., Італія Валдефарм, Франція Вторинне пакування, випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія Вторинне пакування: Престідж Промоушен Феркауфсфьор дерунг та Вербесервісе ГмбХ, Німеччина Випуск серії: ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина Престідж Промоушен Феркауфсфьор дерунг та Вербесервісе ГмбХ, Німеччина	Італія/Франція / Швейцарія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/10598/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
174.	ЦИСТАФОЦИН	fosfomycin	фосфоміцин	J01XX01	гранули для орального розчину по 3 г; по 8 г препарату (3 г діючої речовини) у саше; по 1 або 2 саше у пачці з картоном	Товариство з обмеженою відповідальністю "ІННОЦЕВТИКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗАВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/20707/01/01
175.	ЮНІПАК®	iohexol	йогексол	V08AB02	розчин для ін'єкцій, 350 мг/мл по 20 мл в ампулі; по 5 ампул на лотку; по 1 лотку в картонній коробці; по 50 мл, або по 100 мл, або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9838/01/02
176.	ЮНІПАК®	iohexol	йогексол	-	розчин для ін'єкцій, 350 мг/мл; in bulk: по 20 мл в ампулі; по 500 ампул в картонній коробці; in bulk: по 50 мл у флаконі; по 100 флаконів у картонній коробці	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	"Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/9839/01/02
177.	ЮФОЛ	morphine sulfate	морфіну сульфат	N02AA01	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулі скляній, по 5 ампул в чарунковій упаковці, по 2 чарункові упаковки в коробці	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	МАКАРТІС ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД ТВА МАРТІНДАЛ ФАРМА	Велика Британія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/21040/01/01

\* 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/))

\*\*у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування

В.о. начальника

Олександр ГРИЦЕНКО

Фармацевтичного управління