

**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.	<b>АПОЛІЦЕТ</b>	levocetirizine	левоцетиризину дигідрохлорид	R06AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	Реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21256/01/01
2.	<b>АРТІНІБСА 4 % 3 ЕПІНЕФРИНОМ 1:200.000</b>	Articaine, combination	адреналін у тартрат, артикаїну гідрохлорид	N01BB58	розчин для ін'єкцій, 40 мг/0,005 мг/мл, по 1,8 мл у картриджі, по 50 картриджів в картонній коробці	ЛАБОРАТОРІОС ІНІБСА, С.А.	Іспанія	ЛАБОРАТОРІОС ІНІБСА, С.А.	Іспанія	реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21257/01/01
3.	<b>АЦИКВІК</b>	aciclovir	ацикловір	D06BB03	мазь 2,5%, по 5 г у тубі, по 1 тубі в пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "ПРЕДСТАВНИЦТВО БАУМ ФАРМ ГМБХ"	Україна	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21258/01/01
4.	<b>БУДЕСОНІД</b>	budesonide	будесонід	-	кристалічний порошок (субстанція) в поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ «Фармак»	Україна	ВАМСІ ЛАБС ЛТД.	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21259/01/01
5.	<b>ВАЛСАРТАН</b>	valsartan	валсартан	-	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ЖЕЙЗЯН ХУАХАЙ ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21260/01/01

№ 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
6.	<b>ГАБАПЕНТИН</b>	gabapentin	габapенти н	N02BF01	капсули по 100 мг; по 10 капсул у блістери; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ "Аміла Хелс Кеа"	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21261/01/01
7.	<b>ГАБАПЕНТИН</b>	gabapentin	габapенти н	N02BF01	капсули по 300 мг; по 10 капсул у блістери; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ "Аміла Хелс Кеа"	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21261/01/02
8.	<b>ГАБАПЕНТИН</b>	gabapentin	габapенти н	N02BF01	капсули по 400 мг; по 10 капсул у блістери; по 2 блістери у картонній коробці	ТОВ "Аміла Хелс Кеа"	Україна	Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21261/01/03
9.	<b>ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ</b>	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах низької щільності для фармацевтичного застосування	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Емкуре Фармацевтікалс Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21262/01/01
10.	<b>ДІОСМІН-ГЕСПЕРИДИН-ДАРНИЦЯ</b>	Diosmin, combinations	мікронізована очищена флавоноїдна фракція, яка містить діосмін та флавоноїди у вигляді гесперидину	C05CA53	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістери; по 3 блістери у пацці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	реєстрація на 5 років	без рецепта	підлягає	UA/21263/01/01
11.	<b>ЕНОКСАПАРИН НАТРІЮ</b>	enoxaparin	еноксапарин натрію	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"	Україна	Шенджен Гепалінк Фармасьютікал Груп Ко., Лтд., Китай; Шенджен Текдоу Фармасьютікал Ко., Лтд., Китай	Китай	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21264/01/01

№ 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
12.	ЕСОМЕНАК	esomeprazole	езомепразол	A02BC05	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій 40 мг, по 1 флакону з порошком в картонній коробці	Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд.	Індія	Абрил Лабораторіз Прайвет Лімітед	Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21265/01/01
13.	ІНТРАКОК	itraconazole	Ітраконазол	J02AC02	капсули тверді по 100 мг, по 7 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: Лабораторіос Ліконса С.А., Іспанія; Альтернативне вторинне пакування: Манантіал Інтегра С.Л., Іспанія; Альтернативне вторинне пакування: Атдіс Фарма, С.Л., Іспанія; Альтернативний контроль якості: Хемо Індія Формулейшнс Пвт. Лтд., Індія; Альтернативний контроль якості: ЛАБОРАТОРІО ЕЧЕВАРНЕ, С.А., Іспанія	Іспанія/Індія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21266/01/01
14.	ЛЕТРОЗОЛ-ДАРНИЦЯ	letrozole	летрозол	L02BG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Дженефарм С.А.	Греція	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21267/01/01
15.	МЕТФОРМІН У ГІДРОХЛОРИ	metformin	метформіну гідрохлорид	-	кристали (субстанція) у подвійних	ПАТ "Київмедприпарат"	Україна	ІОЛ Кемікалс енд Фармацьютікал	Індія	Реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21268/01/01

№ 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 випуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
	<b>Д</b>		ид		поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування			с Лтд					
16.	<b>ПОТЕНСИЛ</b>	alprostadil	алпростадил	C01EA01	порошок для розчину для інфузій, по 20 мкг у флаконі, по 5 флаконів у блістері, по 2 блістери в картонній пачці	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. (виробництво та первинне пакування лікарського засобу; вторинне пакування, контроль кінцевого продукту та випуск серії)	Румунія	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21269/01/01
17.	<b>РИВАРОКСА БАН</b>	rivaroxaban	ривароксабан	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Коханс Лайфсайенсес Лімітед	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21270/01/01
18.	<b>УРОКА</b>	dutasteride	дутастерид	G04CB02	капсули м'які по 0,5 мг по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	Мега Лайфсайенсиз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Мега Лайфсайенсиз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21271/01/01
19.	<b>ФЛУДАРАБІН-ВІСТА АС</b>	fludarabine	флударабін фосфат	L01BB05	концентрат для розчину для ін'єкцій або інфузій, 25 мг/мл; по 2 мл (50 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці з картону	Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА»	Україна	виробництво, контроль якості, контроль стабільності, пакування, маркування, зберігання, випуск серії: Фармахеми Б.В.	Нідерланди	Реєстрація на 5 років	за рецептом	Не підлягає	UA/21272/01/01
20.	<b>ЦЕФАЗОЛІН НАТРІЮ ЕХСЛ НВ СТЕРИЛЬНИЙ</b>	Cefazolin	цефазолін натрію	-	порошок (субстанція) у алюмінієвих контейнерах для фармацевтичного	Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна	ОРХІД ФАРМА ЛІМІТЕД	Індія	реєстрація на 5 років	-	Не підлягає	UA/21273/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування	Номер реєстраційного посвідчення
					застосування	"Хайлвел"							

\* 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>АБИТАЗИМ</b>	ceftazidime	цефтазидим	J01DD02	порошок для розчину ін'єкцій по 1 г, по 1 або 10 флаконів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	виробництво готового лікарського засобу, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія;  виробництво та контроль якості стерильної суміші: ХАНМІ ФАЙН КЕМІКАЛ КО., ЛТД., Корея	Італія/Корея	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18808/01/01
2.	<b>АСПІРОЗА®</b>	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастатин, ацетилсаліцилова кислота	C10BX05	капсули тверді по 5 мг/100 мг, по 10 капсул у блистері, по 3 блистери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Адамед Фарма С.А., Польща; первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18799/01/01
3.	<b>АСПІРОЗА®</b>	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастатин, ацетилсаліцилова кислота	C10BX05	капсули тверді по 10 мг/100 мг, по 10 капсул у блистері, по 3 блистери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії:	Польща	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18799/01/02

№ 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
								Адамед Фарма С.А., Польща;  первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща					
4.	АСПІРОЗА®	Rosuvastatin and acetylsalicylic acid	розувастатин, ацетилсаліцилова кислота	C10BX05	капсули тверді по 20 мг/100 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Адамед Фарма С.А., Польща;  первинне та вторинне пакування: Адамед Фарма С.А., Польща	Польща	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18799/01/03
5.	БІОТИН-КВ	biotin	біотин	A11HA05	таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18737/01/01
6.	БІОТИН-КВ	biotin	Біотин	A11HA05	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	без рецепта	підлягає	UA/18737/01/02
7.	БРІНЕРА	timolol, combinations	бринзоламід, тимолол	S01ED51	краплі очні, суспензія по 5 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону з крапельницею у картонній коробці	СЕНТІСС ФАРМА Прайвет Лімітед	Індія	Сентісс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Перереєстрація на необмежений термін  звітів з безпеки.	за рецептом	Не підлягає	UA/18598/01/01
8.	ВІНІТЕЛ®	valproic acid	вальпроат натрію	N03AG01	сироп, 200 мг/5 мл, по 200 мл у скляному флаконі з кришкою з	ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД"	Україна	ТОВ "КУСУМ ФАРМ", Україна; або	Україна	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18844/01/01

№ 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
					контролем першого відкриття, кожен флакон у картонній упаковці разом зі шприцом-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприца; по 200 мл у скляному флаконі з кришкою, недоступною для відкриття дітьми, кожен флакон у картонній упаковці разом зі шприцом-дозатором об'ємом 5 мл та адаптером для шприца			ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД", Україна					
9.	ГАБЕСАТ	-	габексату мезилат	B02AB	порошок ліофілізований для розчину для інфузій по 100 мг, 1 флакон з порошком та розчинник (5 мл) в ампулі; по 1 флакону та 1 ампулі в картонній пачці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Новатор Фарма"	Україна	Біоіндустрія Італійська Лабораторія лікарських засобів С.П.А.	Італія	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18412/01/01
10.	ІНДАПАМІД	Indapamide	індапамід	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Лабораторія Алхемія С.р.л.	Італія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19234/01/01
11.	КАЛЬЦІУ ГЛЮКОНАТ ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ	calcium gluconate	кальцію глюконат	-	порошок кристалічний або гранульований (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Глобал Кальціум Приват Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18880/01/01
12.	МАГНІУ СУЛЬФАТ ГЕПТАГІДРАТ	magnesium sulfate	магнію сульфату гептагідра	-	порошок (субстанція) у подвійних	ТОВ «ФАРМАСЕЛ»	Україна	Хебей Бест Фармасьютикалс Ко., Лтд	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19066/01/01

№ 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		поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування								
13.	<b>МІВАКУРІЮ ХЛОРИД</b>	Mivacurium chloride	мівакурію хлориду	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "ВОРВАРТ С ФАРМА"	Україна	Хіміко-фармацевтичне об'єднання, С.А.	Іспанія	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/18983/01/01
14.	<b>ПЕНТОКСІН</b>	pentoxifylline	пентокси філін	C04AD03	розчин для ін'єкцій 20 мг/мл; по 5 мл в ампулах полімерних; по 5 ампул у паці	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	Приватне акціонерне товариство "Інфузія"	Україна	перереєстрація на необмежений термін	за рецептом	Не підлягає	UA/18743/01/01
15.	<b>РАНКЛІП</b>	bosentan	бозентану моногідрат	C02KX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 62,5 мг, по 15 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери у картонній коробці, по 100 таблеток у флаконі в картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/17671/01/01
16.	<b>РАНКЛІП</b>	bosentan	бозентану моногідрат	C02KX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125 мг, по 15 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери у картонній коробці, по 100 таблеток у флаконі в картонній коробці	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Сан Фармасьютикал Індастріз Лімітед	Індія	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/17671/01/02
17.	<b>РЕСТАД</b>	dutasteride	дутастерид	G04CB02	капсули м'які по 0,5 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці або по 30 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18836/01/01

№ 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
18.	СІНРАЙЗ	C1-inhibitor, plasma derived	Інгібітор С1-естерази людини	B06AC01	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 500 МО; по 2 флакони з порошком, 2 флакони з розчинником, 2 пристрої для перенесення з фільтром, 2 одноразових шприци об'ємом 10 мл, 2 набори для венепункції і 2 захисних килимки у картонній коробці	Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ	Австрія	дозвіл на випуск серії: Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво ГЛЗ, первинне та вторинне пакування ГЛЗ, контроль якості серії: Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; контроль якості серії: "Стерильність" та "Ендотоксини": Такеда Мануфекчурінг Австрія АГ, Австрія; виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Зігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18748/01/01
19.	ФАРМАКСИКАМ	meloxicam	мелоксикам	M01AC06	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пацці з картоном	Товариство з обмеженою відповідальністю «СІСТЕМ ФАРМ»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Перереєстрація на необмежений термін.	за рецептом	Не підлягає	UA/18913/01/01
20.	ХОНДРОІТИН СУЛЬФАТ НАТРІЮ	chondroitin sulfate	хондроїтину сульфат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для	ТОВ "ТК "Аврора"	Україна	СІЧУАНЬ ДІБІО ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	Перереєстрація на необмежений термін	-	Не підлягає	UA/19221/01/01

№ 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
					фармацевтичного застосування								

\* 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>1-МЕТИЛ-2-((ФЕНІЛТІО)МЕТИЛ)-3-КАРБЕТОКСИ-4-((ДИМЕТИЛАМІНО) МЕТИЛ)-5-ГІДРОКСИ-6-БРОМІНДОЛ ГІДРОХЛОРИД (УМІФЕНОВІРУ ГІДРОХЛОРИД)</b>	umifenovir	1-метил-2-((фенілтіо)метил)-3-карбетокси-4-((диметиламіно)метил)-5-гідрокси-6-броміндолу гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Ченгду Хаоджи Фармчем Корпорейшн	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10532/01/01
2.	<b>АДЕНУРІК® 120 МГ</b>	febuxostat	фебуксостат	M04AA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг по 14 таблеток у блистері; по 2, або по 4, або по 6 блистерів у картонній коробці	Менаріні Інтернешнал Оперейшонс Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво «in bulk» та контроль серій: Патеон Франція, Франція; Виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; Контроль серій готового продукту, виготовленого тільки Менаріні-Фон Хейден	Франція / Німеччина/ Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/13527/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ГмбХ (кількісне визначення, ідентифікація, супутні речовини і розчинення): АЛС Чеська Республіка, с.р.о., Чехія					
3.	<b>АДЕНУРІК® 80 МГ</b>	febuxostat	фебуксостат	M04AA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній коробці	Менаріні Інтернешн ал Оперейшон с Люксембург С.А.	Люксембург	Виробництво «in bulk» та контроль серій: Патеон Франція, Франція; Виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; Контроль серій готового продукту, виготовленого тільки Менаріні-Фон Хейден ГмбХ (кількісне визначення, ідентифікація, супутні речовини і розчинення): АЛС Чеська Республіка, с.р.о., Чехія	Франція / Німеччина/ Чехія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/13527/01/02
4.	<b>АДРЕНАЛІНУ ТАРТРАТ</b>	epinephrine	адреналін у тартрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРА	Україна	Ухань Уяо Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10092/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					застосування	ЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»							
5.	<b>АДРЕНАЛІНУ ТАРТРАТ</b>	epinephrine	адреналін у тартрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	МЕДІНЕКС ЛАБОРАТОРІЗ ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17238/01/01
6.	<b>АЙЛІЯ®</b>	afibercept	афліберцепт	S01LA05	розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 0,165 мл у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу (запаяному у блістер) у картонній упаковці; по 0,278 мл у скляному флаконі; по 1 флакону з фільтрувальною голкою 18 G у картонній упаковці	Байер АГ	Німеччина	виробництво (включаючи стерильну фільтрацію, наповнення - первинна упаковка), вторинна упаковка, контроль серії, відповідальний 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,	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	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								контроль якості нерозфасованої продукції: Редженерон Фармасьютікалс, Інк., США; контроль якості нерозфасованої продукції: Єврофінс Ланкастер Лабораторіз, Інк., США; виробництво (включаючи стерильну фільтрацію, наповнення - первинна упаковка), виробничий контроль, контроль якості, візуальна 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,					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	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, візуальна інспекція для флаконів та попередньо заповнених шприців: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; контроль якості: Байєр АГ, Німеччина, Вупперталь, Німеччина; контроль якості для попередньо заповнених шприців, контроль якості (тільки тест на механічні включення) для флаконів: Байєр АГ, Німеччина, Леверкузен, Німеччина						
7.	<b>АКТРАПІД® НМ ФЛЕКСПЕН®</b>	insulin (human)	інсулін людський біосинтетичний (рекомбінантна ДНК, одержана з <i>Saccharomyces cerevisiae</i> )	A10AB01	розчин для ін'єкцій, 100 МО/мл; по 3 мл у картриджі; по 1 картриджу у багатодозовій одноразовій шприц-ручці; по 1 або 5 шприц-ручок у картонній коробці	А/Т Ново Нордіск	Данія	Виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®) та відповідальний за випуск серії готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново	Данія/Франція / Китайська Народна Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17171/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>Нордіск, Данія; Виробник відповідальний за збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново</p> <p>Нордіск, Данія; Маркування та вторинне пакування готового продукту (ФлексПен®): А/Т Ново</p> <p>Нордіск, Данія; Виробник продукції за повним циклом: Ново Нордіск Продюксьон САС, Франція; Виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування; контроль якості продукту в первинному пакуванні (картриджі Пенфіл®); збирання, маркування та вторинне пакування готового продукту</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								(ФлексПен®); контроль якості готового продукту (ФлексПен®): Ново Нордиск Продукто Фармасеутика до Бразиль Лтда., Бразилія;  Виробник нерозфасованого продукту, наповнення в первинну упаковку: Ново Нордиск (Китай) Фармасьютикал з Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка					
8.	АЛАНТОЇН	allantoin	алантоїн	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	МОНТАЖ КЕМІКАЛЗ ПВТ.ЛТД. (Приват Лімітед)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18780/01/01
9.	АЛЕРЗИН	levocetirizine	левоцетиризину дигідроклорид (левоцетиризин)	R06AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 3 блістери в картонній коробці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/9862/01/01
10.	АЛОПУРИНОЛ	allopurinol	алопурин	-	порошок	ТОВАРИСТВО	Україна	ІНДОКО	Індія	внесення змін до	-		UA/16742/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			ол		(субстанція) для фармацевтичного застосування у подвійних поліетиленових пакетах	ВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		РЕМЕДІЗ ЛІМІТЕД		реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)			
11.	АЛЬБУВЕН	albumin	альбумін людини	B05AA01	розчин для інфузій 10 %; по 50 мл, 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15875/01/01
12.	АЛЬБУВЕН	albumin	альбумін людини	B05AA01	розчин для інфузій 20 %; по 50 мл, 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА"	Україна	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15875/01/02
13.	АМІОДАРОНУ ГІДРОХЛОРИД	amiodarone	аміодарон у гідрохлорид	-	кристалічний порошок (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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18726/01/01
14.	АНАЛЬГІН	metamizole sodium	метамізол у натрієва сіль	N02BB02	таблетки по 0,5 г; по 6 або по 10 таблеток у блістерах	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/8299/01/01
15.	АРАЛЕТ	letrozole	летрозол	L02BG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток	Зентіва, к.с.	Чеська Республіка	Генефарм С.А.	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/13659/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у блістері; по 3 блістери у пачці з картоном								
16.	<b>АРТИКАІНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	articaïne	артикаїну гідрохлорид	-	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11333/01/01
17.	<b>АРТИШОКУ ЕКСТРАКТ ГУСТИЙ (7,5:1) ІЗ СВІЖОЇ ТРАВИ</b>	-	свіжа трава артишоку (Synaps scolymus (L.))	-	густа маса (субстанція) у пакетах подвійних з плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/9950/01/01
18.	<b>АТЕНОЛОЛ</b>	atenolol	атенолол	-	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Іпка Лабораторізі Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15119/01/01
19.	<b>АТОРВАКОР®</b>	atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картоном	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15677/01/01
20.	<b>АТОРВАКОР®</b>	atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15677/01/02

№ 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
					4 блістери у пачці з картону								
21.	АТОРВАКОР®	atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15677/01/03
22.	АТОРВАКОР®	atorvastatin	аторвастатин	C10AA05	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг по 6 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15677/01/04
23.	БАРІЮ СУЛЬФАТ	Barium sulfate	барію сульфат	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Венатор Німеччина ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17244/01/01
24.	БАЦИТРАЦИН ЦИНКУ	Vacitracin	бацитрацин цинку	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Кселліа (Тайчжоу) Фармасьютикалз Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16975/01/01
25.	БЕЛАРА®	chlormadinone and ethinylestradiol	хлормадінон ацетат; етинілестрадіол	G03AA15	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 2 мг/0,03 мг; по 21 таблетці у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	ВАТ "Гедеон Ріхтер"	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	За рецептом		UA/2059/01/01
26.	БЕНФОТІАМІН	benfotiamin	бенфотіа	-	кристалічний	ТОВАРИСТВО	Україна	АМІ	Індія	внесення змін до	-		UA/18735/01/01

№ 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
		pe	мін		порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		ЛАЙФСАЙЕНС ЕЗ ПВТ. ЛТД.		реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)			
27.	<b>БЕТАМЕТАЗОНУ ДИПРОПІОНАТ</b>	betamethasone	бетаметазону дипропіонат	-	кристалічний порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у подвійних поліетиленових пакетах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СИМБІОТИКА СПЕШІЕЛІТИ ІНГРЕДІЄНТС СДН БХД	Малайзія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18655/01/01
28.	<b>БЕТАМЕТАЗОНУ ДИПРОПІОНАТ МІКРОНІЗОВАНИЙ</b>	betamethasone	бетаметазону дипропіонат	-	порошок кристалічний (субстанція) для фармацевтичного застосування у подвійних поліетиленових пакетах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	НЬЮХЕМ С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11929/01/01
29.	<b>БІОВЕН</b>	immunoglobulins, normal human, for intravascular adm.	імуноглобулін людини нормальний	J06BA02	розчин для інфузій 10 %; по 50 мл або 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна	Україна	ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" (виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серій)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14526/01/02
30.	<b>БІСОПРОЛОЛ-АСТРАФАРМ</b>	bisoprolol	бісопролол	C07AB07	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3, або 6, або 9 блістерів у коробці з картону	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8959/01/02
31.	<b>БІСОПРОЛОЛ-АСТРАФАРМ</b>	bisoprolol	бісопролол	C07AB07	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3,	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/8959/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					або 6, або 9 блістерів у коробці з картону					Зміни I типу			
32.	<b>БІФОНАЗОЛ</b>	Bifonazole	біфоназол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ВІТАЛ ЛАБОРАТОРІЗ ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11198/01/01
33.	<b>БОРТЕЗОМІБ ЕВЕР ФАРМА</b>	bortezomib	бортезоміб	L01XG01	розчин для ін'єкцій, 2,5 мг/мл по 1 мл у флаконі, закупореному пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком із пластиковим відкидним диском, по 1 флакону у картонній коробці; по 1,4 мл у флаконі, закупореному пробкою та обтиснутому алюмінієвим ковпачком із пластиковим відкидним диском, по 1 флакону у картонній коробці	ЕВЕР Валінджет ГмбХ	Австрія	виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина;  виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, маркування, випробування контролю якості, випуск серії: ЕВЕР Фарма Єна ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/20793/01/01
34.	<b>БРОКСІНАК</b>	bromfenac	бромфенаку натрію сесквігідрат	S01BC11	краплі очні, 0,09 %; по 1,7 мл крапель у флаконі; по 1 флакону з крапельницею в	Сентісс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Сентісс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15200/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній упаковці								
35.	<b>БРОМГЕКСИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	bromhexine	бромгексину гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах або у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ОРЕКС ФАРМА ПВТ. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15681/01/01
36.	<b>БУТАМІРАТУ ЦИТРАТ</b>	Butamirate	бутамірату цитрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ОЛОН С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18200/01/01
37.	<b>ВАЗЕЛІН</b>	-	вазелін	D02AC	мазь по 30 г у тубах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості 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	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/0845/01/01

№ 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
								Україна					
38.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид	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
39.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид	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
40.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Мальта/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5744/01/01
41.	<b>ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА</b>	Valsartan and diuretics	валсартан , гідрохлор отіазид	C09DA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 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/5744/01/02
42.	<b>ВАНКОБАЦИД</b>	vancomycin	ванкомицин	J01XA01, A07AA09	порошок для розчину для інфузій по 500 мг; по 500 мг порошку у флаконі, по 1 або по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЛАБОРАТОРІЮ РЕЙГ ЖОФРЕ, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20250/01/01
43.	<b>ВАНКОБАЦИД</b>	vancomycin	ванкомицин	J01XA01, A07AA09	порошок для розчину для інфузій по 1000 мг; по 1000 мг порошку у флаконі, по 1 або по 10 флаконів у картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ЛАБОРАТОРІЮ РЕЙГ ЖОФРЕ, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20250/01/02
44.	<b>ВАНКОМІЦИН РОМФАРМ</b>	vancomycin	ванкомицин	J01XA01, A07AA09	ліофілізат для концентрату для інфузій, 1000 мг, по	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ	Румунія	К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/20227/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
				9	1 флакону в картонній пацці	С.Р.Л.		(виробництво та первинне пакування лікарського засобу; контроль фізико-хімічних показників лікарського засобу та випуск серії; вторинне пакування, контроль біологічних та мікробіологічних показників лікарського засобу)		<b>уточнення написання коду АТХ в наказі МОЗ України</b>  Зміни I типу			
45.	<b>ВІКС АКТИВ БАЛЬЗАМ З МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ</b>	-	левоментол, камфора; олія евкалиптова; олія терпентинова	R05X	мазь; по 25 г або 50 г, або 100 г у банці; по 1 банці у коробці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшнз СА	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11440/01/01
46.	<b>ВІКС АКТИВ МЕДІНАЙТ</b>	paracetamol, combination exl. psycholeptics	парацетамол, декстрометорфану гідробромід, доксиламіну сукцинат	N02BE51	сіроп по 30 мл або по 90 мл, або по 100 мл, або по 120 мл, або по 180 мл, або по 240 мл у пляшці; по 1 пляшці разом з мірним стаканчиком у коробці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшнз С.А.	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/13502/01/01
47.	<b>ВІКС АКТИВ СИНЕКС</b>	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний, 0,5 мг/мл; по 15 мл у флаконі з розпилюючим пристроєм; по 1 флакону у коробці	Проктер енд Гембл Інтернешнл Оперейшнз СА	Швейцарія	Проктер енд Гембл Мануфекчурінг ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10927/01/01
48.	<b>ВІНПОЦЕТИН</b>	vinpocetine	вінпоцетин	N06BX18	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 5 блістерів у	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8199/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					пачці з картону	ЗІРКА"							
49.	<b>ВІНПОЦЕТИН</b>	vinpocetine	вінпоцетин	N06BX18	таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	ПРАТ "ХІМФАРМЗ АВОД "ЧЕРВОНА ЗІРКА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8199/01/02
50.	<b>ВІТАПРОСТ</b>	-	ліофілізований з водного розчину екстракт передміхурової залози биків	G04CX	ліофілізат для розчину для ін'єкцій; 5 флаконів з ліофілізатом у блістері; по 2 блістери у пачці з картону	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2988/01/01
51.	<b>ВОМІКАЙНД-МД 4</b>	ondansetron	ондансетрон	A04AA01	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	МАНКАЙНД ФАРМА ЛІМІТЕД	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18097/01/01
52.	<b>ВОМІКАЙНД-МД 8</b>	ondansetron	ондансетрон	A04AA01	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	МАНКАЙНД ФАРМА ЛІМІТЕД	Індія	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18097/01/02
53.	<b>ГАДОЛЕРІЙ®</b>	gadobutrol	гадобутрол	V08CA09	розчин для ін'єкцій, 604,72 мг/мл; по 2 мл або 5 мл, або 7,5 мл, або 10 мл, або 15 мл, або 30 мл, або 65 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці; по 5 мл, або 7,5 мл, або 10 мл, або 15 мл у попередньо наповненому шприці, по 1 попередньо наповненому шприцу у блістері, по 1 або 5 блістерів	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19965/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у пачці; по 5 мл, або 7,5 мл, або 10 мл, або 15 мл у попередньо наповненому шприці, по 1 попередньо наповненому шприці з окремо вкладеною голкою у контейнері та/або упором для пальців у блістері, по 1 або 5 блістерів у пачці; по 5 мл, або 7,5 мл, або 10 мл, або 15 мл у попередньо наповненому шприці, по 1 попередньо наповненому шприці у блістері з окремо вкладеною голкою у контейнері та/або упором для пальців у пачці, по 1 або 5 блістерів у пачці								
54.	<b>ГЕКСЕТИДИН</b>	hexetidine	гексетидин	-	рідина (субстанція) у барабанах з ПЕВЩ для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	КУРІА ФРАНЦІЯ С.А.С.	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13712/01/01
55.	<b>ГЕНТАМІЦИНУ СУЛЬФАТ</b>	gentamicin	гентаміцину сульфат	-	порошок (субстанція), у алюмінієвих бідонах; для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ	Україна	Фуань Фармасьютікал Груп Яньтай Джаставаре Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17666/01/01

№ 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
						«ЗДОРОВ'Я»							
56.	ГЕПАРИН НАТРІЮ	heparin	гепарин натрію	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ЯНТАІ ДОНГЧЕНГ БІОКЕМІКАЛЗ Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15079/01/01
57.	ГІДРАСЕК	rasecadotril	рацекадотрил	A07XA04	гранули для оральної суспензії по 10 мг, по 16 саше в картонній коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/13273/01/01
58.	ГІДРАСЕК	rasecadotril	рацекадотрил	A07XA04	гранули для оральної суспензії по 30 мг, по 16 саше в картонній коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Софартекс	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  застарілого показника)) - вилучення зі специфікації АФІ тесту «Heavy metals»	без рецепта		UA/13273/01/02
59.	ГІДРОХЛОРТІАЗИД	hydrochlorothiazide	гідрохлортіазид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СТХ ЛАЙФ САЙЕНСЕЗ ПВТ. ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/12064/01/01
60.	ГІЛЕНІЯ	fingolimod	фінголімод	L04AA27	капсули тверді по 0,5 мг; по 7 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 14 капсул у	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Виробництво, контроль якості, пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ,	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу –	за рецептом		UA/11704/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери; по 2 блістери в картонній коробці			Швейцарія					
61.	ГЛІБЕНКЛАМІД	glibenclamide	глібенкламід	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Каділа Фармасьютікал з Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13441/01/01
62.	ГЛІКЛАЗИД	gliclazide	гліклазид	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Чжецзян Цзючжоу Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17712/01/01
63.	ГЛІЯТОН®	choline alfoscerate	холіну альфосцерат	N07AX02	розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону; по 4 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/13359/01/01
64.	ГЛІЯТОН®	choline alfoscerate	холін альфосцерату	N07AX02	капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу  Зміни II типу	за рецептом		UA/14536/01/01
65.	ГЛІЯТОН®	choline alfoscerate	холіну альфосцерат	N07AX02	розчин оральний, 600 мг/7 мл; по 7 мл у флаконі; по 5 флаконів у блістері; по 2 блістери в пачці; по 70 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19540/01/01

№ 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
					7 мл у пакети-саше; по 10 або 30 пакетів-саше у пачці								
66.	ГЛЮКОВАНС®	Metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид і глібенкламід	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/2,5 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5390/01/01
67.	ГЛЮКОВАНС®	Metformin and sulfonylureas	метформіну гідрохлорид і глібенкламід	A10BD02	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/5 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	Мерк Санте с.а.с.	Франція	Мерк Санте	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5390/01/02
68.	ГРИЦИКІВ ТРАВА	-	грициків трава (Herba Bursae pastoris)	G02AX	трава по 40 г або по 50 г, або по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2122/01/01
69.	ГУНА - БЕТА - ЕСТРАДІОЛ	-	Beta Estradiolum D6	-	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/13199/01/01
70.	ГУНА - МАТРИКС	-	Acidum lacticum 3DH, Ascorbic acid 2DH, Phenylalanine 2DH, Histidine 2DH,	-	краплі оральні; по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/12711/01/01



№ 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
			Trichinoyl 6DH, Thuja occidentalis 6DH, Thuja occidentalis 8DH, Thuja occidentalis 12DH, Thuja occidentalis 30DH, Thuja occidentalis 200DH										
71.	<b>ГУНА-ПРОГЕСТЕРОН</b>	-	Progesterone D6	-	краплі оральні, по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/13485/01/01
72.	<b>ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ</b>	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Саурав Чемікалс Лімітед (Юніт-III)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17249/01/01
73.	<b>ДЕНІЗИД</b>	ceftazidime	цефтазидим	J01DD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком у коробці з картону	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15338/01/01
74.	<b>ДЕПАКІН® ЕНТЕРІК 300</b>	valproic acid	вальпроату натрію	N03AG01	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг; № 100 (10x10): (по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній коробці)	ТОВ "Санofi-Авентіс Україна"	Україна	Санofi Вінтроп Індастріа, Франція; САНОФІ-АВЕНТІС С.А., Іспанія	Франція / Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2598/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
75.	ДЕПІОФЕН	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/13589/01/01
76.	ДЕПІОФЕН	dexketoprofen	декскетопрофену трометамол	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті у картонній пачці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	За рецептом		UA/13589/02/01
77.	ДЕРМАСАН	-	гліцерин; аміаку розчин; етанол 96 %	D02AX	рідина нашкірна по 50 мл у флаконах; по 50 мл або 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картоном	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування та контроль якості: ТОВ "Фарма Черкас", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0443/01/01
78.	ДИГОКСИН	digoxin	дигоксин	-	порошок або кристали (субстанція) у подвійних	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ	Україна	ДЕККАН НУТРАСЬЮТІК АЛЗ ПВТ ЛТД (ПАТ ОФ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП)	-		UA/14618/01/01

№ 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
					поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		АЛКАЛОІДЗ КОРПАРЕЙШН)		(власника реєстраційного посвідчення)			
79.	<b>ДИКЛОФЕНАК НАТРІЮ</b>	diclofenac	диклофенак натрію	-	порошок (субстанція) у двох пакетах з поліетилену для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Нінгбо Смарт Фамасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10343/01/01
80.	<b>ДИМЕТИНДЕНУ МАЛЕАТ</b>	dimetindene	диметиндену малеат	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ОЛОН С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/14596/01/01
81.	<b>ДИЦЕТЕЛ®</b>	pinaverium	пінаверію бромід	A03AX04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці	Абботт Лабораторіс ГмбХ	Німеччина	Майлан Лабораторіс САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0007/01/01
82.	<b>ДІОВАН®</b>	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 80 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма	Іспанія/Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7169/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								С.п.А., Італія; контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
83.	ДЮВАН®	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Іспанія/Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу –	за рецептом		UA/7169/01/02
84.	ДЮВАН®	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 160 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія	Іспанія/Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7169/01/03
85.	ДЮВАН®	valsartan	валсартан	C09CA03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	виробництво, контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Зігфрід Барбера, С.Л., Іспанія; виробництво за повним циклом:	Іспанія/Італія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7169/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Новартіс Фарма С.п.А., Італія; контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
86.	<b>ДОНОРМІЛ</b>	doxylamine	доксиламіну сулцинат	R06AA09	таблетки шипучі по 15 мг; по 10 таблеток у тубі; по 1 або 2 туби в картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	№ 10 – без рецепта; № 20 – за рецептом		UA/7213/01/01
87.	<b>ДОНОРМІЛ</b>	doxylamine	доксиламіну сулцинат	R06AA09	таблетки, вкриті оболонкою, по 15 мг; по 10 або по 30 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	УПСА САС	Франція	УПСА САС	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	№ 10 – без рецепта; № 30 – за рецептом		UA/7213/02/01
88.	<b>ДУБА КОРА</b>	-	дуба кора (Cortex quercus)	A01AD11	кора, по 50 г або 100 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 I типу	без рецепта		UA/2194/01/01
89.	<b>ЕВКАСПРЕЙ</b>	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний 1,0 мг/мл, по 10 мл у контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з контролем першого відкриття, по 1 контейнеру 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/17018/01/01
90.	<b>ЕЗОПРОТЕКТ</b>	esomeprazole	езомепразол натрію	A02BC05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій по 40 мг; по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19210/01/01
91.	<b>ЕКЗОДЕРИЛ®</b>	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	D01AE22	крем 1 % по 15 г або 30 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	випуск серії: Сандоз ГмБХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/3960/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), Австрія; виробник in bulk, первинне і вторинне пакування, контроль, випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина					
92.	ЕКСФОРЖ Н	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	Амлодипін; Валсартан; Гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 5 мг/160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; 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/12679/01/01
93.	ЕКСФОРЖ Н	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	Амлодипін; Валсартан; Гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері; 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.,	Італія/Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/12679/01/02

№ 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
								Іспанія; Контроль якості: Сандоз С.Р.Л., Румунія					
94.	ЕКСФОРЖ Н	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	Амлодипін; Валсартан; Гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; 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
95.	ЕКСФОРЖ Н	valsartan, amlodipine and hydrochlorothiazide	Амлодипін; Валсартан; Гідрохлоротіазид	C09DX01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг/160 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; 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/12679/01/04
96.	ЕЛЕГІУС	desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	сіроп 0,5 мг/мл по 60 мл або по 100 мл у флаконах з мірною ложкою, по 1 флакону у пачці з картону	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ТОВ "Тернофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/18399/01/01
97.	ЕЛІЗІУМ	desloratadine	дезлоратадин	R06AX27	розчин оральний 0,5 мг/мл по 60 мл або 120 мл у контейнері із	Спільне українсько-іспанське підприємств	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/18400/01/01

№ 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
					поліетилентерефталату, закритому кришкою з контролем першого відкриття з дозуючою ложкою та дозуючим шприцом у пачці	о "Сперко Україна"		"Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії; контроль якості)					
98.	<b>ЕНДЖЕРИКС™-В / ENGERIX™-В ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ВІРУСНОГО ГЕПАТИТУ В, РЕКОМБІНАНТН А</b>	hepatitis B, purified antigen	HBsAg <sup>1,2</sup> <sup>1</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратованому 0,50 мг Al <sub>3</sub> <sup>+</sup> <sup>2</sup> вироблено у клітинах дріжджової культури <i>Saccharomyces cerevisiae</i> за технологією рекомбінантної ДНК	J07BC01	суспензія для ін'єкцій, 20 мкг/1 мл; по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у флаконі; по 1, або 10 або 25 скляних монодозних флаконів у картонній коробці; по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в картонній коробці	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування вакцини, наповнення в флакони та шприці, проведення контролю якості вакцини, маркування і пакування готового продукту); СмітКляйн Бічем Фарма ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина (Формування вакцини, наповнення в шприці, проведення контролю якості вакцини); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серії готового	Бельгія/Німеччина/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15740/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник (продукту)	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
99.	ЕНЕАС	enalapril and nitrendipine	еналаприлу малеат і нітрендипінін	C09BB06	таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	Феррер Інтернаціональ, С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10389/01/01
100.	ЕНЖЕНЛА	somatropin	соматропін	H01AC08	розчин для ін'єкцій по 24 мг/1,2 мл; 1 попередньо наповнена ручка, що містить картридж, у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, первинне пакування (картридж), тестування розчину лікарського засобу (ендотоксини, стерильність, м-крезол) (картридж); складання, маркування, тестування та вторинне пакування попередньо наповненої ручки; випуск серії: Пфайзер Менюфектуринг Бельгія НВ, Бельгія; тестування розчину лікарського засобу: Пфайзер Ірландія Фармасьютікал з Анлімітед Компані, Ірландія	Бельгія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20559/01/01
101.	ЕНЖЕНЛА	somatropin	соматропін	H01AC08	розчин для ін'єкцій по 60 мг/1,2 мл; 1 попередньо наповнена ручка, що містить картридж, у картонній коробці	Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн	США	виробництво, первинне пакування (картридж), тестування розчину лікарського	Бельгія/Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20559/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								засобу (ендотоксини, стерильність, м-крезол) (картридж); складання, маркування, тестування та вторинне пакування попередньо наповненої ручки; випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; тестування розчину лікарського засобу: Пфайзер Ірландія Фармасьютікал з Анлімітед Компані, Ірландія					
102.	ЕПОБІОКРИН	erythropoietin	рекомбінантний еритропоетин людини	B03XA01	розчин для ін'єкцій по 1000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 5 попередньо наповнених шприців у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17088/01/01
103.	ЕПОБІОКРИН	erythropoietin	рекомбінантний еритропоетин людини	B03XA01	розчин для ін'єкцій по 2000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 5 попередньо наповнених	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	ТОВ "ФЗ "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17088/01/02

№ 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
					шприців у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці								
104.	ЕПОБІОКРИН	erythropoietin	рекомбінантний еритропоетин людини	B03XA01	розчин для ін'єкцій по 4000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 5 попередньо наповнених шприців у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17088/01/03
105.	ЕПОБІОКРИН	erythropoietin	рекомбінантний еритропоетин людини	B03XA01	розчин для ін'єкцій по 10 000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприці; по 5 попередньо наповнених шприців у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/17088/01/04
106.	ЕСПА-ПРАЗОЛ®	rantoprazole	пантопразолу натрію сесквігідрат	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 20 мг; по 14 таблеток в блістері (алюмінієва фольга з обох боків, або алюмінієва фольга з одного боку та плівка PVC/PE/PVdC з іншого), по 1 або по 2 блістери в картонній упаковці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво за повним циклом: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17588/01/01

№ 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
107.	ЕСПА-ПРАЗОЛ®	paritoprazole	пантопразолу натрію сесквігідрат	A02BC02	таблетки гастрорезистентні по 40 мг; по 14 таблеток в блістері (алюмінієва фольга з обох боків, або алюмінієва фольга з одного боку та плівка PVC/PE/PVdC з іншого), по 1 або по 2 блістери в картонній упаковці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво за повним циклом: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/17588/01/02
108.	ЕСТЕЗИФІН®	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	D01AE22	розчин нашкірний 1% по 15 мл або 20 мл, або 25 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/14783/01/01
109.	ЕСТЕЗИФІН®	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	D01AE22	крем 1% по 15 г у тубі; по 1 тубі в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	без рецепта		UA/15944/01/01
110.	ЕСЦИТОДАР®	escitalopram	есциталопрам	N06AB10	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Виробництво готового продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; Виробництво готового продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Фармапас С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20347/01/01
111.	ЕСЦИТОДАР®	escitalopram	есциталопрам	N06AB10	таблетки, що диспергуються в	ПрАТ "Фармацевт"	Україна	Виробництво готового	Греція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/20347/01/02

№ 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
					ротовій порожнині, по 20 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	ична фірма "Дарниця"		продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; Виробництво готового продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії: Фармапас С.А., Греція		матеріалів: Зміни I типу			
112.	<b>ЕТИЛОВИЙ ЕФІР 6-БРОМ-5-ГІДРОКСИ-1-МЕТИЛ-4-ДИМЕТИЛАМІНО МЕТИЛ-2-ФЕНІЛТІОМЕТИ ЛІНДОЛ-3-КАРБОНОВОЇ КИСЛОТИ ГІДРОХЛОРИД МОНОГІДРАТ</b>	-	етилловий ефір 6-бром-5-гідрокси-1-метил-4-диметиламінометил-2-фенілтіометиліндол-3-карбонової кислоти гідрохлориду моногідрат	-	порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18118/01/01
113.	<b>ЄВРОФАСТ</b>	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	капсули желатинові м'які по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14043/01/01
114.	<b>ЄВРОФАСТ</b>	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	капсули желатинові м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або	Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед	Індія	Марксанс Фарма Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/14043/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					по 2 блістери в картонній коробці								
115.	<b>ЗАЛІЗА ДЕКСТРАН</b>	-	залізо (III), декстран	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	БІОФЕР С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15115/01/01
116.	<b>ЗАЛІЗА СУЛЬФАТ ГЕПТАГІДРАТ</b>	ferrous sulfate	заліза сульфат гептагідрат	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Д-Р ПАУЛЬ ЛОМАНН ГМБХ КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16395/01/01
117.	<b>ЗАЛІЗА СУЛЬФАТ СУХИЙ</b>	ferrous sulfate	заліза сульфат сухий	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Д-Р ПАУЛЬ ЛОМАНН ГМБХ КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17521/01/01
118.	<b>ЗОВІРАКС</b>	aciclovir	ацикловір	D06BB03	крем 5 %; по 2 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	Халеон ЮК Трейдинг Лімітед	Велика Британія	Халеон КХ С.а.р.л.	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8629/01/01
119.	<b>ІЗІКАРД® А</b>	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 40 мг/5 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН СІЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/16928/01/01
120.	<b>ІЗІКАРД® А</b>	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін	C09DB04	таблетки по 40 мг/10 мг; по 7 таблеток в	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/16928/01/02

№ 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
			у бесилат		алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	СИЗ (ЕФ ЗЕТ І)				Технічна помилка			
121.	<b>ІЗІКАРД® А</b>	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 80 мг/5 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН СИЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/16928/01/03
122.	<b>ІЗІКАРД® А</b>	Telmisartan and amlodipine	телмісартан та амлодипін у бесилат	C09DB04	таблетки по 80 мг/10 мг; по 7 таблеток в алюмінієвому блістері, по 2 або 4 блістери у картонній коробці	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕН СИЗ (ЕФ ЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка	за рецептом		UA/16928/01/04
123.	<b>ІЗОНІАЗИД</b>	isoniazid	ізоніазид	J04AC01	сіроп, 100 мг/5 мл; по 200 мл у флаконах; по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/4567/01/01
124.	<b>ІЛАРІС</b>	canakinumab	канакіnumаб	L04AC08	розчин для ін'єкцій, 150 мг/1 мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону у коробці	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Контроль якості (Біоаналіз): Новартіс Фарма АГ, Швейцарія; Випуск серії: Новартіс Фарма ГмБХ, Німеччина; Виробництво, контроль якості (за виключенням Біоаналізу), первинне пакування, вторинне пакування: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Вторинне пакування, випуск серії:	Швейцарія/ Німеччина/ Словенія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14525/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
125.	ІЛПІО®	telmisartan and diuretics	телмісартан та індапамід	C09DA07	таблетки по 80 мг/2,5 мг; по 10 таблеток у блистері, по 3 або 10 блистерів у картонну коробку	ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с.	Чеська Республіка	Лек Фармасьютікал с.д.д., Словенія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютіка, С.А., Іспанія виробництво за повним циклом: ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка; виробництво in bulk, контроль якості (хімічний/фізичний контроль якості): СвіссКо Сервісес АГ, Швейцарія; первинне і вторинне пакування: КООФАРМА с.р.о., Чеська Республіка; мікробіологічний контроль якості: АЛС Чеська Республіка, с.р.о., Чеська Республіка; первинне та вторинне пакування, мікробіологічний контроль якості: Санека Фармасьютікал з а.с., Словацька Республіка	Чеська Республіка/Швейцарія/Словацька Республіка/Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20620/01/01

№ 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
126.	<b>ІНФАНРИКС ГЕКСА КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є НАЕМОРИЛІУС ІНФЛУЕНЗАЕ ТИПУ В</b>	Diphtheria - haemophilus influenzae B-pertussis-poliomyelitis-tetanus-hepatitis B	Дифтерійний анатоксин (D) <sup>1</sup> Правцевий анатоксин (Т) <sup>1</sup> <i>Bordetella pertussis</i> кашлюкові антигени: Кашлюковий анатоксин (РТ) <sup>1</sup> Нитчастий гемаглютинін (FHA) <sup>1</sup> Пертактин (PRN) <sup>1</sup> р-ДНК поверхневий антиген вірусу гепатиту В (HBsAg) <sup>2,3</sup> Інактивовані віруси поліомієліту: Тип 1 (штам Mahoney) <sup>4</sup> Тип 2 (штам MEF-1) <sup>4</sup> Тип 3 (штам Saukett) <sup>4</sup> полісахарид <i>Haemophilus influenzae</i> типу b (полірибози) лрибітол	J07CA09	суспензія (DTPa-HBV-IPV) для ін'єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням; дві голки, шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці з маркуванням	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Випуск серій готового продукту. Проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція (Формування, наповнення в шприці, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту. Формування, наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Hib компоненту. Маркування та пакування готового продукту); ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія (Формування, наповнення в шприці, маркування і пакування, проведення контролю якості DTPa-HBV-IPV компоненту.	Франція /Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16235/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			фосфат, PRP) <sup>3</sup> кон'югований з правцевим анатоксином (ТТ) як носієм протеїну <sup>1</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратований (Al(OH) <sub>3</sub> ) <sup>2</sup> вироблений в клітинах дріжджів ( <i>Saccharomyces cerevisiae</i> ) за допомогою р-ДНК технології <sup>3</sup> адсорбований на алюмінію фосфат (AlPO <sub>4</sub> ) <sup>4</sup> розмножений на клітинах Vero		англійською мовою зі стикером українською мовою			Наповнення та ліофілізація в флакони, маркування та пакування, проведення контролю якості Ніб компоненту. Маркування та пакування готового продукту)					
127.	ІСЕНТРЕСС	raltegravir	ралтегравір	J05AJ01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Виробник нерозфасованої продукції та контролю якості: МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур; МСД Інтернешнл ГмбХ (філія	Індія/ Сінгапур/ Нідерланди/ США/ Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання коду АТХ в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/9325/01/01
								Інтернешнл ГмбХ (філія		Зміни І типу			

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Сінгапур), Сінгапур; МСД Інтернешнл ГмбХ / МСД Ірландія (Беллідайн), Ірландія; Первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Тестування стабільності: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Вімта Лабс Лімітед, Індія					
128.	ЙОД	iodine	йод	D08AG03	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 %, по 10 мл, або по 20 мл, або по 100 мл у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості:  ПП "КІЛАФФ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії:	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8248/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
129.	<b>КАЛЬЦІЮ КАРБОНАТ</b>	calcium carbonate	кальцію карбонат	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ВАСА ФАРМАКЕМ ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15700/01/01
130.	<b>КАНТАБ ПЛЮС</b>	candesartan and diuretics	кандесартану цилексетил; гідрохлоротіазид	C09DA06	таблетки, 16 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 І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14433/01/01
131.	<b>КАПТОПРЕС-ДАРНИЦЯ</b>	Captopril and diuretics	каптоприл, гідрохлоротіазид	C09BA01	таблетки; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	ПРАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПРАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8156/01/02
132.	<b>КАРБАМАЗЕПІН</b>	carbamazepine	карбамазепін	-	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ЧЖЕЦЗЯН ЦЗЮЧЖОУ ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17776/01/01
133.	<b>КАРДОНАТ L-КАРНІТИН</b>	levocarnitine	Левокарнітин	A16AA01	розчин оральний, 200 мг/мл по 60 мл у контейнері із поліетилентерефталату закритим кришкою з контролем першого відкриття; по 1 контейнеру з	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл виробництва, випуск серії;	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	Не підлягає	UA/19316/01/01

№ 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
					дозуючим шприцом у пачці з картону; по 100 мл у контейнері із поліетилентерефталату закритим кришкою з контролем першого відкриття; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою та з дозуючим шприцом у пачці з картону			контроль якості)					
134.	КВЕТІКСОЛ XR	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	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 I типу	за рецептом		UA/19569/01/01
135.	КВЕТІКСОЛ XR	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці	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/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19569/01/02

№ 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
								Німеччина; контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка					
136.	КВЕТІКСОЛ ХР	quetiapine	кветіаліну 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; контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/03
137.	КВЕТІКСОЛ ХР	quetiapine	кветіаліну 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 нерозфасованої продукції: Меркле ГмбХ, Німеччина; контроль якості: ХХАЦ Лабор Д-р Хойслер ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Тева Чех	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19569/01/04

№ 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
								Індустріз с.р.о., Чеська Республіка					
138.	<b>КВЕТІКСОЛ ХР</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 400 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в картонній пачці	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; контроль якості: Тева Чех Індустріз с.р.о., Чеська Республіка	Німеччина/ Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19569/01/05
139.	<b>КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 50 мг, по 10 таблеток у блистері, по 6 блистерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Угорщина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8157/02/01
140.	<b>КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті оболонкою,	ЗАТ Фармацевт	Угорщина	випуск серії: ЗАТ	Угорщина/ Греція	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/8157/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					продовженої дії по 150 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	ичний завод ЕГІС		Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Греція	матеріалів: Зміни I типу			
141.	<b>КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті оболонкою, продовженої дії по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Угорщина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8157/02/03
142.	<b>КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті оболонкою, продовженої дії по 300 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; первинне пакування, вторинне пакування,	Угорщина/ Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8157/02/04

№ 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
								контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Фарматен Інтернешнл С.А., Греція					
143.	<b>КЕТИЛЕПТ® РЕТАРД</b>	quetiapine	кветіапіну фумарат	N05AH04	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 400 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція; повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Фарматен Інтернешнл С.А., Греція	Угорщина /Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/8157/02/05
144.	<b>КЕТОРОЛАКУ ТРОМЕТАМІН</b>	ketorolac	кеторолак у трометаміні	-	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Саймед Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15366/01/01
145.	<b>КІНСЬКОГО КАШТАНУ НАСІННЯ ЕКСТРАКТ СУХИЙ СТАНДАРТИЗОВ</b>	Hippocastani semen	кінського каштану насіння екстракт сухий	-	порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Україна	Фінцельберг ГмБХ & Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	-		UA/16747/01/01

№ 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
	<b>АНИЙ</b>					«КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				посвідчення)			
146.	<b>КЛАРИТИН®</b>	loratadine	лоратадин	R06AX13	таблетки по 10 мг; по 7 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Біттерфельд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10060/01/01
147.	<b>КЛАРИТИН®</b>	loratadine	лоратадин	R06AX13	таблетки по 10 мг; по 7 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	Байєр Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Байєр Біттерфельд ГмБХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/10060/01/01
148.	<b>КЛІНДАМІЦИНУ ФОСФАТ</b>	clindamycin	кліндаміцину фосфат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Чунцін Кеалайф Фармасьютикал Ко. Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16679/01/01
149.	<b>КЛОБЕТАЗОЛУ ПРОПІОНАТ МІКРОНІЗОВАНИЙ</b>	clobetasol	клобетазолу пропіонат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Ньюхем С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/12459/01/01
150.	<b>КЛОПІКСОЛ ДЕПО</b>	zuclopenthixol	зуклопентиксолу деканоат	N05AF05	розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в картонній коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Х. Лундбек А/С, Данія; випробування	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2278/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								за показником «тест на стерильність», випробування за показником «мікробіологічна чистота» (тест на ендотоксини): Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данія					
151.	КЛОТРИМАЗОЛ	clotrimazole	клотримазол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	АМОЛІ ОРГАНІКС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18762/01/01
152.	КОНТРИВЕН	aprotinin	апротинін	B02AB01	розчин для ін'єкцій, 10 000 КІО/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	ТОВ «Ф3 «СТАДА»	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10355/01/01
153.	КОПЛАВІКС®	combinations	клопідогрелю гідросульфат та кислота ацетилсаліцилова	B01AC30	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 75 мг/75 мг, № 28 (7 x 4): по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній коробці	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/11680/01/02
154.	КСЕЛОДА®	capcitabine	капецитабін	L01BC06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; по 10 таблеток	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Виробництво нза повним циклом: Екселла ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5142/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці			енд Ко. КГ					
155.	КСЕЛОДА®	caprecitabine	капецитабін	L01BC06	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у картонній упаковці	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	Виробництво нза повним циклом: Екселла ГмбХ енд Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/5142/01/02
156.	КУКУРУДЗИ СТОВПЧИКИ З ПРИЙМОЧКАМИ	-	кукурудзи стовпчики з приймочками	A05AX	стовпчики із приймочками, по 30 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 I типу	без рецепта		UA/2477/01/01
157.	КУПРЕНІЛ®	penicillamine	пеніциламін	M01CC01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 100 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво за повним циклом: ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8546/01/01
158.	ЛАНОТАН®	latanoprost	латанопрост	S01EE01	краплі очні, 0,05 мг/мл; по 2,5 мл у флаконі з крапельницею, по 1 флакону в пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/11416/01/01
159.	ЛАНОТАН® Т	timolol, combination	латанопрост, тимололу малеат	S01ED51	краплі очні, розчин; по 2,5 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/14936/01/01
160.	ЛАТАНОПРОСТ	latanoprost	латанопрост	-	олія (субстанція) у флаконах для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	ЙС ЛАЙФ САЄНС КО. ЛТД.	Республіка Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/15107/01/01
161.	ЛАФЕРОБІОН	interferon alfa-2b	інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	спрей назальний по 100000 МО/мл; по 5 мл у флаконі, закупореному мікродозатором-розпилювачем; по 1 флакону у пачці з	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	ТОВ "Ф3 "СТАДА"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу –	без рецепта		UA/13779/03/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картону								
162.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 млн МО, 10 флаконів з ліофілізатом у картонній коробці; 5 флаконів з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах №5 у картонній коробці	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/01
163.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3 млн МО, 10 флаконів з ліофілізатом у картонній коробці; 5 флаконів з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах № 5 у картонній коробці; 1 флакон з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах №1 у картонній коробці	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/02
164.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 5 млн МО, 10 флаконів з ліофілізатом у картонній коробці; 5 флаконів з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулах № 5 у картонній коробці;	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					1 флакон з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій по 2 мл в ампулах №1 у картонній коробці								
165.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 6 млн МО, 1 флакон з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі № 1 у картонній коробці	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/04
166.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 9 млн МО, 1 флакон з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі № 1 у картонній коробці	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/05
167.	<b>ЛАФЕРОН-ФАРМБІОТЕК®</b>	interferon alfa-2b	Інтерферон альфа-2b рекомбінантний людини	L03AB05	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 18 млн МО, 1 флакон з ліофілізатом в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2 мл в ампулі № 1 у картонній коробці	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	ТОВ "Науково-виробнича компанія "Інтерфарм біотек"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/13825/01/06
168.	<b>ЛЕВОФЛОКСАЦИН</b>	levofloxacin	левофлоксацин	J01MA12	розчин для інфузій по 5 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у паці з картону	М. Біотек Лтд	Велика Британія	ПТ. НОВЕЛЛ ФАРМАСЬЮТИК АЛ ЛАБОРАТОРІЗ	Індонезія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12860/01/01
169.	<b>ЛЕФНО®</b>	leflunomide	лефлуномід	L04AK01	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у	ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»	Україна	Кусум Хелтхкер Пвт Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/6367/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній упаковці								
170.	ЛЕФСАН	levofloxacin	левофлоксацин	J01MA12	розчин для інфузій по 5 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	М. Біотек Лтд	Велика Британія	ПТ. НОВЕЛЛ ФАРМАСЬЮТИК АЛ ЛАБОРАТОРІЗ	Індонезія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	L04A K01	UA/12567/01/01
171.	ЛІДОКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД	lidocaine	лідокіаїну гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах 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 (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16992/01/01
172.	ЛІЗИНОПРИЛ-ТЕВА	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8705/01/01
173.	ЛІЗИНОПРИЛ-ТЕВА	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8705/01/02
174.	ЛІЗИНОПРИЛ-ТЕВА	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8705/01/03
175.	ЛІЗИНОПРИЛ-ТЕВА	lisinopril	лізиноприл	C09AA03	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	АТ Фармацевтичний завод Тева	Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8705/01/04
176.	ЛІНЕЗОЛІД КРКА	linezolid	лінезолід	J01XX08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место,	Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16130/01/01

№ 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
								Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія					
177.	ЛІНЕЗОЛІД КРКА	linezolid	лінезолід	J01XX08	розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 300 мл у системі для внутрішньовенного введення; по 1 системі для внутрішньовенного введення в пакеті з ламінованої фольги; по 1 або 10 пакетів у коробці	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, третинне пакування: Інфомед Флюїдз С.р.л., Румунія; третинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; третинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Румунія/ Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16130/02/01
178.	ЛІНІМЕНТ БАЛЬЗАМІЧНИЙ (ЗА О.В. ВИШНЕВСЬКИМ)	-	дъоготь березовий, ксероформ	D08AX	лінімент; по 40 г у тубах; по 40 г у тубі, по 1 тубі в пачці	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ". Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості:	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/0228/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								АТ "Лубнифарм". Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ". Україна					
179.	ЛОПЕРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД	loperamide	лоперамід у гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ВАСУДХА ФАРМА КЕМ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18529/01/01
180.	ЛОРАНО	loratadine	лоратадин	R06AX13	таблетки по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Сандоз Фармасьюті калз д.д.	Словенія	виробництво in bulk, пакування, випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; пакування, випуск серії: Лек С. А., Польща	Німеччина/Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6985/02/01
181.	ЛЮБИСТКУ ЛІКАРСЬКОГО КОРИНЬ	-	любистку лікарського коріння (Levistici Radix)	-	корінь (субстанція) у пакетах з плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "Сумифітофармація"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11815/01/01
182.	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	various	йод; калію йодид	R02AA20	розчин для зовнішнього застосування; по 25 г або по 50 г	ПРАТ Фармацевтична фабрика	Україна	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/8047/01/01



№ 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
					насадками та кришками; по 100 г у флаконі полімерному, укупореному кришкою; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 г у флаконах полімерних, укупорених кришками								
183.	<b>МАГНІУ ЛАКТАТ ДИГІДРАТ</b>	magnesium lactate	магнію лактат	-	кристалічний або гранульований порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	МЬОХС КАНТАБРА С.Л.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16941/01/01
184.	<b>МАГНІУ ПІДОЛЯТ</b>	Magnesium pidolate	магній	-	аморфний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ОРГАНОТЕКНІ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16931/01/01
185.	<b>МАКРОГОЛ 3350</b>	macrogol	суміш полімерів з середньо відносною молекулярною масою 3350	-	воскоподібна або парафіноподібна маса (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	виробництво, випуск серії: КЛАРИАНТ ПРОДУКТЕ (НІМЕЧЧИНА) ГМБХ, Німеччина; розпилення: ЛІНУС ГМБХ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15487/01/01
186.	<b>МАКСИТРОЛ®</b>	dexamethasone and	дексаметазон,	S01CA01	краплі очні; по 5 мл у флаконі-	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	Новартіс Мануфактурінг	Бельгія/ Іспанія	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/8329/01/01

№ 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
		antiinfectives	неоміцину сульфат, поліміксину В сульфат		крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в коробці з картону			НВ, Бельгія; Випуск серії: Новартіс Фармасьютіка, С.А., Іспанія; Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування: Зігфрід Ель Масноу, С.А., Іспанія		матеріалів: Зміни I типу			
187.	МАРДОЗІЯ	Timolol, combination	дорзоламід та тимолол	S01ED51	краплі очні, розчин; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці	Фарматен С.А.	Греція	виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Фамар Анонімне Промислове Одноосібне Підприємство Фармацевтичної та Косметичної Промисловості, Греція; вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Фарматен С.А., Греція	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання умов відпуску в наказі МОЗ України</b>  Зміни I типу	<b>за рецептом</b>		UA/14427/01/01
188.	МЕДИХРОНАЛ®-ДАРНИЦЯ	-	пакет №1 містить: глюкози моногідрат; пакет №2 містить: гліцин, натрію формиат	N07BB	гранули, пакет № 1 та пакет № 2 у пачці; 7 пакетів № 1 та 7 пакетів № 2 у пачці; 21 пакет № 1 та 21 пакет № 2 у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>		UA/6504/01/01

№ 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
189.	МЕДРОЛГІН	ketorolac	кеторолак у трометаміні	S01BC05	краплі очні, розчин, 5 мг/мл по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14770/01/02
190.	МЕКСАРИТМ	mexiletine	мексилетину гідрохлорид	C01BB02	капсули по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1564/01/01
191.	МЕЛЬДОНІУ ДИГІДРАТ	Meldonium	3-(2,2,2-триметилгідразинію)пропіонат у дигідраті (мілдронат)	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Шеньянг Грін Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13656/01/01
192.	МЕРОПЕНЕМ	meropenem	меропенем	J01DH02	порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій, по 1000 мг; порошок у скляному флаконі, закупореному гумовою пробкою та алюмінієвим обтискним ковпачком, спорядженим кришкою фліп-оф, що забезпечує контроль першого відкриття; по 1 флакону у пачці з картону	ТОВ "ІСТФАРМ"	Україна	ТОВ "ІСТФАРМ" (пакування із форми in bulk Чілу Антібіотікс Фармасьютікал Ко., Лтд.)	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом	Не підлягає	UA/21014/01/01

№ 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
193.	МЕТАКАРТИН	levocarnitine	левокарнітин	A16AA01	розчин для ін'єкцій, 1 г/5 мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15530/01/01
194.	МЕТИЛПРЕДНІЗОЛОНУ АЦЕПОНАТ	Methylprednisolone	метилпреднізолону ацепонат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СИМБІОТИКА СПЕШІЕЛІТІ ІНГРЕДІЄНТС СДН. БХД.	Малайзія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16795/01/01
195.	МЕТИПРЕД	methylprednisolone	метилпреднізолон	H02AB04	таблетки по 4 мг, по 30 або 100 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Виробник, що здійснює виробництво за повним циклом (для пакування № 30, № 100): Оріон Корпорейшн, Фінляндія; Альтернативний виробник, що здійснює вторинне пакування, контроль якості і випуск серії (для пакування № 100): Товариство з обмеженою відповідальністю "КУСУМ ФАРМ", Україна; Альтернативний виробник, що здійснює	Фінляндія/Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0934/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								первинне та вторинне пакування (для пакування № 30, № 100) та випуск серії (для пакування № 30): Оріон Корпорейшн, Фінляндія					
196.	<b>МЕТИПРЕД</b>	methylprednisolone	метилпреднізолон	H02AB04	таблетки по 16 мг, по 30 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці	Оріон Корпорейшн	Фінляндія	Оріон Корпорейшн, Фінляндія; Альтернативний виробник, що здійснює первинне, вторинне пакування та випуск серії: Оріон Корпорейшн, Фінляндія	Фінляндія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/0934/01/02
197.	<b>МЕТОКЛОПРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД</b>	metoclopramide	метоклопраміду гідрохлорид	A03FA01	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 2 касети в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці з картону	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/3802/01/01
198.	<b>МЕТОКЛОПРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД МОНОГІДРАТ</b>	metoclopramide	метоклопраміду гідрохлорид	-	порошок кристалічний або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ІПКА Лабораторізі Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15444/01/01
199.	<b>МЕТОКЛОПРАМІДУ</b>	metoclopramide	метоклопраміду	-	кристалічний порошок або	ТОВАРИСТВО З	Україна	Анфар Лабораторізі (П)	Індія	внесення змін до реєстраційних	-		UA/17399/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
	ГІДРОХЛОРИД МОНОГІДРАТ		гідрохлорид		кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		Лтд		матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)			
200.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 або 10 блістерів у картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/01/01
201.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 або 5 блістерів у картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка, тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/01/02
202.	МЕТОТРЕКСАТ "ЕБЕВЕ"	methotrexate	метотрексат	L04AX03, L01BA01	таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 5 блістерів у картонній коробці	ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ	Австрія	випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk, упаковка,	Австрія/Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/0513/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								тестування: Гаупт Фарма Амарег ГмбХ, Німеччина					
203.	МЕТРОНІДАЗОЛ	metronidazole	метронідазол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ХУБЕЙ ХУНЮАНЬ ФАРМАСЬЮТІК АЛ ТЕКНОЛОДЖІ КО., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17038/01/01
204.	МЕТФОРМІН-ТЕВА	metformin	метформіну гідрохлорид	A10BA02	таблетки по 500 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/7769/01/01
205.	МЕТФОРМІНУ ГІДРОХЛОРИД	metformin	метформіну гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Фармак"	Україна	Хармен Файночем Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/0907/01/01
206.	МЕТФОРМІНУ ГІДРОХЛОРИД	metformin	метформіну гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для виробництва нестерильних лікарських форм	АТ "Фармак"	Україна	Хармен Файночем Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/14033/01/01
207.	МІРАМІСТИН®	-	мірамістин	D08AJ	розчин для зовнішнього застосування, 0,1 мг/мл, по 50 мл у флаконі, по 1 флакону з уретральною насадкою або по 1 флакону з розпилювачем в пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	Не підлягає	UA/1804/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
208.	МІФОРТИК	mysophenolic acid	натрію мікофенолат	L04AA06	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 180 мг; по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	частковий контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво, частковий контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикал С.Д.Д., виробнича дільниця Лендава, Словенія	Швейцарія/Німеччина/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8947/01/01
209.	МІФОРТИК	mysophenolic acid	натрію мікофенолат	L04AA06	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 360 мг, по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у коробці з картону	Новартіс Фарма АГ	Швейцарія	частковий контроль якості: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво, частковий контроль якості, первинне пакування, вторинне пакування: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне	Швейцарія/Німеччина/Словенія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8947/01/02

№ 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, випуск серії: Лек Фармасьютикал С.Д.Д., виробнича дільниця Лендава, Словенія					
210.	<b>М-М-РВАКСПРО®</b> <b>ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ ЖИВА</b>	Measles, combinations with mumps and rubella, live attenuated	живий, атенуйований вірус кору <sup>1</sup> (штам Enders' Edmonston В), живий, атенуйований вірус епідемічного паротиту <sup>1</sup> (штам Jeryl Lynn™, рівень В), живий, атенуйований вірус краснухи <sup>2</sup> (штам Wistar RA 27/3); <sup>1</sup> розмножений на курячих ембріонах; <sup>2</sup> отриманий шляхом розмноження в диплоїдних клітинах	J07BD52	порошок для суспензії для ін'єкцій; 1 флакон з порошком (1 доза) та 1 флакон з розчинником (вода для ін'єкцій) у картонній коробці; 1 флакон з порошком (1 доза) та 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (вода для ін'єкцій) в комплекті з двома голками у картонній коробці; 10 флаконів з порошком та 10 флаконів з розчинником (вода для ін'єкцій) в окремих картонних коробках	Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ	Швейцарія	Виробник вакцини in bulk та первинне пакування: Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США; Вторинне пакування, випуск серії вакцини та розчинника: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво, контроль якості розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; Візуальна інспекція та контроль якості розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертгунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;	США/Нідерланди/Німеччина/Франція США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/14950/01/01

№ 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
			фіброblastів легень людини, WI-38					Веттер Фарма-Фертигунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; Візуальна інспекція розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертигунг ГмБХ і Ко. КГ, Німеччина; Виробництво, первинне пакування, контроль при випуску та терміну придатності розчинника у попередньо наповненому шприці: Аспен Нотр-Дам Де Бондевіль, Франція; Виробництво (формуляція, наповнення, термінальна стерилізація, інспекція, пакування in bulk) розчинника у флаконах: Джубілант ХоллістерСтаср ЛЛС, США; Патеон Мануфекчурінг Сервісез ЛЛС, США					
211.	МОЛЕСКІН®	mometasone	мометазону фуорат	D07AC13	крем 0,1 %, по 15 г у тубі; по 1 тубі у	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/7002/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					пачці з картону					матеріалів: Зміни І типу			
212.	МОЛЕСКІН®	mometasone	мометазону фуроат	D07AC13	мазь 0,1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7002/02/01
213.	МОЛЕСКІН® С	-	мометазону фуроат, кислота саліцилова	D07XC03	мазь; по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13153/01/01
214.	МОНТЕМАК 4	montelukast	монтелукаст	R03DC03	таблетки жувальні по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15178/01/02
215.	МОНТЕМАК 5	montelukast	монтелукаст	R03DC03	таблетки жувальні по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15178/01/03
216.	МОРФОЛІНІЄВА СІЛЬ ТІАЗОТНОЇ КИСЛОТИ	Tiazotic acid	морфолінієва сіль тіазотної кислоти	-	кристалічний порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18646/01/01
217.	МУЦИТУС	erdosteine	ердостеїн	R05CB15	капсули по 150 мг; по 6 капсул у стріпі; по 2 або по 5 стріпів у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/5589/01/01
218.	МУЦИТУС	erdosteine	ердостеїн	R05CB15	капсули по 300 мг; по 6 капсул у стріпі; по 2 або по	Маклеодс Фармасьютикалс	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/5589/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					5 стрипів у картонній упаковці	Лімітед				Зміни I типу			
219.	НАБОТА	botulinum toxin	ботулінічний токсин тип А	M03AX01	порошок для розчину для ін'єкцій по 100 одиниць; 1 флакон у картонній паці	ТОВ "ТОТІСФАРМА ГРУП"	Україна	Дейвон Фармасьютікал Ко. Лтд.	Південна Корея	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/19266/01/01
220.	НАЗИВІН® СЕНСИТИВ	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний 0,025 %; по 10 мл або по 15 мл препарату у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ	Німеччина	дозвіл на випуск серії: Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ, Австрія; виробництво за повним циклом: Софарімекс - Індустрія Кіміка е Фармацевтіка, С.А., Португалія; виробництво за повним циклом: Фамар Хелс Кеар Сервісіз Мадрид, С.А.У., Іспанія	Австрія/Португалія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11682/01/01
221.	НАЗИВІН® СЕНСИТИВ	oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний 0,05 %; по 10 мл або по 15 мл препарату у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ	Німеччина	дозвіл на випуск серії: Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ, Австрія; виробництво за повним циклом: Софарімекс - Індустрія Кіміка е Фармацевтіка, С.А., Португалія; виробництво за повним циклом: Фамар Хелс Кеар Сервісіз	Австрія/Португалія/Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/11682/01/02

№ 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
								Мадрид, С.А.У., Іспанія					
222.	НАЗОНОЛ	xylometazoline	ксилOMETазоліну гідрохлорид	R01AA07	спрей назальний, розчин дозований, 1 мг/мл; по 10 мл розчину у полімерному флаконі з розпилювачем; по 1 флакону у пачці з картоном	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/18788/01/01
223.	НАПРОКСЕН НАТРІЮ	naproxen	напроксен натрію	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ДІВІС ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД, ПІДРОЗДІЛ-ІІ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16885/01/01
224.	НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТ	sodium picosulfate	натрію пікосульфат	-	кристалічний порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у пакетах подвійних поліетиленових	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ДІШМАН КАРБОГЕН АМЦІС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17589/01/01
225.	НАТРІЮ ЦИТРАТ	sodium citrate	натрію цитрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Вест Бенгал Кемікал Індастріз Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15083/01/01
226.	НАФТИФІНУ ГІДРОХЛОРИД	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ	Україна	ОЛОН С.П.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП)	-		UA/13944/01/01

№ 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
					поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				(власника реєстраційного посвідчення)			
227.	НАФТИФІНУ ГІДРОХЛОРИД	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Чунцін Хуапонт Шенхем Фармас'ютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17660/01/01
228.	НАФТИФІНУ ГІДРОХЛОРИД	naftifine	нафтифін у гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	АТ "Фармак"	Україна	Чунцін Хуапонт Шенхем Фармас'ютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	-		UA/14998/01/01
229.	НЕБІВОЛОЛ-ТЕВА	nebivolol	небіволол	C07AB12	таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Виробництво за повним циклом: Актавіс ЛТД, Мальта; Виробництво за повним циклом: Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія	Мальта/Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/14877/01/01
230.	НЕОМІЦИНУ СУЛЬФАТ	neomycin	неоміцину сульфат	-	порошок (субстанція) у потрійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ІЧАН САНЬСЯ ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16217/01/01
231.	НИКЕТАМІД	nikethamide	N,N-диетилпіридин-3-	-	масляниста рідина або кристалічна маса (субстанція) у	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ	Україна	Процес Кемікалз Ко.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна	-		UA/16635/01/01

№ 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
			карбоксамід		контейнерах з нержавіючої сталі для фармацевтичного застосування	ОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)			
232.	<b>НИКОТИНОВА КИСЛОТА</b>	nicotinic acid	нікотинова кислота	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Джі. АМФРЕЙ ЛАБОРАТОРІЗ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16422/01/01
233.	<b>НИМЕСУЛІД</b>	nimesulide	німесулід	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ВІТАЛ ЛАБОРАТОРІЗ ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД (ЗАВОД - І)	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13763/01/01
234.	<b>НИФЕДИПІН</b>	nifedipine	ніфедипін	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	САЧЕМ ЛАБОРАТОРІЗ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10587/01/01
235.	<b>НОРФЛОКСАЦИН</b>	Norfloxacin	норфлораксацин	-	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Україна	Хенан Кангвей Фармасьютикал Ко., Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	-		UA/8400/01/01

№ 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
					фармацевтичного застосуванн	«КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				посвідчення)			
236.	ОКСИСПРЕЙ	Oxymetazoline	оксиметазоліну гідрохлорид	R01AA05	спрей назальний 0,05 % по 10 мл або 12 мл, або 20 мл у поліетиленовому контейнері з пробкою-розпилювачем і кришкою з контролем першого відкриття у пацці 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/20567/01/01
237.	ОКТАПЛАС ЛГ	-	білки плазми крові людини	B05AA	розчин для інфузій, 45 - 70 мг/мл; по 200 мл в стерильному, пластифікованому контейнері для крові з полівінілхлориду; по 1 контейнеру в пакеті з прозорої поліамід/поліетиле нової плівки; по 1 пакету в картонній коробці. Октаплас ЛГ упаковується в окремі контейнери за такими групами крові: Група крові А (I), Група крові В (II), Група крові АВ (III), Група крові О (IV), Група крові О (I)	Октафарма Фармацевт іка Продуктiонс гес. м.б.Х.	Австрія	виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15584/01/01
238.	ОКТАПЛАС ЛГ	-	білки плазми крові людини	B05AA	розчин для інфузій, 45 - 70 мг/мл; по 200 мл в стерильному, пластифікованому контейнері для крові з полівінілхлориду;	Октафарма Фармацевт іка Продуктiонс гес м.б.Х.	Австрія	виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма АБ	Швеція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/15584/01/01

№ 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 контейнеру в пакеті з прозорої поліамід/поліетиленової плівки; по 1 пакету в картонній коробці. Октаплас ЛГ упаковується в окремі контейнери за такими групами крові: Група крові А (II), Група крові В (III), Група крові АВ (IV), Група крові О (I)								
239.	<b>ОЛІЯ ЕВКАЛІПТОВА, РЕКТИФІКОВАНА</b>	-	олія евкаліптова	-	рідина (субстанція) у сталевих барабанах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Фрей+Лау ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15673/01/01
240.	<b>ОЛІЯ М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ, ПОДВІЙНОЇ РЕКТИФІКАЦІЇ</b>	-	олія м'яти перцевої	-	рідина (субстанція) у сталевих барабанах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ФРЕЙ+ЛАУ ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15086/01/01
241.	<b>ОМАКОР</b>	Omega-3-triglyceride s incl. other esters and acids	етиловий ефір омега-3-ненасичених жирних кислот 90	C10AX05	капсули м'які по 1000 мг; по 20, 28 або 100 капсул у флаконі; по 1 флакону в коробці	Абботт Лабораторіз ГмбХ	Німеччина	Абботт Лабораторіз ГмбХ, Німеччина (відповідальний за випуск серії); БАСФ АС, Норвегія (відповідальний за контроль серії); Геліта	Німеччина/ Данія/ Нідерланди/ Норвегія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/10147/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>АГ, Німеччина (відповідальний за контроль серії); ГМ Пек АпС, Данія (відповідальний за первинне та вторинне пакування); Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данія (відповідальний за контроль серії); Кетелент Джермані Ебербах ГмБХ, Німеччина (відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції); Кетелент Джермані Ебербах ГмБХ, Німеччина (відповідальний за контроль серії); Патеон Софтджелз Б.В., Нідерланди (відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції); Патеон Софтджелз Б.В., Нідерланди (відповідальний за контроль серії)</p>						
242.	ОМЕПРАЗОЛ	omeprazole	омепразол	A02BC01	порошок для розчину для ін'єкцій	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Шаньдун Юйсінь	Китайська	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/18868/01/01	

№ 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 40 мг, 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці			Фармасьютикал Ко., Лтд.	Народна Республіка	матеріалів: Зміни I типу			
243.	ОМЕПРАЗОЛ	omeprazole	омепразол	-	порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, in bulk: по 100 флаконів у картонній коробці	Дженофарм Лтд	Велика Британія	Шаньдун Юйсін Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/18869/01/01
244.	ОМНАДРЕН® 250	testosterone	тестостерон	G03BA03	розчин олійний для ін'єкцій, по 1 мл у ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	ТОВ "Бауш Хелс Україна"	Україна	Фармзавод Єльфа А.Т.	Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/5204/01/01
245.	ОРМАКС	azithromycin	Азитроміцин	J01FA10	капсули по 250 мг; по 6 капсул у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в паці 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	за рецептом	Не підлягає	UA/11108/01/01
246.	ОРМАКС	azithromycin	азитроміцин	J01FA10	порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл; по 11,34 г порошку (для 20 мл (400 мг) суспензії) у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою та дозуючим шприцом у картонній паці	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/11108/02/01
247.	ОРМАКС	azithromycin	Азитроміцин	J01FA10	порошок для оральної суспензії, 200 мг/5 мл; по 11,74 г порошку (для 20 мл (800 мг) суспензії) або по 17,6 г порошку (для	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" (повний цикл	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/11108/02/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					30 мл (1200 мг) суспензії у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою та дозуючим шприцом у картонній пачці			виробництва, випуск серії; контроль якості)					
248.	<b>ОРТОФЕН</b>	diclofenac	диклофенак натрію	M01AB05	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у пачці з картону	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	АТ "ВІТАМІНИ"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4819/01/01
249.	<b>ОТОТОН®</b>	combinations	феназон, лідокаїну гідрохлорид	S02DA30	краплі вушні по 16 г у флаконі; по 1 флакону разом з крапельницею у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/13775/01/01
250.	<b>ОФЕВ®</b>	nintedanib	нінтеданіб	L01XE31	капсули м'які по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	Не підлягає	UA/16115/01/01

№ 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
								bulk (не розфасованої продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічної чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
251.	ОФЕВ®	nintedanib	нінтеданіб	L01XE31	капсули м'які по 150 мг, по 10 капсул у блистері, по 6 блистерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Первинне (блистери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом	за рецептом	UA/16115/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>випуск серій лікарського засобу:  Берінгер  Інгельхайм  Фарма ГмБХ і  Ко.КГ,  Німеччина;  Виробництво,  упаковка та  контроль якості  (за  виключенням  мікробіологічної  чистоти) капсул  bulk (не  розфасованої  продукції):  Каталент  Німеччина  Ебербах ГмБХ,  Німеччина;  Альтернативна  лабораторія  для  проведення  контролю якості  (за  виключенням  мікробіологічно  ї чистоти):  А енд Ем  ШТАБТЕСТ  Лабор фур  Аналітик унд  Стабілітатспру  фунг ГмБХ,  Німеччина;  Альтернативна  лабораторія  для  проведення  контролю якості  мікробіологічно  ї чистоти):  СГС Інститут  Фрезеніус</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
252.	ОФЕВ®	nintedanib	нінтеданіб	L01XE3 1	капсули м'які по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти): А енд Ем	Німеччина	Зміни II типу	за рецептом	за рецептом	UA/16115/01/02

№ 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
								ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічно ї чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
253.	ОФЕВ®	nintedanib	нінтеданіб	L01XE3 1	капсули м`які по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччин а	Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої	Німеччи на	Зміни II типу	за рецептом	за рецепто м	UA/16115/01/01

№ 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
								продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічної чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
254.	ОФЕВ®	nintedanib	нінтеданіб	L01XE3 1	капсули м'які по 100 мг; по 10 капсул у блистері, по 6 блистерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Первинне (блистери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського	Німеччина /Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	за рецептом	UA/16115/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмБХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контролю якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (нерозфасован ої продукції): Каталент Німеччина Ебербах ГмБХ, Німеччина; Альтернативни й виробник капсул bulk (нерозфасован ої продукції) та контроль якості лікарського засобу (за виключенням мікробіологічної частоти): Каталент Франція Бенайм, Франція; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічно ї чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмбХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічно і чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, Німеччина; Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччина					
255.	ОФЕВ®	nintedanib	нінтеданіб	L01XE3 1	капсули м'які по 150 мг; по 10 капсул у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Первинне (блістери) та вторинне пакування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, Німеччина; Виробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції): Каталент	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	за рецептом	UA/16115/01/02

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>Німеччина Ебербах ГмБХ, Німеччина; альтернативний виробник капсул bulk (нерозфасованої продукції) та контроль якості лікарського засобу (за виключенням мікробіологічної частоти): Каталент Франція Бенайм, Франція; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості (за виключенням мікробіологічної чистоти): А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспру фунг ГмБХ, Німеччина; Альтернативна лабораторія для проведення контролю якості мікробіологічної чистоти: СГС Інститут Фрезеніус ГмБХ, Німеччина Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ,</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Німеччина					
256.	ПАНТЕКРЕМ®	dexpanthenol	декспантенол	D03AX03	крем 5 % по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/10978/01/01
257.	ПАПАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	papaverine	папаверин гідрохлорид	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СИННАТ ФАРМА ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17274/01/01
258.	ПАРАЦЕТАМОЛ	paracetamol	парацетамол	-	порошок кристалічний (АРС 176) (субстанція) у подвійних поліетиленових	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДА	Україна	подрібнення, просіювання парацетамолу, випуск серії: АТАБАЙ КІМ'Я	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника	-		UA/11492/01/01

№ 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
					пакетах для виробництва нестерильних лікарських форм	ЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		САНАІ ВІТІКАРЕТ А.С., Туреччина; виробництво парацетамолу, очистка і сушка: АТАБАЙ КІМ'Я САНАІ ВІТІКАРЕТ АС, Туреччина		реєстраційного посвідчення)			
259.	ПАРОКСЕТИН	paroxetine	пароксетину гідрохлорид	N06AB05	таблетки по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	Медокемі Лімітед	Кіпр	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/1498/01/01
260.	ПЕЛАРГОНІЙ КОРЕНІВ ЕКСТРАКТ СУХИЙ	-	сума умкаліну та умкалін-7-сульфату в перерахунок на скополетин та суху речовину	-	екстракт сухий (субстанція) в поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД"	Україна	ПАТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/20444/01/01
261.	ПЕНТОКСИФІЛІН	pentoxifylline	пентоксифілін	-	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» Україна	Україна	БАКУЛ ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11360/01/01
262.	ПЕНЦИКЛОВІР	penciclovir	пенцикловір	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Шанхай Фарма Груп Чангжоу Коні Фармасьютікал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18198/01/01

№ 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
						»							
263.	<b>ПЕНЦИКЛОВІР-ФІТОФАРМ</b>	penciclovir	пенцикловір	D06BV06	крем 1% по 5 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/14731/01/01
264.	<b>ПЕРЦЮ ВОДЯНОГО ЕКСТРАКТ</b>	-	Трава перцю водяного (Herba Polygoni hydropiperis)	B02BX	екстракт рідкий по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 25 мл або по 50 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл або по 50 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями та кришками; по 25 мл або по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями та	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	-	UA/0365/01/01

№ 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
					кришками; по 25 мл або по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в пачці								
265.	<b>ПІЛОЗЕЛЛА КОМПОЗИТУМ</b>	-	Spironolactonum D4; Hydrochlorothiazide D4; Amiloride D4; Apis D2; Hypophysissuis D12; Berberis TM; Solidago TM; Pilosella TM	-	краплі оральні, по 30 мл крапель у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці	Гуна С.п.а.	Італія	Гуна С.п.а.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/4540/01/01
266.	<b>ПІНАП</b>	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній пачці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайенс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль:	Греція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/18124/01/02

№ 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
								АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта					
267.	ПІНАП	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 4 таблетки у блистері; по 1 або по 2 блистери в картонній пацці	АТ "Фармак", Україна	Україна	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта	Індія/Греція/Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18124/01/03
268.	ПІНАП	tadalafil	тадалафіл	G04BE08	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 1 таблетці у блистері; по 1 блистеру в картонній пацці; по 2 таблетки у блистері; по 1, або по 2, або по 4 блистери в картонній пацці; по 4 таблетки у блистері; по 1 або по 2 блистери в картонній пацці	АТ "Фармак"	Україна	виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка: Коханс Лайфсайєнс Лімітед, Індія; первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль та випуск серії: Дженефарм С.А., Греція; мікробіологічний	Греція/Мальта	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18124/01/04

№ 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
								й контроль: АПЛ Свіфт Сервісез (Мальта) Лтд, Мальта					
269.	ПІРАЦЕТАМ	piracetam	пірацетам	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	НОРТИСТ ФАРМАСЬЮТИК АЛ ГРУП КОМПАНІ, ЛІМІТЕД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/14247/01/01
270.	ПК-МЕРЦ	amantadine	амантадину сульфат	N04BB01	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці	Мерц Фармасьютікалс ГмбХ	Німеччина	Продукція in bulk та контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль): Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Вторинне пакування, контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль) та випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфюер дерунг & Вербесервіс ГмбХ,	Німеччина/ Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/9031/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								Німеччина; Контроль якості (хіміко-фізичні випробування, мікробіологічний контроль): Лабораторія ф.о. Аналізів ф.о. Біолоджикаллі Ектив Компундс Латвіан Інстітют ф.о. Органік Сінтезіс, Латвія; Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина; Контроль якості (хіміко-фізичні випробування): ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ – Лабор Продакт Лайн Аналітікс, Німеччина; Евонік Оперейшнс ГмбХ, Німеччина						
271.	<b>ПЛАТИФІЛІНУ ГІДРОТАРТРАТ</b>	-	платифіліну гідротартрат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТОВ "БІОПОЛЮС"	Грузія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16640/01/01	

№ 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
272.	<b>ПОЛИНУ НАСТОЙКА</b>	-	Трава полину (Absinthii herba)	A15	настойка; по 25 мл у флаконах скляних, укупорених пробками або пробками-крапельницями і кришками; по 25 мл у флаконі скляному, укупореному пробками або пробками-крапельницями і кришками; по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах скляних, укупорених пробками-крапельницями і кришками; по 50 мл у флаконі скляному, укупореному пробками-крапельницями і кришками; по 1 флакону в пачці; по 25 мл або по 50 мл у флакони полімерні, укупорені пробками-крапельницями та кришками; по 25 мл або по 50 мл у флакони полімерні, укупорені пробками-крапельницями та кришками; по 1 флакону в пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/2264/02/01
273.	<b>ПРАДАКСА®</b>	Dabigatran etexilate	дабігатрану етексилат	B01AE07	капсули тверді по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/10626/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					3, або 6 блістерів у картонній коробці	ГмбХ		Ко. КГ		Зміни II типу			
274.	ПРАДАКСА®	Dabigatran etexilate	дабігатрану етексилат	B01AE07	капсули тверді по 110 мг; по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/10626/01/02
275.	ПРАДАКСА®	Dabigatran etexilate	дабігатрану етексилат	B01AE07	капсули тверді по 150 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або по 6 блістерів у картонній коробці	Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ	Німеччина	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу	за рецептом		UA/10626/01/03
276.	ПРОГРАФ®	tacrolimus	такролімус	L04AD02	концентрат для приготування розчину для внутрішньовенного введення, 5 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пластиковій чарунковій упаковці; по 1 упаковці в картонній пачці	Астеллас Фарма Юроп Б.В.	Нідерланди	Астеллас Ірланд Ко., Лтд	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання коду АТХ в наказі МОЗ України</b>  Зміни II типу	за рецептом		UA/4994/01/01
277.	ПРОКСІУМ®	rantoprazole	пантопразолу натрію сесквігідрат	A02BC02	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 40 мг; по 8 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній пачці	ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед	Мальта	Лабораторіос Нормон С.А.	Іспанія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу МОЗ)	за рецептом		UA/13996/01/01
278.	ПРОТЕФЛАЗІД®	-	флавоноїди Протефлазиду, одержані із суміші трави Щучки дернистої (Herba Deschampsia caespitosa L.) та трави	J05AX, G02CX	супозиторії; по 5 супозиторіїв по 3 г у блістері; по 1, або 2, або 3 блістери у пачці з картону	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна	ТОВ "НВК "Екофарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/4220/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			Війника наземного (Herba Calamagrostis epigeios L.)										
279.	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	-	Трава пустирника (Herba Leonuri)	N05CM	настойка; по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 25 мл або по 50 мл у флаконах; по 25 мл у флаконах укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл у флаконі укупореному пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах укупорених пробками-крапельницями; по 50 мл у флаконі укупореному пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками з контролем першого розкриття; по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками з контролем першого розкриття; по 1	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	Без рецепта		UA/6543/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакону в пачці; по 50 мл у флаконах полімерних, закупорених пробками-крапельницями та кришками; по 50 мл у флаконі полімерному, закупореному пробкою-крапельницею та кришкою; по 1 флакону в пачці.								
280.	РАНОЗИН®	ranolazine	ранолазину	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 375 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20181/01/01
281.	РАНОЗИН®	ranolazine	ранолазину	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20181/01/02
282.	РАНОЗИН®	ranolazine	ранолазину	C01EB18	таблетки пролонгованої дії по 750 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20181/01/03
283.	РАУВОЛЬФІІ ЕКСТРАКТ (СУМА АЛКАЛОЇДІВ РАУВОЛЬФІІ)	rauwolfia alkaloids, whole root	екстракт раувольфії (сума алкалоїдів раувольфії) - суміш різних типів алкалоїдів, які містяться в корі коренів	-	аморфний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ІНДО ФІТОКЕМ ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460)	-		UA/15202/01/01

№ 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
			раувольфі і блювотної (Rauwolfia vomitoria)										
284.	<b>РИТМОНОРМ®</b>	proprafenone	пропафенону гідрохлорид	C01BC03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці	Абботт Лабораторізі ГмбХ	Німеччина	Аббві Дойчланд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина або Бента Ліон, Франція	Німеччина/Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	За рецептом		UA/8928/01/01
285.	<b>РИЦИНОВА ОЛІЯ</b>	castor oil	олія рицинова	A06AB05	олія оральна по 30 г або по 100 г у флаконах	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ «ФІТОФАРМ», Україна; відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості: ТОВ "Фарма Черкас", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/9198/01/01
286.	<b>РІНВОК®</b>	upadacitinib	упадацитиніб	L04AF03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, 15 мг; №28: по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	Еббві Біофармась ютікалз ГмбХ	Швейцарія	первинне та вторинне пакування, випуск серії: Еббві С.р.л., Італія; виробництво лікарського	Італія/Ірландія / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18371/01/01

№ 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
								засобу, тестування: Еббві Айрленд НЛ Б.В., Ірландія; тестування під час зберігання: Еббві Інк., США					
287.	<b>РОЗЧИН РІНГЕРА</b>	electrolytes	натрію хлорид, калію хлорид, кальцію хлориду дигідрат	B05BB01	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2400/01/01
288.	<b>РОФІТІС®</b>	electrolytes in combination with other drugs	сорбітол, натрію ацетату тригідрат, натрію хлорид, калію хлорид, магнію хлориду гексагідрат, кальцію хлориду дигідрат	B05BB04	розчин для інфузій, по 100 мл або 200 мл, або 400 мл, або 500 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці	АТ "Фармак"	Україна	повний цикл виробництва: АТ "Фармак", Україна; візуальна інспекція флаконів, маркування флаконів та вторинне пакування, контроль готового продукту: ПрАТ "Інфузія", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20434/01/01
289.	<b>САБРИЛ</b>	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	Не підлягає	UA/19774/01/01
290.	<b>САБРИЛ</b>	vigabatrin	вігабатрин	N03AG04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500	ТОВ "Санофі-Авентіс"	Україна	ПАТЕОН ФРАНЦІЯ	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом	Не підлягає	UA/19774/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					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	Україна"				Зміни I типу			
291.	САГІЛІЯ®	rasagiline	разагілін	N04BD02	таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	Медокемі ЛТД	Кіпр	виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Медокемі Лімітед, Кіпр;  виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:  Делорбіс Фармасьютікалс ЛТД, Кіпр;  виробництво	Кіпр/Португалія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18155/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Ірбефар - Індастрія Фармасьютіка, С.А., Португалія					
292.	<b>САЛІЦИЛОВА МАЗЬ</b>	salicylic acid	кислота саліцилова	D02AF	мазь 2 %; по 25 г у контейнерах; по 20 г або 25 г у тубах; по 20 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці; по 20 г або по 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6683/01/01
293.	<b>САЛІЦИЛОВА МАЗЬ</b>	salicylic acid	кислота саліцилова	D02AF	мазь 5 %, по 25 г у контейнерах; по 20 г або 25 г у тубах; по 20 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці; по 20 г або 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6683/01/02
294.	<b>САЛІЦИЛОВА МАЗЬ</b>	salicylic acid	кислота саліцилова	D02AF	мазь 10 %, по 25 г у контейнерах; по 20 г або 25 г у тубах; по 20 г або по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці; по 20 г або по 25 г у тубах ламінатних; по 20 г або по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/6683/01/03
295.	<b>САЛЬБРОКСОЛ</b>	-	амброксо	R03AK0	таблетки, по 10	Публічне	Україна	виробництво за	Україна	внесення змін до	за		UA/6932/01/01

№ 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
			лу гідрохлорид, сальбутамолу сульфат	4	таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в пачці з картону	акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"		повним циклом: Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна; виробництво, пакування, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм", Україна; контроль серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецептом		
296.	САНАКСОН ПЛЮС - 1000	Ceftriaxone and beta-lactamase inhibitor	цефтриаксон натрію, сульбактам натрію	J01DD63	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг/500 мг, по 1 флакону у картонній упаковці	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: <b>уточнення написання коду АТХ в наказі МОЗ України</b>	за рецептом		UA/20298/01/01
297.	СЕДАФІТОН®	-	валеріани кореневищ з коренями екстракт густий (Valeriana e radix cum radicibus), пустирник а трави екстракт	N05CM	таблетки, по 12 таблеток у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пачці	ПРАТ "ФІТОФАРМ"	Україна	відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво,	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/4826/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			густий (Leonuri herba), глоду плодів екстракт густий					первинне/вторинне пакування та контроль якості: АТ "Лубнифарм", Україна; відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль/випробування серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна					
298.	СЕРТОФЕН	dexketoprofen	декскетопрофен	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"	Україна	ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/14649/01/01
299.	СЕРТОФЕН	dexketoprofen	декскетопрофен	M01AE17	розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 або по 6 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки у картонній коробці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/20868/01/01
300.	СИЛІМАРИН	Silymarin	Розторопші плямистої плоди (Milk thistle fruit)	-	аморфний порошок (субстанція) для фармацевтичного застосування у поліетиленових пакетах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ТЕВА ЧЕХ ІНДАСТРІС С.Р.О.	Чеська Республіка	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15672/01/01
301.	СИМВАСТАТИН	simvastatin	симвастатин	-	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ	Україна	ШАОСІН ЦЗІНСІНЬ ФАРМАСЬЮТІК АЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП)	-		UA/18073/01/01

№ 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
					поліетиленових для фармацевтичного застосування	ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				(власника реєстраційного посвідчення)			
302.	СИМВАСТАТИН	simvastatin	симвастатин	-	кристалічний порошок (субстанція) у тришарових ламінованих пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ХЕНАНЬ ТОПФОНД СКІ-ТЕК КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/19255/01/01
303.	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	sulfur	сірка	D10AB02	мазь 33,3 %, по 25 г або по 50 г у контейнерах; по 20 г або по 40 г у тубах; по 20 г або по 40 г у тубі; по 1 тубі у паці з картону; по 20 г, по 25 г або по 40 г у тубах ламінатних; по 20 г, по 25 г або по 40 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в картонній паці	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/6682/01/01
304.	СКІНОРЕН®	azelaic acid	азелаїнова кислота	D10AX03	гель 15 %, по 5 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі в картонній паці	ЛЕО Фарма А/С	Данія	ЛЕО Фарма Мануфактурінг Італі СРЛ	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу Зміни II типу	без рецепта		UA/1074/01/01
305.	СКІНОРЕН®	azelaic acid	азелаїнова кислота	D10AX03	крем 20 %; по 30 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці	ЛЕО Фарма А/С	Данія	ЛЕО Фарма Мануфактурінг Італі СРЛ	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/1074/02/01
306.	СПИРТ	-	кислота	M02AX1	розчин для	ПрАТ	Україна	ПрАТ	Україна	внесення змін до	без	підлягає	UA/6546/01/01

№ 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
	<b>МУРАШИННИЙ</b>		мурашина	0	зовнішнього застосування спиртовий; по 40 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах скляних, укупорених пробками та кришками; по 40 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону; по 40 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками; по 40 мл або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі полімерному, укупореному кришкою; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 мл у флаконах полімерних, укупорених насадками та кришками; по 100 мл у флаконі полімерному, укупореному насадкою та кришкою; по 1 флакону в пачці з картону	Фармацевтична фабрика "Віола"		Фармацевтична фабрика "Віола"		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецепта		
307.	<b>СУЛЬФАДИМІДИН</b>	Sulfadimidine	сульфадимідин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових	Публічне акціонерне товариство "Науково-	Україна	Нанхай Бейша Фармасьютикал Ко., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	-		UA/13476/01/01

№ 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
					пакетах для фармацевтичного застосування	виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"							
308.	TAMICTER	tamsulosin and dutasteride	дутастерид, тамсулозин гідрохлорид	G04CA52	капсули тверді; по 30 або по 90 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробництво проміжного продукту, готового лікарського засобу, пакування, контроль якості, випуск серії: ЛАБОРАТОРІО С ЛЕОН ФАРМА С.А., Іспанія; Виробництво проміжного продукту: Зентіва С.А., Румунія; Альтернативне вторинне пакування: АТДІС ФАРМА, С.Л., Іспанія; Альтернативне вторинне пакування: МАНАНТІАЛ ІНТЕГРА С.Л.Ю., Іспанія; Альтернативне первинне та вторинне пакування: ЛАБОРАТОРІО С ЛІКОНСА С.А., Іспанія; Виробництво проміжного продукту: ЛАБОРАТОРІО	Іспанія/Румунія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/18497/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								С ЛІКОНСА С.А., Іспанія					
309.	ТАНТІВЕРТ	benzydami ne	бензидаміну гідрохлорид	A01AD0 2	розчин для ротової порожнини, 1,5 мг/мл; по 120 мл у флаконі зі скла або пластику; по 1 флакону в комплекті з мірним стаканчиком у картонній коробці	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс"	Україна	всі стадії циклу виробництва, крім контролю якості, первинного та вторинного пакування: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна; первинне та вторинне пакування, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна; всі стадії циклу виробництва крім випуску серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я», Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/16355/01/01
310.	ТАНТІВЕРТ	benzydami ne	бензидаміну гідрохлорид	A01AD0 2	спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл, по 30 мл у флаконі зі скла або з пластику; по 1	Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна	випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/16355/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					флакону зі спрейдозатором у коробці	"Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна		"Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна; всі стадії циклу виробництва крім контролю якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна; всі стадії циклу виробництва, крім випуску серії: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ЗДОРОВ'Я», Україна					
311.	ТАНТУМ ВЕРДЕ®	benzydamine	бензидаміну гідрохлорид	A01AD02	розчин для ротової порожнини, 1,5 мг/мл, по 120 мл або 240 мл у флаконі з мірним стаканчиком; по 1 флакону у картонній коробці	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.	Італія	Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта	підлягає	UA/3920/01/01
312.	ТВІНРИКС ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГЕПАТИТІВ А (ІНАКТИВОВАНА) І В (АДСОРБОВАНА)	-	вірус гепатиту А (інактивований) <sup>(1,2)</sup> ; поверхневий антиген вірусу гепатиту В <sup>(3,4)</sup>	J07BC20	суспензія для ін'єкцій; по 1 дозі (1 мл/дозу) у попередньо наповненому шприці № 1 у комплекті з голкою	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	Маркування та пакування готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз, Франція; Формування вакцини, наповнення в	Франція / Бельгія/ Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/13056/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
			<sup>(1)</sup> вироблено на диплоїдних клітинах людини MRC-5 <sup>(2)</sup> адсорбований на алюмінію гідроксиді, гідратованому 0,05 мг Al <sub>3</sub> <sup>+</sup> <sup>(3)</sup> вироблено у клітинах дріжджової культури <i>Saccharomyces cerevisiae</i> за технологією рекомбінантною ДНК <sup>(4)</sup> адсорбований на алюмінію фосфаті					шприці, проведення контролю якості, маркування і пакування готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія; Формування вакцини, наповнення в шприці, проведення контролю якості: СмітКляйн Бічем Фарма ГмБХ унд Ко. КГ, Німеччина; Випуск серії готового продукту: ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А., Бельгія					
313.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД</b>	temozolomide	темозолomid	L01AX03	капсули тверді, по 20 мг; по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ЛІМІТЕД, Індія;	Індія/ Велика Британія/ Італія/ Мальта/ Угорщина/ Польща	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/19158/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютикал з Лімітед, Індія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптіз Індастріал Сп. з о.о., Польща;  Контроль якості: Місом Лабс Лтд., Мальта;  Контроль якості:</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Контроль якості: Єврофінс Аналітикал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Контроль якості: ЛАБНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща						
314.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД</b>	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули тверді, по 100 мг; по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ЛІМІТЕД, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас	Індія/ Велика Британія/ Італія/ Польща / Мальта/ Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19158/01/02	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення	
								<p>Фармасьютікал з Лімітед, Індія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування:  АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування:  АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія;  Додаткова дільниця з вторинного пакування:  Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща;  Контроль якості: Місом Лабс Лтд., Мальта;  Контроль якості:  Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта;  Контроль якості:  Єврофінс Аналітикал Сервісез</p>						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								Хангері Кфт., Угорщина; Контроль якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
315.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД</b>	temozolo mide	темозоло мід	L01AX03	капсули тверді, по 140 мг; по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ЛІМІТЕД, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА	Індія/ Велика Британія /Італія/ Польща /Мальта / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19158/01/03

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								<p>ЛІМІТЕД, Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ</p> <p>ЛІМІТЕД, Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Контроль якості: Місом Лабс Лтд., Мальта; Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Контроль якості: ЛАБНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості:</p>					

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
								ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща					
316.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД</b>	temozolo mide	темозоло мід	L01AX0 3	капсули тверді, по 180 мг; по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ЛІМІТЕД, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікал з Лімітед, Індія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН	Індія/ Велика Британія/ Італія/ Польща /Мальта / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19158/01/04

№ 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	
								(Італія) СПА, Італія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Контроль якості: Місом Лабс Лтд., Мальта; Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Контроль якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа						

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
317.	<b>ТЕМОЗОЛОМІД АККОРД</b>	temozolo mide	темозоло мід	L01AX0 3	капсули тверді, по 250 мг; по 1 капсулі у саше, по 5 саше у пачці	Аккорд Хелскеа С.Л.У.	Іспанія	Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: ІНТАС ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ ЛІМІТЕД, Індія; Виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютикал з Лімітед, Індія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД,	Індія/ Велика Британія/ Італія/ Польща /Мальта / Угорщина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19158/01/05

№ 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	
								Велика Британія; Додаткова дільниця з вторинного пакування: Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща; Контроль якості: Місом Лабс Лтд., Мальта; Контроль якості: Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта; Контроль якості: Єврофінс Аналітікал Сервісез Хангері Кфт., Угорщина; Контроль якості: ЛАБАНАЛІЗІС С.Р.Л, Італія; Контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна Лабораторія, Угорщина; Відповідальний за випуск серії: Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. Склад Імпортера, Польща						
318.	<b>ТЕРОНРЕД</b>	abiraterone	абіратерон	L02BX03	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 120 таблеток	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд, ФТО-7	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення	за рецептом		UA/18213/01/01	

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					у контейнері з ПЕ високої щільності з кришкою, недоступною для відкриття дітьми. Всередину контейнера поміщено пакет з адсорбентом кисню з попереджувальним написом. По 1 контейнеру в картонній коробці					написання упаковки в наказі МОЗ України Зміни І типу			
319.	<b>ТЕСТОСТЕРОНУ ПРОПІОНАТ</b>	testosterone	тестостерону пропіонат	G03BA03	розчин для ін'єкцій 5 % в етилолеаті; по 1 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці з картону; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8930/01/02
320.	<b>ТІАМАЗОЛ</b>	thiamazole	тіамазол	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Чичжоу Дуншен Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/18390/01/01
321.	<b>ТОБРИНЕКСТ КОМБІ</b>	dexamethasone and antiinfectives	тобраміцин та дексаметазон	S01CA01	мазь очна, по 5 г мазі у тубі з алюмінієвої фольги з канюлею та пластмасовою кришечкою, що нагвинчується; по 1 тубі в картонній коробці	Некстфарм ГмбХ	Республіка Австрія	БАЛКАНФАРМА-РАЗГРАД АД	Болгарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/17883/01/01
322.	<b>ТРАНЕКСАМОВА КИСЛОТА</b>	tranexamic acid	транексмова кислота	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДА	Україна	ЧАНЧЖОУ ІНЬШЕН ФАРМАСЬЮТИКАЛ КО., ЛТД.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника	-		UA/15149/01/01

№ 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
					пакетах для фармацевтичного застосування	ЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				реєстраційного посвідчення)			
323.	<b>ТРЕНАКСА</b>	tranexamic acid	транексамова кислота	B02AA02	розчин для ін'єкцій по 500 мг/5 мл; по 5 мл в ампулах; по 5 ампул в картонній коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Іммакул Лайфсайєнсиз Приват Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/18823/01/01
324.	<b>ТРИАМЦИНОЛОНУ АЦЕТОНІД МІКРОНІЗОВАНИЙ</b>	Triamcinolone	триамцинолону ацетонід	-	кристалічний порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Фармабіос СпА (виробництво триамцинолону ацетоніду), Італія; Мікрокем С.Р.Л. (мікронізація триамцинолону ацетоніду), Італія	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17388/01/01
325.	<b>ТРИМЕТОПРИМ</b>	trimethoprim	триметоприм	-	порошок (субстанція), у двох шарових поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Шоугуан Фукан Фармасьютикал Ко.,Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/17862/01/01
326.	<b>ТРИФЛУОПЕРАЗИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	trifluoperazine	трифлуоперазину гідрохлорид	-	порошок (субстанція) у подвійних пакетах з поліетилену для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Анфар Лабораторіз Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10840/01/01
327.	<b>ТРОМБАСЕЛ</b>	prasugrel	прасугрель	B01AC22	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробник, відповідальний за виробництво,	Іспанія/Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/20175/01/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					блістери, по 3 блістери в картонній коробці			пакування, контроль якості та випуск серії: НЕЙРАКСФАР М ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ С.Л., Іспанія; Альтернативний виробник, відповідальний за мікронізацію проміжного продукту: Джетфарма СА, Швейцарія; Альтернативний виробник, відповідальний за мікробіологічне тестування: МІКРО-БІОС, С.Л., Іспанія					
328.	ТРОМБАСЕЛ	prasugrel	прасугрел ь	B01AC2 2	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блистері, по 3 блістери в картонній коробці або по 14 таблеток у блистері, по 7 блістерів в картонній коробці	Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед	Англія	Виробник, відповідальний за виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії: НЕЙРАКСФАР М ФАРМАСЬЮТІК АЛЗ С.Л., Іспанія; Альтернативний виробник, відповідальний за мікронізацію проміжного продукту: Джетфарма СА, Швейцарія; Альтернативний виробник, відповідальний	Іспанія/ Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/20175/01/02

№ 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
								за мікробіологічне тестування: МІКРО-БІОС, С.Л., Іспанія					
329.	ТУГІНА	tranexamsic acid	транексамова кислота	B02AA02	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в лотку з ПВХ; кожен лоток в упаковці з картону	АМОЛ ФАРМАСЬ ЮТІКАЛС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД	Індія	Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)  Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/8117/01/01
330.	УЛСЕПАН	pantoprazole	пантопразол	A02BC02	таблетки кишковорозчинні, по 40 мг по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній упаковці	ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»	Україна	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/12747/01/01
331.	ФАМОТИДИН	famotidine	фамотидин	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Накода Кемікалз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13181/01/01
332.	ФАРМАДОЛ®	acetylsalicylic acid, combination exl. psycholeptics	ацетилсаліцилова кислота, парацетамол, кофеїн	N02BA51	таблетки по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 5 блістерів у пачці з картону	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	без рецепта		UA/8183/01/01
333.	ФАСПІК	ibuprofen	ібупрофен	M01AE01	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг; по 6 таблеток у блістері; по 1 блістеру у	Замбон С.П.А.	Італія	Замбон С.П.А.	Італія	Зміни І типу	без рецепта		UA/5137/02/01

№ п/п	Назва лікарського засобу	Міжнародна непатентована назва*	Назва діючої речовини	Код АТХ	Форма випуску (лікарська форма, упаковка)	Заявник	Країна заявника	Виробник	Країна виробника	Реєстраційна процедура	Умови відпуску	Рекламування**	Номер реєстраційного посвідчення
					картонній пачці								
334.	<b>ФЕНІБУТ 250</b>	phenibut	фенібут	N06BX22	капсули тверді по 250 мг, по 10 капсул у блістері, по 2 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: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/21020/01/01
335.	<b>ФЕНІЛЕФРИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	phenylephrine	фенілефрину гідрохлорид	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ЮНІЧЕМ ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10607/01/01
336.	<b>ФЕНІНДІОН</b>	phenindione	феніндіон	-	кристали (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СІА "НОЗЕРН СИНТЕЗІС"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15650/01/01
337.	<b>ФЕНТАВЕРА 100 МКГ/ГОД</b>	fentanyl	фентаніл	N02AB03	пластир трансдермальний по 100 мкг/год, по 1 пластиру трансдермальному у саше з функцією захисту від відкривання дітьми; по 5 саше у картонній коробці з контролем першого відкриття	Асіно АГ	Німеччина	Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Луїе Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Асіно АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15831/01/05
338.	<b>ФЕНТАВЕРА 12 МКГ/ГОД</b>	fentanyl	фентаніл	N02AB03	пластир трансдермальний	Асіно АГ	Німеччина	Виробництво нерозфасовано	Німеччина	внесення змін до реєстраційних	за рецептом	Не підлягає	UA/15831/01/01

№ 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 12 мкг/год, по 1 пластиру трансдермальному у саше з функцією захисту від відкривання дітьми; по 5 саше у картонній коробці з контролем першого відкриття			ї продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Луйе Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Асіно АГ, Німеччина		матеріалів: Зміни І типу  Зміни І типу			
339.	<b>ФЕНТАВЕРА 25 МКГ/ГОД</b>	fentanyl	фентаніл	N02AB03	пластир трансдермальний по 25 мкг/год, по 1 пластиру трансдермальному у саше з функцією захисту від відкривання дітьми; по 5 саше у картонній коробці з контролем першого відкриття	Асіно АГ	Німеччина	Виробництво нерозфасовано ї продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Луйе Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Асіно АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15831/01/02
340.	<b>ФЕНТАВЕРА 50 МКГ/ГОД</b>	fentanyl	фентаніл	N02AB03	пластир трансдермальний по 50 мкг/год, по 1 пластиру трансдермальному у саше з функцією захисту від відкривання дітьми; по 5 саше у картонній коробці з контролем першого відкриття	Асіно АГ	Німеччина	Виробництво нерозфасовано ї продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Луйе Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Асіно АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/15831/01/03
341.	<b>ФЕНТАВЕРА 75 МКГ/ГОД</b>	fentanyl	фентаніл	N02AB03	пластир трансдермальний по 75 мкг/год, по 1 пластиру трансдермальному у саше з функцією захисту від відкривання дітьми; по 5 саше у картонній коробці з контролем першого відкриття	Асіно АГ	Німеччина	Виробництво нерозфасовано ї продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Луйе Фарма АГ, Німеччина; Випуск серії: Асіно АГ, Німеччина	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/15831/01/04
342.	<b>ФЕСГО®</b>	Pertuzuma	Пертузум	L01XY0	розчин для ін'єкцій,	ТОВ "Рош	Україна	Ф.Хоффманн-	Швейцарія	внесення змін до	за		UA/19640/01/01

№ 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
		b and trastuzumab	аб, трастузумаб	2	600 мг/600 мг, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці;	Україна"		Ля Рош Лтд	рія	реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	рецептом		
343.	ФЕСГО®	Pertuzumab and trastuzumab	Пертузумаб, трастузумаб	L01XY02	розчин для ін'єкцій, 1200 мг/600 мг; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	ТОВ "Рош Україна"	Україна	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/19640/01/02
344.	ФІНАСТЕРИД	Finasteride	фінастерид	-	кристалічна тверда речовина (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Гетеро Лабс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/12405/01/01
345.	ФЛАМІДЕЗ®	diclofenac, combination	парацетамол, диклофенак калію, серратіопептидаза	M01AB55	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 3, або по 10 блістерів у картонній паці	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕНСІЗ (ЕФЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед Індія; Сага Лайфсаенсиз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом	Не підлягає	UA/7061/01/01
346.	ФЛАМІДЕЗ®	diclofenac, combination	парацетамол, диклофенак калію, серратіопептидаза	-	таблетки, вкриті плівковою оболонкою in bulk: 2500 таблеток у пакетах із фольги алюмінієвої	ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЕНСІЗ (ЕФЗЕТ І)	ОАЕ	Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія; Сага Лайфсаенсиз Лімітед, Індія	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	-		UA/7062/01/01
347.	ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 50 мг; по 10 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у паці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/1153/01/01
348.	ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 100 мг; по 10 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 1	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/1153/01/02

№ 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
					контурний чарунковий упаковці у пачці								
349.	<b>ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ</b>	fluconazole	флуконазол	J02AC01	капсули по 150 мг по 1 капсулі у контурний чарунковий упаковці, по 1 контурний чарунковий упаковці у пачці; по 1 капсулі у контурний чарунковий упаковці, по 2 або 3 контурні чарункові упаковки у пачці	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	№2, №3 - за рецептом; № 1 - без рецепта		UA/1153/01/03
350.	<b>ФЛУОЦИНОЛОН У АЦЕТОНІД МІКРОНІЗОВАНИЙ</b>	flucinolone acetone	флуоцінолону ацетонід	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	виробництво флуоцінолону ацетоніду: Фармабіос Спа, Італія; мікронізація флуоцінолону ацетоніду: Мікрокем С.Р.Л., Італія	Італія/Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16540/01/01
351.	<b>ФЛУТИКАЗОНУ ПРОПІОНАТ</b>	fluticasone	флутіказону пропіонат	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Індустріале Кіміка С.Р.Л.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/15965/01/01
352.	<b>ФОРЕКОКС ТРЕК</b>	rifampicin, pyrazinamide, ethambutol and isoniazid	рифампіцин, піразинамід, етамбутолу гідрохлорид, ізоніазид	J04AM06	таблетки, вкриті оболонкою; по 6 таблеток у стріпі, по 10 стріпів у картонній коробці; по 28 таблеток у блістері, по 24 блістери у картонній коробці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/7796/01/01
353.	<b>ФУРОСЕМІД</b>	furosemid	фуросемід	-	порошок	ТОВАРИСТВО	Україна	Іпка	Індія	внесення змін до	-		UA/9765/01/01

№ 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
		e	д		(субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ВОЗ ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		Лабораторізі Лімітед		реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)			
354.	<b>ХАВРИКС 1440 ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГЕПАТИТУ А</b>	hepatitis A, inactivated, whole virus	антиген вірусу гепатиту А	J07BC02	суспензія для ін'єкцій 1440 Од ELISA; по 1 мл (1 доза) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 1 мл (1 доза) в попередньо наповненому шприці у комплекті з голкою; по 1 шприцу в картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 1 мл (1 доза) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 1 мл (1 доза) в попередньо наповненому шприці у комплекті з голкою; по 1 шприцу в картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою	ГлаксоСміт Кляйн Експорт Лімітед	Велика Британія	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.	Бельгія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу	за рецептом		UA/16497/01/02
355.	<b>ХАВРИКС 720</b>	hepatitis	антиген	J07BC0	суспензія для	ГлаксоСміт	Велика	ГлаксоСмітКля	Бельгія	внесення змін до	за		UA/16497/01/01

№ 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
	<b>ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГЕПАТИТУ А</b>	A, inactivated, whole virus	вірусу гепатиту А	2	ін'єкцій 720 ОД ELISA; по 0,5 мл (1 доза) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо наповненому шприці у комплекті з голкою; по 1 шприці в картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 0,5 мл (1 доза) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо наповненому шприці у комплекті з голкою; по 1 шприці в картонній коробці з маркуванням іноземними мовами зі стикером українською мовою	Кляйн Експорт Лімітед	Британія	Йн Біолоджикалз С.А.		реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>рецептом</i>		
356.	<b>ХІЛО-КОМОД®</b>	sodium hyaluronate	натрію гіалуронат	S01XA20	краплі очні, 1 мг/мл; по 10 мл у багатодозовому контейнері, оснащеному повітронепроникним насосом та закритому ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	<i>без рецепта</i>		UA/7443/01/01
357.	<b>ХІЛО-КОМОД®</b>	sodium	натрію	S01XA2	краплі очні, 2	УРСАФАРМ	Німеччина	УРСАФАРМ	Німеччина	внесення змін до	<i>без</i>		UA/7443/01/02

№ 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
	<b>ФОРТЕ</b>	hyaluronate	гіалуронат	0	мг/мл; по 10 мл у багатодозовому контейнері, оснащеному повітронепроникним насосом та закритому ковпачком; по 1 контейнеру в картонній коробці	Арцнайміттель ГмБХ	а	Арцнайміттель ГмБХ	на	реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	рецепта		
358.	<b>ХЛОРБУТАНОЛ ГЕМІГІДРАТ</b>	chlorobutanol	хлорбутанол гемігідрат	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	АТ "ОЛАЙНФАРМ"	Латвія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/20226/01/01
359.	<b>ХЛОРГЕКСИДИН У ГЛЮКОНАТ 20 %</b>	chlorhexidine	хлоргексидину глюконат	-	рідина (субстанція) у поліетиленових барабанах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Ж.Амфрай Лабораторіз	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/10740/01/01
360.	<b>ХЛОРПРОМАЗИНУ ГІДРОХЛОРИД</b>	chlorpromazine	хлорпромазину гідрохлорид	-	порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Р. Л. Файн Кем	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11228/01/01
361.	<b>ХЛОРТРИАНІЗЕН</b>	chlorotriazine	хлортрианізен	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових або ламінованих пакетах для	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ	Україна	Чонгквінг Вейкам Фармасьютікал КО., ЛТД, Китай	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного	-		UA/5609/01/01

№ 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
					фармацевтичного застосування	«КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»				посвідчення)			
362.	<b>ХЛОРФЕНАМІНУ МАЛЕАТ</b>	chlorphenamine	хлорфенаміну малеат	-	кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	СУПРІЯ ЛАЙФСАЙНС ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11229/01/01
363.	<b>ХОНДРОЇТИН СУЛЬФАТ НАТРІЮ</b>	Chondroitin sulfate	хондроїтин сульфат натрію	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Янтаї Донгченг Біокемікалз Ко., Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/11183/01/01
364.	<b>ЦЕЛЕКОКСИБ</b>	celecoxib	целекоксиб	-	кристалічний або аморфний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	МАЙКРО ЛЕБС ЛІМІТЕД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/13109/01/01
365.	<b>ЦЕЛЕКОКСИБ</b>	celecoxib	целекоксиб	-	кристалічний або аморфний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Аарті Драгз Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/14392/01/01
366.	<b>ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД</b>	imiglucerase	іміглюцер аза	A16AB02	порошок для приготування концентрату для	Санові Б.В.	Нідерланди	Виробництво кінцевого продукту	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/8659/01/02

№ 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
					розчину для інфузій по 400 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці			(fill/finish), контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія		Зміни I типу			
367.	<b>ЦЕРЕЗИМ® 400 ОД</b>	imiglucerase	іміглюцер аза	A16AB02	порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 400 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці	Санофі Б.В.	Нідерланди	Виробництво кінцевого продукту (fill/finish), контроль серії, пакування, маркування, місцезнаходження уповноваженої особи, випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія	Ірландія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8659/01/02
368.	<b>ЦЕТИРИЗИН-ТЕВА</b>	cetirizine	цетиризин у дигідрохлорид	R06AE07	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 5 блістерів у коробці	ТОВ «Тева Україна»	Україна	Меркле ГмБХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості)	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/7158/01/01
369.	<b>ЦЕТРИМАК</b>	levocetirizine	левоцетиризин у дигідрохлорид	R06AE09	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній упаковці	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта		UA/16082/01/01
370.	<b>ЦЕФТАЗИДИМ АНАНТА</b>	ceftazidime	Цефтазидим	J01DD02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1	Ананта Медікеар Лтд.	Велика Британія	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів:	за рецептом		UA/15346/01/01

№ 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
					флакон з порошком у коробці з картону					Зміни I типу			
371.	<b>ЦИНАРИЗИН</b>	cinnarizine	(Е)-1-(дифеніл метил)-4-(3-фенілпроп-2-еніл)піперазин	-	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	Флемінг Леборетеріс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16072/01/01
372.	<b>ЦИПРАЛЕКС</b>	escitalopram	есциталопрам	N06AB10	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Х. Лундбек А/С, Данія; Випробування за показником «Мікробіологічна чистота»: Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данія	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/8760/01/01
373.	<b>ЦИПРАМІЛ</b>	citalopram	циталопрам	N06AB04	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	Лундбек Експорт А/С	Данія	Виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, випуск серій: Х. Лундбек А/С, Данія; Випробування за показником «Мікробіологічна чистота»: Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг	Данія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/2210/01/02

№ 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
								Денмарк А/С, Данія					
374.	ЦИСТО-АУРИН®	-	сухий екстракт трави золотарника звичайного	G04BX50	таблетки по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 6 блістерів у картонній коробці	Еспарма ГмбХ	Німеччина	виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Адванс Фарма ГмбХ, Німеччина; контроль якості: Фарма Вернігероде ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: еспарма Фарма Сервісез ГмбХ, Німеччина;	Німеччина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	без рецепта	підлягає	UA/13325/01/01
375.	ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ	citicoline	цитиколін натрію	-	кристали або кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я» Україна	Україна	Цзеньцзі Фармасьютикалз (Сучжоу) Лтд.	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16728/01/01
376.	ЦИТОМОКСАН®	moxifloxacin	моксифлоксацину гідрохлорид	S01AE07	краплі очні 0,5 % по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці	АТ "Фармак"	Україна	АТ "Фармак"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни I типу	за рецептом		UA/16865/01/01
377.	ЦИТОХРОМ С	Citochromum C	цитохром С	-	кристалічний або аморфний порошок (субстанція) у подвійних	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ	Україна	випуск серії: ЯНЬТАЙ ДУНЧЕН БІОКЕМІКАЛЗ	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП)	-		UA/16371/01/01

№ 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
					поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»		КО., ЛТД., Китай; виробництво, контроль якості: ЛІНЬІ ДУНЧЕН ДУНЮАНЬ БІОЛОДЖИКАЛ ІНЖИНІРІНГ КО., ЛТД., Китай		(власника реєстраційного посвідчення)			
378.	<b>ЦІАНОКОБАЛАМ ІН</b>	суапособа lamın	ціанокоба ламін	-	кристалічний порошок або кристали (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КОРПОРАЦІЯ «ЗДОРОВ'Я»	Україна	ЮЙСІН БІОТЕКНОЛОДЖІ (ГРУП) КО., ЛТД	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення)	-		UA/16178/01/01

\* 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  
Фармацевтичного управління**

**Олександр ГРІЦЕНКО**