|  |
| --- |
| Додаток 1до Наказу Міністерства охорониздоров’я України\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ |

## ПЕРЕЛІК

#### ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, що пропонуються до державної реєстрації

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АБІРАТЕРОН-ТЕВА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг по 120 таблеток у флаконі, по 1 флакону у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19660/01/01 |
|  | **АМІНАРГІН** | розчин для інфузій, 42 мг/мл по 100 мл у пляшці; по 1 пляшці у пачці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ТОРГОВИЙ ДІМ «НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ» | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19661/01/01 |
|  | **АНАСТРОЗОЛ ДЖЕНЕФАРМ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг, по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | Дженефарм С.А. | Грецiя | Дженефарм С.А. | Грецiя | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19662/01/01 |
|  | **АФФИДА ПЛЮС**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 200 мг/500 мг; по 10 таблеток у бістері, по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Дельта Медікел Промоушнз АГ | Швейцарія | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є  | Північна Македонія | Реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19663/01/01 |
|  | **АФФИДА ФОРТЕ ДЛЯ ДІТЕЙ** | суспензія оральна, 200 мг/5 мл по 100 мл у флаконах; по 1 флакону у комплекті зі шприцем-дозатором у картонній коробці | Дельта Медікел Промоушнз АГ | Швейцарія | АЛКАЛОЇД АД Скоп'є | Північна Македонія | Реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *Не підлягає* | UA/19664/01/01 |
|  | **ВАРІВАКС ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ВІТРЯНОЇ ВІСПИ ЖИВА АТЕНУЙОВАНА** | порошок та розчинник для суспензії для ін'єкцій; 1 флакон з порошком (1 доза) в комплекті з 1 флаконом з розчинником (вода для ін`єкцій) в картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ  | Швейцарія | Маркування первинного пакування, вторинне пакування та дозвіл на випуск серії вакцини та розчинника:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Виробництво, первинне пакування та аналітичне тестування вакцини:Мерк Шарп і Доум Корп., США | Нідерланди/ США | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19665/01/01 |
|  | **ВІСУТІН** | капсули тверді по 50 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | випуск серії: Cінтон БВ, Нідерланди; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, фізико-хімічний контроль серії, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія | Нідерланди/ Іспанія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19666/01/04 |
|  | **ВІСУТІН** | капсули тверді по 37,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | випуск серії:Cінтон БВ, Нідерланди;виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, фізико-хімічний контроль серії, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія | Нідерланди/ Іспанія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19666/01/03 |
|  | **ВІСУТІН** | капсули тверді по 25 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | випуск серії: Cінтон БВ, Нідерланди;виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, фізико-хімічний контроль серії, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія | Нідерланди/ Іспанія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19666/01/02 |
|  | **ВІСУТІН** | капсули тверді по 12,5 мг; по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | випуск серії: Cінтон БВ, Нідерланди;виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, фізико-хімічний контроль серії, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія | Нідерланди/ Іспанія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19666/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОНУ НАТРІЮ ФОСФАТ** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Куріа Іспанія С.Ей.У. | Іспанiя | Реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19667/01/01 |
|  | **ЕВРІСДІ** | порошок для орального розчину, по 0,75 мг/мл у скляній пляшці, по 1 пляшці у комплекті з 1 втискним адаптером для пляшки, 2 оральними шприцами для багаторазового використання об'ємом 6 мл (кожний у поліетиленовому пакетику) та 2 оральними шприцами для багаторазового використання об'ємом 12 мл (кожний у поліетиленовому пакетику), які вміщені у поліетиленовий пакет; 1 пляшка та 1 комплект вміщені у картонну коробку | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія |   | Швейцарія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19668/01/01 |
|  | **ІНСУЛІН ЛЮДИНИ РЕКОМБІНАНТНИЙ**  | порошок (субстанція) у поліпропіленових контейнерах для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "По виробництву інсулінів"ІНДАР" | Україна | Тонгхуа Донгбао Фармасьютікал Ко, Лтд | Китай | Реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19669/01/01 |
|  | **ЛІНЕЗОЛІД ЄВРО**  | розчин для інфузій 2 мг/мл по 300 мл розчину, упакованого в безлатексний багатошаровий поліолефіновий інфузійний пакет, оснащений поворотним роз'ємом порт-системи, пакет в захисній упаковці з фольги, по 10 пакетів у картонній коробці  | Євро Лайфкер Лтд | Велика Британiя | Ес.Сі. Інфомед Флуідс С.Р.Л. | Румунія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19670/01/01 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИН** | розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, по 250 мл у пляшці скляній (флаконі), по 1 пляшці скляній (флаконі) в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19671/01/01 |
|  | **ОРАДРО** | ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг у флаконі в комплекті з 10 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в ампулі, 1 флакон з ліофілізатом для розчину для інфузій та 1 ампула розчинника в картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | Мефар Ілач Сан. А.Ш.  | Туреччина | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19672/01/01 |
|  | **ПАЛСЕТ** | розчин для ін'єкцій по 50 мкг/мл по 5 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | РАФАРМ СА | Греція | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | **UA/19673/01/01** |
|  | **ПСОТРІОЛ®** | мазь, 50 мкг/г/0,5 мг/г, по 30 г у тубі, по 1 тубі у пачці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19635/02/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | Іван ЗАДВОРНИХ |

|  |
| --- |
| Додаток 2до Наказу Міністерства охорони**здоров’я України****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_** |

## ПЕРЕЛІК

#### ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, що пропонуються до державної ПЕРЕреєстрації

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ВІТАМІН D3** | краплі оральні, розчин 15000 МО/мл по 8 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею та закритому кришкою; по 1 флакону у коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16441/01/01 |
|  | **ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ** | спрей назальний, розчин, (0,5 мг + 50,0 мг)/мл; по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі, Польща; контроль та випуск серії:Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | Польща | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *Не підлягає* | UA/16346/01/02 |
|  | **ГАЛАЗОЛІН® КОМБІ** | спрей назальний, розчин, (1,0 мг + 50,0 мг)/мл; по 10 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону з розчином у коробці картонній | Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі, Польща; контроль та випуск серії:Варшавський фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща | Польща | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16346/01/01 |
|  | **ГЛІЦИН** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах, що вкладені у картонні барабани для фармацевтичного застосування | АМІНО ГмбХ | Німеччина | АМІНО ГмбХ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16858/01/01 |
|  | **ДЕНІЦЕФ** | порошок для розчину для ін’єкцій або інфузій по 2 г, 1 флакон з порошком у коробці з картону | ВІТА САН ЛТД | Великобританія | Свісс  Перентералс  Лтд., Індія;Ананта Медікеар Лімітед, Індія | Індія | Перереєстрація на 5 років. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/15264/01/02 |
|  | **ДЖЕНТІАНА СТОМАК ГЛОБУЛІ ВЕЛАТІ** | гранули гомеопатичні, по 20 г у флаконі; по 1 флакону в коробці з картону | ВАЛА Хайльміттель ГмбХ | Німеччина | ВАЛА Хайльміттель ГмбХ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін. | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/15542/01/01 |
|  | **ДУФАЛАК® ФРУТ** | розчин оральний, 667 мг/мл, по 200 мл або по 500 мл розчину у пляшці з мірним стаканчиком | Абботт Хелскеа Продактс Б.В. | Нідерланди | Абботт Біолоджікалз Б.В.  | Нідерланди | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/15943/01/01 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 2,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16349/01/01 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16349/01/02 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16349/01/03 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16349/01/04 |
|  | **КАРБЕТОЦИН** | розчин для ін'єкцій, 100 мкг/мл; по 1 мл у флаконі; по 4 або 5 флаконів у картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю «РОКЕТ-ФАРМ» | Україна | ТОВ "Фармідея" | Латвiя | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16148/01/01 |
|  | **МЕЛОКСА КСАНТІС** | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 5, або по 6, або по 10 блістерів у картонній пачці  | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | Санека Фармасьютікалз AТ | Словацька Республіка | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16277/01/01 |
|  | **НЕБІВОЛОЛУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Каділа Фармес'ютікалс Лтд. | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16615/01/01 |
|  | **РИВАСТИГМІН ІС** | капсули по 1,5 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"  | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16388/01/01 |
|  | **РИВАСТИГМІН ІС** | капсули по 3 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"  | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16388/01/02 |
|  | **РИВАСТИГМІН ІС** | капсули по 4,5 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"  | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16388/01/03 |
|  | **РИВАСТИГМІН ІС** | капсули по 6 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"  | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16388/01/04 |
|  | **ТРАМАДОЛ-ЗН** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/12470/01/01 |
|  | **ФЛУОЦИНОЛОНУ АЦЕТОНІД МІКРОНІЗОВАНИЙ** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | виробництво флуоцинолону ацетоніду: Фармабіос СпА, Італія; мікронізація флуоцинолону ацетоніду:Мікрокем С.Р.Л., Італiя | Італiя | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16540/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | Іван ЗАДВОРНИХ |

|  |
| --- |
| Додаток 3до Наказу Міністерства охорони**здоров’я України****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_** |

## ПЕРЕЛІК

#### ЛІКАРСЬКИХ засобів, щодо яких пропонується внесеНня змін до реєстраційних матеріалів

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **DL-СУЛЬФОКАМФОРНА КИСЛОТА**  | кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/15298/01/01 |
|  | **АБІКСА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Лундбек Експорт А/С | Данiя | Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина (первинне та вторинне пакування, контроль якості); Роттендорф Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту); Х. Лундбек А/С, Данiя (первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серій) | Німеччина/ Данiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4760/01/01 |
|  | **АДВАНТАН®** | крем 0,1 % по 5 г або по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ЛЕО Фарма А/С  | Данiя | ЛЕО Фарма Мануфактурінг Італі СРЛ | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0784/01/01 |
|  | **АДВАНТАН®** | мазь 0,1 % по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці  | ЛЕО Фарма А/С | Данiя | ЛЕО Фарма Мануфактурінг Італі СРЛ | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0784/04/01 |
|  | **АДЕНІЗ-АМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картону  | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса та лабораторія фізико-хімічного аналізу та контролю виробництва; лабораторія біологічного аналізу; виробнича дільниця) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17887/01/01 |
|  | **АДЕНІЗ-АМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса та лабораторія фізико-хімічного аналізу та контролю виробництва; лабораторія біологічного аналізу; виробнича дільниця) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17887/01/02 |
|  | **АДЕНІЗ-АМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ", Україна (юридична адреса та лабораторія фізико-хімічного аналізу та контролю виробництва; лабораторія біологічного аналізу; виробнича дільниця) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17887/01/03 |
|  | **АЗВЕСТІВ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/18149/01/01 |
|  | **АЛЬФА Д3** | капсули м'які по 0,25 мкг; по 30 або по 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру у коробці | Зентіва, к.с.  | Чеська Республіка | виробник, який відповідає за виробництво in bulk: Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;Контроль якості; Виробник,  який відповідає за первинне та вторинне пакування, випуск серії:Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль;Первинне та вторинне пакування: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка | Німеччина/Ізраїль/Чеська Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9309/01/01 |
|  | **АЛЬФА Д3** | капсули м'які по 0,5 мкг; по 30 або по 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру у коробці | Зентіва, к.с.  | Чеська Республiка | виробник, який відповідає за виробництво in bulk: Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;Контроль якості; Виробник,  який відповідає за первинне та вторинне пакування, випуск серії:Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль;Первинне та вторинне пакування: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка | Німеччина/Ізраїль/Чеська Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9309/01/02 |
|  | **АЛЬФА Д3** | капсули м'які по 1,0 мкг; по 30 або по 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру у коробці | Зентіва, к.с.  | Чеська Республіка | виробник, який відповідає за виробництво in bulk: Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, Німеччина;Контроль якості; Виробник,  який відповідає за первинне та вторинне пакування, випуск серії:Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль;Первинне та вторинне пакування: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка | Німеччина/Ізраїль/Чеська Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9309/01/03 |
|  | **АЛЬФАХОЛІН®** | розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17917/02/01 |
|  | **АМІГРЕН** | капсули по 100 мг по 1 капсулі у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону; по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6891/01/01 |
|  | **АМІГРЕН** | капсули по 50 мг по 1 капсулі у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в коробці з картону; по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6890/01/01 |
|  | **АНАЛЬГІН** | розчин для ін’єкцій, 500 мг/мл по 2 мл в ампулах; по 10 ампул у пачці з картону з перегородками; по 2 мл в ампулах; по 5 ампул в однобічному блістері; по 2 блістери в пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4014/02/01 |
|  | **АНАЛЬГІН ДЛЯ ДІТЕЙ** | супозиторії ректальні по 0,1 г, по 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери в пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4014/01/01 |
|  | **АНАЛЬГІН ДЛЯ ДІТЕЙ** | супозиторії ректальні по 0,25 г, по 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери в пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4014/01/02 |
|  | **АНГІЛЕКС-ЗДОРОВ'Я** | розчин для ротової порожнини; по 120 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі  стадії  виробництва, контроль якості, випуск серії);Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна (всі  стадії  виробництва, контроль якості);Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості  та  випуску серії) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10126/02/01 |
|  | **АСКОРБІНОВА КИСЛОТА** | таблетки жувальні по 50 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0003/01/01 |
|  | **АСПАРКАМ** | таблетки, по 50 таблеток у блістерах; по 50 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4509/01/01 |
|  | **АТАРАКС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 25 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ЮСБ Фарма С.А. | Бельгiя | Анабіотик НВ, Бельгiя (додаткова виробнича дільниця, на якій здійснюється контроль серії); СГС Лаб Сімон СА, Бельгiя (додаткова виробнича дільниця, на якій здійснюється контроль серії); ЮСБ Фарма С.А., Бельгiя (виробництво за повним циклом) | Бельгiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1872/01/01 |
|  | **АЦИКЛОСТАД®** | крем 5 % по 2 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці  | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3806/01/01 |
|  | **АЦЦ® ЛОНГ** | таблетки шипучі по 600 мг; по 10 таблеток або по 20 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; Хермес Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6568/01/01 |
|  | **БАНЕОЦИН** | порошок нашкірний, по 10 г порошку в контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д.  | Словенія | Відповідальний за випуск серії:Сандоз ГмбХ - Виробнича дільниця Антиінфекційні ГЛЗ та Хімічні Операції Кундль (АІХО ГЛЗ Кундль), АвстріяВиробник продукції in bulk, пакування, контроль серії:Фармацойтіше Фабрік Монтавіт ГмбХ, АвстріяВідповідальний за випуск серії: Лек Фармацевтична компанія д.д., СловеніяКонтроль серії:Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина | Австрія/Словенія/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3951/02/01 |
|  | **БЕМУСТІН** | ліофілізований порошок для ін`єкцій по 100 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18035/01/01 |
|  | **БЕРЛІПРИЛ® ПЛЮС 10/25** | таблетки по 10 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери в картонній коробці  | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина | виробництво "in bulk", контроль серій: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Нiмеччина; кінцеве пакування, контроль та випуск серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Нiмеччина | Нiмеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5853/01/01 |
|  | **БЕТФЕР 1А ПЛЮС** | порошок для розчину для ін'єкцій по 6000000 МО (30 мкг)1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою з розчинником по 1 мл (вода для ін'єкцій стерильна) у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону;4 флакони з порошком у комплекті з 4 ампулами з розчинником по 1 мл (вода для ін'єкцій стерильна) у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15462/01/01 |
|  | **БІОКЛОТ А®** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 250 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 5 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 фільтр, 1 шприц одноразовий з голкою для ін’єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картону  | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій; контроль якості: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/16249/01/01 |
|  | **БІОКЛОТ А®** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 фільтр, 1 шприц одноразовий з голкою для ін’єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картону  | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій; контроль якості: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/16249/01/02 |
|  | **БІОКЛОТ А®** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 1000 МО, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з ліофілізатом та по 1 флакону з розчинником разом із засобами для розчинення та введення (1 фільтр, 1 шприц одноразовий з голкою для ін’єкцій, 1 крильчата інфузійна система) у пачці з картону | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій; контроль якості: ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/16249/01/03 |
|  | **БІС-АЛІТЕР** | капсули тверді, по 5 мг/4 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці з картону; по 30 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19522/01/01 |
|  | **БІС-АЛІТЕР** | капсули тверді, по 10 мг/8 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці з картону; по 30 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19522/01/03 |
|  | **БІС-АЛІТЕР** | капсули тверді, по 5 мг/8 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці з картону; по 30 капсул у банці; по 1 банці у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19522/01/02 |
|  | **БЛОГІР-3** | розчин оральний, 0,5 мг/мл; по 60 мл або 120 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложечкою (на 2,5 мл або 5 мл) в картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | виробник готового лікарського засобу, первинне, вторинне пакування:ФАМАР А.В.Е., Греціявідповідальний за вторинне пакування, випуск серії:Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія | Греція/ Хорватія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/15359/02/01 |
|  | **БЛОГІР-3** | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Виробник готового лікарського засобу, первинне пакування: Дженефарм СА, Грецiя; Вторинне пакування, відповідальний за випуск серії: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія | Грецiя/ Хорватія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/15359/01/01 |
|  | **БЛОКМАКС ДЛЯ ДІТЕЙ** | суспензія оральна, 100 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі, по 1 флакону з мірним шприцом у картонній коробці | АЛКАЛОЇД АД Скоп'є | Республіка Північна Македонія | АЛКАЛОЇД АД Скоп'є | Республіка Північна Македонія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17749/01/01 |
|  | **БОНЕВІСТА** | розчин для ін`єкцій, 1 мг/мл по 3 мл в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в комплекті з голкою в контурній чарунковій упаковці в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво bulk, первинне та вторинне пакування:Евер Фарма Джен ГмбХ, Німеччина;вторинне пакування:Енестія Белджиум Н.В., Бельгія;випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія;вторинне пакування: Васделл Європа Лімітед, Ірландія;виробнитцво bulk, первинне пакування: Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина | Німеччина/Бельгія/Іспанія/Ірландія/Туреччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16927/01/01 |
|  | **БОРТЕ ТРАСТ 3.5** | ліофілізований порошок для ін'єкцій по 3,5 мг; ліофілізований порошок у флаконах, закритих гумовою пробкою та алюмінієвим ковпачком з фліп-офф компонентом; по 1 флакону у картонній коробці | Панацея Біотек Фарма Лтд.  | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд.  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19227/01/01 |
|  | **БУПІНЕКАЇН-ГІПЕРБАР** | розчин для ін`єкцій, 5 мг/мл; по 4 мл в ампулах; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16698/01/01 |
|  | **БУПІНЕКАЇН-ІЗОБАР** | розчин для ін`єкцій, 5 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в касеті; по 2 касети в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16019/01/01 |
|  | **БУСКОПАН®** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Берінгер Інгельхайм Еспана, СА | Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6378/02/01 |
|  | **БУСКОПАН®** | таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 10 мг по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Дельфарм Реймс  | Франція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6378/01/01 |
|  | **ВАГАЦИТ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 450 мг; по 2 таблетки у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці  | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17550/01/01 |
|  | **ВАЗОСТАТ-ЗДОРОВ'Я** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3579/01/01 |
|  | **ВАЗОСТАТ-ЗДОРОВ'Я** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3579/01/02 |
|  | **ВАЗОСТАТ-ЗДОРОВ'Я** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3579/01/03 |
|  | **ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА (ЛІОФІЛІЗОВАНА)** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій з розчинником, 0,5 мл (1 доза); по 1 дозі ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл в ампулі; по 2 дози ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 1 мл в ампулі; по 5 доз ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл в ампулі; по 10 доз ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл в ампулі; 1 флакон з ліофілізатом для розчину для ін`єкцій та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій) в картонній коробці; 10 флаконів з ліофілізатом для розчину для ін`єкцій в картонній коробці та 10 ампул з розчинником (вода для ін'єкцій) в контурній чарунковій упаковці в окремій картонній коробці | ТОВ "Фарма Лайф" | Україна | ТОВ "Фарма Лайф",Україна(пакування із форми in bulk фірми-виробника Серум Інститут Індії Пвт. Лтд., Індія) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної  | *за рецептом* | UA/18919/01/01 |
|  | **ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА (ЛІОФІЛІЗОВАНА)** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій та розчинник, 0,5 мл (1 доза), in bulk №50: по 1 дозі ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі, по 50 флаконів в картонній коробці та розчинник (вода для ін'єкцій) по 0,5 мл в ампулі, по 10 ампул в блістері, по 5 блістерів в окремій картонній коробці; по 2 дози ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі, по 50 флаконів в картонній коробці та розчинник (вода для ін'єкцій) по 1 мл в ампулі, по 10 ампул в блістері, по 5 блістерів в окремій картонній коробці; по 5 доз ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі, по 50 флаконів в картонній коробці та розчинник (вода для ін'єкцій) по 2,5 мл в ампулі, по 10 ампул в блістері, по 5 блістерів в окремій картонній коробці; по 10 доз ліофілізату для розчину для ін`єкцій у флаконі, по 50 флаконів в картонній коробці та розчинник (вода для ін'єкцій) по 5 мл в ампулі, по 10 ампул в блістері, по 5 блістерів в окремій картонній коробці | ТОВ "Фарма Лайф" | Україна | виробництво вакцини; дозвіл на випуск серії вакцини та розчинника: Серум Інститут Індії Пвт. Лтд., Індія; виробництво розчинника: Серум Інститут Індії Пвт. Лтд., Індія | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки  | *-* | UA/18918/01/01 |
|  | **ВАЛМІСАР Н**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80/12,5 мг; по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17127/01/01 |
|  | **ВАЛМІСАР Н**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320/25 мг, по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17127/01/05 |
|  | **ВАЛМІСАР Н**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160/12,5 мг; по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17127/01/02 |
|  | **ВАЛМІСАР Н**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160/25 мг; по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17127/01/03 |
|  | **ВАЛМІСАР Н**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320/12,5 мг; по 90 таблеток у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17127/01/04 |
|  | **ВАРІЛРИКС™ / VARILRIX™ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ВІТРЯНОЇ ВІСПИ ЖИВА АТЕНУЙОВАНА** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1 дозі; 1 флакон з ліофілізатом та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій) в пластиковому контейнері в картонній коробці; 1 флакон з ліофілізатом та 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (вода для ін'єкцій) у комплекті з двома голками в пластиковому контейнері в картонній коробці; 100 флаконів з ліофілізатом та 100 ампул з розчинником (вода для ін'єкцій) (в чарунковій упаковці) в окремих картонних коробках | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15966/01/01 |
|  | **ВЕНОГЕПАНОЛ** | гель по 40 г у тубі; по 1 тубі 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 І типу  | *без рецепта* | UA/7100/01/01 |
|  | **ВЕНОГЕПАНОЛ 1000** | гель по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці  | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16813/01/01 |
|  | **ВІТАПРОСТ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій; 5 флаконів з ліофілізатом у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2988/01/01 |
|  | **ГЕКСАКСИМ® / HEXAXIM ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В РЕКОМБІНАНТНА, ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ HAEMOPHILUS ТИПУ B КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА, РІДКА**  | суспензія для ін’єкцій; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів у картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці.  | Санофі Пастер | Францiя | Санофі Пастер, Францiя (виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування (шприци), контроль якості, випуск серій); Санофі Пастер, Францiя (виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії); Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина (вторинне пакування, випуск серії) | Францiя/Угорщина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13080/01/01 |
|  | **ГЕРЦЕПТИН®** | розчин для ін`єкцій, 600 мг/5 мл; 1 флакон з розчином у картонній коробці  | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Швейцарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/14303/01/01 |
|  | **ГРИППОСТАД® РИНО 0,05% НАЗАЛЬНІ КРАПЛ** | краплі назальні, розчин 0,05 %; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3090/02/02 |
|  | **ГРИППОСТАД® РИНО 0,1% НАЗАЛЬНІ КРАПЛІ** | краплі назальні, розчин 0,1 %, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3090/02/01 |
|  | **ДЕКСМЕДЕТОМІДИН-ВІСТА** | концентрат для розчину для інфузій, 100 мкг/мл по 2 мл концентрату в ампулі; по 5 або по 25 ампул в картонній коробці  | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль якості (фізико-хімічний та мікробіологічний), випуск серії:АЛТАН ФАРМАСЬЮТІКАЛЗ, С.А., Iспаніяконтроль якості (фізико-хімічний та мікробіологічний), випуск серії:АЛТАН ФАРМАСЬЮТІКАЛЗ, С.А., Іспанія | Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19491/01/01 |
|  | **ДЕПО-МЕДРОЛ** | суспензія для ін'єкцій, 40 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ | Бельгія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10030/01/01 |
|  | **ДЖЕСІКА®** | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/12092/01/01 |
|  | **ДЖІСІ ФЛЮ КВАДРИВАЛЕНТ / GC FLU QUADRIVALENT ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ (РОЗЩЕПЛЕНИЙ ВІРІОН, ІНАКТИВОВАНИЙ)** | суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з одноразовою голкою, по 1 шприцу в блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону; по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з одноразовою голкою, по 1 шприцу в блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону | Грін Кросс Корпорейшн | Корея | Грін Кросс Корпорейшн  | Корея | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18246/01/01 |
|  | **ДЖІСІ ФЛЮ КВАДРИВАЛЕНТ / GC FLU QUADRIVALENT ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГРИПУ (РОЗЩЕПЛЕНИЙ ВІРІОН, ІНАКТИВОВАНИЙ)** | суспензія для ін’єкцій, по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з одноразовою голкою, по 1 шприцу в блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону; по 0,5 мл у попередньо наповненому шприці з одноразовою голкою, по 1 шприцу в блістері; по 1 або 10 блістерів у пачці з картону | Грін Кросс Корпорейшн | Корея | Грін Кросс Корпорейшн | Корея | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18246/01/01 |
|  | **ДИКОР ЛОНГ** | таблетки пролонгованої дії по 20 мг; по 50 таблеток у банці; по 1 банці у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11012/01/01 |
|  | **ДИКОР ЛОНГ** | таблетки пролонгованої дії по 40 мг; по 50 таблеток у банці; по 1 банці у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11012/01/02 |
|  | **ДИКОР ЛОНГ** | таблетки пролонгованої дії по 60 мг; по 50 таблеток у банці; по 1 банці у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | ТОВ НВФ "МІКРОХІМ" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11012/01/03 |
|  | **ДИСПОРТ®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці  | ІПСЕН ФАРМА | Францiя | ІПСЕН БІОФАРМ ЛІМІТЕД | Велика Британія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/13719/01/01 |
|  | **ДИСПОРТ®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 300 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці  | ІПСЕН ФАРМА | Францiя | ІПСЕН БІОФАРМ ЛІМІТЕД | Велика Британія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни ІІ типу   | *за рецептом* | UA/13719/01/02 |
|  | **ДІАФОРМІН® SR** | таблетки пролонгованої дії по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18679/01/02 |
|  | **ДІАФОРМІН® SR** | таблетки пролонгованої дії по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18679/01/01 |
|  | **ДІАФОРМІН® SR** | таблетки пролонгованої дії по 750 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18679/01/03 |
|  | **ЕМСЕФ®** | порошок для розчину для ін’єкцій по 1000 мг 1 флакон з порошком у картонній упаковці | Абрил Формулейшнз Пвт. Лтд. | Індія | Нектар Лайфсайнсіз Лімітед-Юніт VI | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5195/01/03 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ Н-ТЕВА** | таблетки 10 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 3, або по 5, або по 6, або по 10 блістерів у коробці  | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16668/01/01 |
|  | **ЕНТЕРОЖЕРМІНА®** | суспензія оральна № 10; № 20 (10х2): по 5 мл у флаконі; по 10 флаконів, з’єднаних між собою поліетиленовою перемичкою, у касеті; по 1 або 2 касети в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | ЛАБОРАТОРІЇ ЮНІТЕР, ФранціяСанофі С.р.л., Італія  | Франція/Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4234/01/01 |
|  | **ЕПОБІОКРИН** | розчин для ін'єкцій по 1000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприцу; 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 "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17088/01/01 |
|  | **ЕПОБІОКРИН** | розчин для ін'єкцій по 2000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприцу; 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 "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17088/01/02 |
|  | **ЕПОБІОКРИН** | розчин для ін'єкцій по 4000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприцу; 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 "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17088/01/03 |
|  | **ЕПОБІОКРИН** | розчин для ін'єкцій по 10 000 МО; по 1 мл в попередньо наповненому шприцу; 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 "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17088/01/04 |
|  | **ЕХІНАЦЕЯ - ЛУБНИФАРМ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери у пачці з картону | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6079/01/01 |
|  | **ЗОКОР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ  | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції, контроль якості:Органон Фарма (UK) Лімітед, Велика Британiя;Пакування, контроль якості, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;Випуск серії:Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгiя | Велика Британiя/ Нідерланди/ Бельгiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  Зміна заявника  | *за рецептом* | UA/0645/01/02 |
|  | **ІДЕБЕНОН** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Чемо Іберіка, С.А. | Іспанiя | Індустріале Кіміка, с.р.л. | Італiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *-* | UA/13245/01/01 |
|  | **ІНГАЛІПТ-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** | спрей для ротової порожнини по 30 мл у балоні з клапаном-насосом; по 1 балону з насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком у коробці з картону; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з оральним розпилювальним пристроєм та захисним ковпачком у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі  стадії  виробництва, контроль якості, випуск серії);Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості  та  випуску серії) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3937/02/02 |
|  | **ІТІРЕС ЗАЛ СПАГ. ПЄКА** | мазь по 35 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16275/01/01 |
|  | **ІТОМЕД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 20 таблеток у блістері, по 2 або 5 блістерів у картонній коробці або по 15 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | виробництво за повним циклом:ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка;виробництво, первинне і вторинне пакування:ХБМ Фарма с.р.о., Словацька Республіка;первинне і вторинне пакування:КООФАРМА  с.р.о., Чеська Республiка;контроль якості: АЛС Чеська Республіка, с.р.о., Чеська Республіка | Чеська Республіка/Словацька Республіка; | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11446/01/01 |
|  | **КАЛІМІН® 60 Н** | таблетки по 60 мг; по 50 або по 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Дозвіл на випуск серії:Меркле ГмбХ, НімеччинаВиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка:Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, НімеччинаПервинна та вторинна упаковка:Клоке Верпакунгс-Сервіс ГмбХ , Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9462/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІЙ -Д3 НІКОМЕД ФОРТЕ** | таблетки жувальні, по 30, або 60, або 120 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Асіно Фарма АГ | Швейцарія | Такеда АС | Норвегiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3541/01/02 |
|  | **КАНДИКЛІН** | песарії по 300 мг; по 1 песарію у стрипі; по 1 стрипу у пачці з картону | ПАТ «Монфарм»  | Україна | ПАТ «Монфарм»  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16173/01/01 |
|  | **КАРДІОСТАД** | таблетки по 6,25 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій:"Хемофарм" АД, Сербія | Німеччина/Сербія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3966/01/01 |
|  | **КАРДІОСТАД** | таблетки по 12,5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій:"Хемофарм" АД, Сербія | Німеччина/Сербія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3966/01/02 |
|  | **КАРДІОСТАД** | таблетки по 25 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій:"Хемофарм" АД, Сербія | Німеччина/Сербія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3966/01/03 |
|  | **КАРДОЛАКС** | розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці  | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»  | Україна | Мефар Ілач Сан. А.Ш. | Туреччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника Зміни І типу   | *за рецептом* | UA/16067/01/01 |
|  | **КАРТАН** | розчин для ін'єкцій по 1 г/5 мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній упаковці | ДЕМО СА Фармасьютикал Індастрі | Грецiя | ДЕМО СА Фармасьютикал Індастрі | Греція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/15595/01/01 |
|  | **КЛЕБУТАМ®** | концентрат для розчину для інфузій, 250 мг/20 мл; по 20 мл в ампулі, по 10 ампул у картонній коробці | ТОВ "ВОРВАРТС ФАРМА" | Україна | контроль якості, випуск серій:Поліфарма Ілак Сан. Ве Тік. А.С., Туреччинавиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка:Арома Ілак Сан. Лтд. Сті., Туреччина | Туреччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18613/01/01 |
|  | **КОДЕПСИН** | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11812/01/01 |
|  | **КОЛПОТРОФІН** | крем вагінальний 1 %; по 15 г у тубі; по 1 тубі в коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Виробництво за повним циклом: Лабораторія ШЕМІНО, Франція; Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): Конфарма Франс, Франція | Франція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3481/02/01 |
|  | **КОМІРНАТІ / COMIRNATY™** | концентрат для дисперсії для ін'єкції; 1 флакон (0,45 мл) містить 6 доз по 30 мкг; 195 флаконів у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; БайоНТек Менюфекчуринг ГмбХ, Німеччина | Бельгія/ Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18592/01/01 |
|  | **КОНТРИВЕН** | 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; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10355/01/01 |
|  | **КОНТРИВЕН** | 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; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10355/01/01 |
|  | **КРАЛОНІН** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці ; по 1 флакону-крапельниці в коробці з картону | Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ | Німеччина | Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ  | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3125/01/01 |
|  | **КСИНОКСІС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 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* | UA/18472/01/01 |
|  | **ЛАМІХОП 3** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 150 мг/300 мг по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці  | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14139/01/01 |
|  | **ЛЕВІЦИТАМ 250** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11396/01/01 |
|  | **ЛЕВІЦИТАМ 500** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11396/01/02 |
|  | **ЛЕВОМЕКОЛЬ** | мазь по 30 г або по 40 г у тубі; по 1 тубі 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 І типу  | *без рецепта* | UA/8367/01/01 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИН** | таблетки по 500 мг; по 10 таблеток у блістерах | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2952/01/02 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИН** | таблетки по 250 мг; по 10 таблеток у блістерах | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2952/01/01  |
|  | **ЛЕВОСТАД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лабораторіз Медікаментос Інтернатіонес, С.А., Іспанія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанія | Німеччина/Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11890/01/01 |
|  | **ЛЕВОСТАД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лабораторіз Медікаментос Інтернатіонес, С.А., Іспанія; виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанія | Німеччина/Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11890/01/02 |
|  | **ЛЕВОФОЛІК** | розчин для ін`єкцій або інфузій, 50 мг/мл по 1 мл, 4 мл, 9 мл у флаконі; по 1 або 5 флаконів з розчином у картонній упаковці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | Зігфрід Гамельн ГмбХ , Німеччина (виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування, маркування та вторинне пакування, контроль випробування серії); Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина (вторинне пакування, маркування, контроль та випуск серій) | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *За рецептом* | UA/16366/01/01 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 5 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/01 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 7,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/02 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 10 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/03 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 15 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/04 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 20 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/05 |
|  | **ЛЕНАЛІДОЛ** | капсули тверді по 25 мг, по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці з картону  | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | РЕЛАЙНС ЛАЙФ САЙНСЕС ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД (ПЛАНТ 6) | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17726/01/06 |
|  | **ЛІБЕРАТТІ®**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 0,02 мг/3 мг, по 28 (24+4) таблеток у блістері, по 1 блістеру разом з календарною шкалою та тримачем для блістеру у коробці з картону | ТОВ "ВОРВАРТС ФАРМА" | Україна | Лабораторіос Леон Фарма, С.А. | Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16408/01/01 |
|  | **ЛІЗОТІАЗИД-ТЕВА** | таблетки по 10 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/6092/01/01 |
|  | **ЛІЗОТІАЗИД-ТЕВА** | таблетки по 20 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/6092/01/02 |
|  | **ЛІНКОМІЦИН** | капсули по 250 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0620/01/01 |
|  | **МАДІНЕТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/2 мг; по 21 таблетці у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15840/01/01 |
|  | **МАЙСЕПТ** | капсули тверді по 250 мг; по 10 капсул твердих у блістері, по 3 або по 10 блістерів у картонній пачці | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16782/01/01 |
|  | **МЕДУЛАК** | сироп по 667,0 мг/мл; по 180 мл або 500 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | УОРЛД МЕДИЦИН ЛІМІТЕД  | Велика Британiя | ABC Фармачеутічі С.п.А. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17234/01/01 |
|  | **МЕЛОКТАМ** | розчин для ін'єкцій, 15 мг/1,5 мл; по 1,5 мл (15 мг) в ампулах; по 5 ампул в касеті в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ХЕЛП С.А.  | Греція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19319/01/01 |
|  | **МЕРОПЕНЕМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 500 мг у флаконі; in bulk: по 190 флаконів у коробці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | ЕйСіЕс ДОБФАР Ес.Пі.Ей. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/17670/01/01 |
|  | **МЕРОПЕНЕМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1000 мг у флаконі; in bulk: по 190 флаконів у коробці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | ЕйСіЕс ДОБФАР Ес.Пі.Ей. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/17670/01/02 |
|  | **МЕТАЛІЗЕ®** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 000 ОД (50 мг); 1 флакон з ліофілізатом та 1 шприц з розчинником по 10 мл (вода для ін’єкцій) у комплекті зі стерильним перехідним пристроєм для флакона у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8168/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН-САНОФІ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг; № 30 (15х2): по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці; № 120 (20х6): по 20 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Виробництво таблеток, первинне та вторинне пакування: Санофі Індія Лімітед, Індія; Контроль та випуск серії: C.C. «Зентіва С.А.», Румунія | Індія/Румунія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15295/01/02 |
|  | **МЕТФОРМІН-САНОФІ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; № 30 (15х2): по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці; № 120 (20х6): по 20 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Виробництво таблеток, первинне та вторинне пакування: Санофі Індія Лімітед, Індія; Контроль та випуск серії: C.C. «Зентіва С.А.», Румунія | Індія/Румунія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15295/01/03 |
|  | **МЕТФОРМІН-САНОФІ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; № 30 (15х2), № 120 (15х8): по 15 таблеток у блістері, по 2 або по 8 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Виробництво таблеток, первинне та вторинне пакування: Санофі Індія Лімітед, Індія; Контроль та випуск серії: C.C. «Зентіва С.А.», Румунія | Індія/Румунія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15295/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці, по 15 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом:Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїльпервинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серій:АТ Фармацевтичний завод Тева , Угорщинавиробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка  | Ізраїль/Угорщина/Чеська Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12382/01/01 |
|  | **МОКСАНАЦИН** | розчин для інфузій, 400 мг/250 мл; по 250 мл (400 мг) у флаконі; 1 флакон в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А | Греція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19478/01/01 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,2 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/01 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,2 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/01 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,3 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/02 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/03 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,3 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/02 |
|  | **МОКСОНІДИН КСАНТІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | "Ксантіс Фарма Лімітед" | Кіпр | Санека Фармасьютікалз АТ | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17580/01/03 |
|  | **НАЗОФЕРОН®**  | краплі назальні 100 000 МО/мл по 5 мл у флаконі з брунатного скла або у флаконі скляному світлозахисному, закупореному крапельницею; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *без рецепта* | UA/15653/02/01 |
|  | **НАЛБУФІН-ЗДРАВО ІН'ЄКЦІЇ** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1 мл або по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або по 2 блістери в картонній пачці | ТОВ "ЗДРАВО" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | UA/19284/01/01 |
|  | **НЕЙРО-НОРМ** | капсули, по 10 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 2 або 6 контурних чарункових упаковок в пачці  | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3685/01/01 |
|  | **НІСПАЗМ ФОРТЕ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | СУН-ФАРМ Сп. з о.о. | Польща | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/15658/01/01 |
|  | **НОВІРИН** | таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення умов відпуску в наказі  | ***без рецепта*** | UA/12436/01/01 |
|  | **НОВІРИН®** | сироп по 50 мг/мл по 120 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з мірним стаканчиком в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | контроль серії та випуск серії; вторинне пакування для упаковки in bulk:АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД", Україна;виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії та випуск серії:Ей.Бі.Сі. Фармасьютіці С.П.А., Італія | Україна/Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16831/01/01 |
|  | **НОВІРИН®** | сироп по 50 мг/мл, in bulk: по 120 мл у флаконі; по 40 флаконів у комплекті з мірним стаканчиком у картонній коробці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | контроль серії та випуск серії; вторинне пакування для упаковки in bulk:АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД", Українавиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії та випуск серії:Ей.Бі.Сі. Фармасьютіці С.П.А., Італія | Україна/Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19674/01/01 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 250 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/01 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 500 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/02 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 1000 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/03 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 2000 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/04 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 500 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/02 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 2000 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/04 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 250 МО, 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/01 |
|  | **НУВІК / NUWIQ®** | порошок та розчинник для розчину для ін’єкцій, по 1000 МО; 1 флакон з порошком, 1 попередньо заповнений шприц з розчинником по 2,5 мл (вода для ін’єкцій) разом з комплектом для розчинення і внутрішньовенного введення (1 адаптер для відкриття флакона, 1 голка-метелик, 2 просочені спиртом тампони) в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинне пакування, візуальну інспекцію, випробування на цілісність, випробування якості, випуск серії кінцевого продукту (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за візуальну інспекцію та випробування на цілісність для порошка для розчину для ін`єкцій, маркування та вторинне пакування кінцевого продукта (порошка для розчину для ін`єкцій та розчинника): Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування якості, маркування та вторинне пакування розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; візуальна інспекція, випробування стабільності розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; виробництво, випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина; випробування якості, візуальна інспекція розчинника: Веттер-Фарма Фертігунг ГмбХ та Ко. КГ, Німеччина | Швеція/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17140/01/03 |
|  | **ОД-ТАМ** | капсули пролонгованої дії, 0,4 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія | Ауробіндо Фарма Лімітед - Юніт VІІ | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/17510/01/01 |
|  | **ОКТРА®** | розчин для ін'єкцій, 0,1 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11626/01/01 |
|  | **ОЛІМЕЛЬ N9E** | емульсія для інфузійпо 1000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 6 пакетів у картонній коробці;по 1500 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці;по 2000 мл у трикамерному пластиковому пакеті в захисній оболонці, що містить поглинач кисню; по 4 пакети у картонній коробці | Бакстер С.А. | Бельгiя | Вхідний контроль, контроль проміжного продукту, виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії:Бакстер С.А., Бельгiя | Бельгiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/17381/01/01 |
|  | **ОПСОНАТ СПАГ. ПЄКА**  | краплі оральні по 30 мл, по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці  | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16022/01/01 |
|  | **ОТИКАЇН-ЗДОРОВ'Я** | краплі вушні, розчин по 8 г або по 16 г у флаконі зі скла, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею зі скляною піпеткою у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії);Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/13172/01/01 |
|  | **ОТИНУМ** | краплі вушні, 0,2 г/г по 10 г у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | МЕДА Фарма ГмбХ енд Кo. КГ | Німеччина | Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ | Польща | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1364/01/01 |
|  | **ПАНГАСТРО®** | таблетки гастрорезистентні по 20 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво "in bulk", упаковка, тестування, випуск серії; упаковка, випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування:С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунiя; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина | Словенія/Туреччина/Румунiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13512/01/01 |
|  | **ПАНГАСТРО®** | таблетки гастрорезистентні по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво "in bulk", упаковка, тестування, випуск серії; упаковка, випуск серії: Лек фармацевтична компанія д.д., Словенія; виробництво "in bulk", упаковка, тестування: Генвеон Ілак Санай ве Тікарет А.С., Туреччина; тестування:С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунiя; виробництво "in bulk", тестування: Сандоз Груп Саглик Урунлері Ілакларі Сан. ве Тік. А.С., Туреччина | Словенія/Туреччина/Румунiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13512/01/02 |
|  | **ПАНЗІГА/PANZYGA®** | розчин для інфузій по 100 мг/мл; по 10 мл, 25 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 50 мл, 100 мл розчину у пляшках, по 1 пляшці в картонній коробці  | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинне пакування, випуск серії: Октафарма, Францiя; виробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за вторинне пакування: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина  | Францiя/Австрія/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17142/01/01 |
|  | **ПАНЗІГА/PANZYGA®** | розчин для інфузій по 100 мг/мл, по 10 мл, 25 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 50 мл, 100 мл розчину у пляшках, по 1 пляшці в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинне пакування, випуск серії: Октафарма, Францiя; виробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за вторинне пакування: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина  | Францiя/Австрія/Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17142/01/01 |
|  | **ПАНТЕНОЛ-ТЕВА** | мазь 5 % по 35 г мазі у тубі; по 1 тубі у картонній коробці  | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина (випуск серії); Меркле ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості) | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/7142/01/01 |
|  | **ПАНТОГАР** | капсули, по 15 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | Виробництво in bulk:Асіно Фарма АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування:Асіно Фарма АГ, ШвейцаріяВипробування контролю якості та випуск серії:Асіно Фарма АГ, Швейцарія | Швейцарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10445/01/01 |
|  | **ПЕГАСЕТ** | капсули по 75 мг; по 28 капсул: по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у картонній коробці  | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія | Ауробіндо Фарма Лімітед - Юніт VІІ  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18480/01/01 |
|  | **ПЕГАСЕТ** | капсули по 150 мг; по 28 капсул: по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у картонній коробці  | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія | Ауробіндо Фарма Лімітед - Юніт VІІ  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18480/01/02 |
|  | **ПЕГАСЕТ** | капсули по 300 мг; по 28 капсул: по 7 капсул у блістері; по 4 блістери у картонній коробці  | Ауробіндо Фарма Лтд | Індія | Ауробіндо Фарма Лімітед - Юніт VІІ  | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18480/01/03 |
|  | **ПЕРСЕН®** | таблетки, вкриті оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | СОФАРМА АД | Болгарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9536/01/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 400 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3225/01/02 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ-ДАРНИЦЯ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 6 контурних чарункових упаковок в пачці  | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3225/01/01 |
|  | **ПК-МЕРЦ** | 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: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: X.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за випуск серій: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9031/01/01 |
|  | **ПРАЗОФЕСТ** | порошок для розчину для ін'єкцій, по 40 мг; по 1 флакону у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | контроль серії та випуск серії:АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД", Українавиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль та випуск серії:Софарімекс - Індустріа Кіміка е Фармасеучіка С.А., Португалія | Україна/ Португалія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18719/01/01 |
|  | **ПРЕДУКТАЛ® MR** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці з картону | ТОВ "Серв'є Україна" | Україна | Лабораторії Серв' є Індастрі, Франція; АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща | Франція/ Польща | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3704/02/01 |
|  | **ПРІОРИКС-ТЕТРА™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ, КРАСНУХИ ТА ВІТРЯНОЇ ВІСПИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА** | ліофілізований порошок для ін’єкцій; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці (у комплекті з двома голками або без голок) або у ампулах у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) в ампулі у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці  | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/16549/01/01 |
|  | **ПРІОРИКС-ТЕТРА™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ, КРАСНУХИ ТА ВІТРЯНОЇ ВІСПИ, ЖИВА АТЕНУЙОВАНА** | ліофілізований порошок для ін’єкцій; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці (у комплекті з двома голками або без голок) або у ампулах у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) у попередньо наповненому шприці у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін’єкцій) по 0,5 мл (1 доза) в ампулі у вакуумній стерильній упаковці; по 1 вакуумній стерильній упаковці у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.  | Бельгія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16549/01/01 |
|  | **ПРОСТАТИЛЕН-ЦИНК** | супозиторії ректальні in bulk: по 5 супозиторіїв у блістері, по 200 блістерів у ящику | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"  | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України | *-* | UA/13990/01/01 |
|  | **ПРОСТАТИЛЕН-ЦИНК** | супозиторії ректальні по 5 супозиторіїв у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків"  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України | *без рецепта* | UA/7223/01/01 |
|  | **ПРОТОПИК** | мазь 0,1 %; по 10 г або по 30 г, або по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ЛЕО Фарма А/С | Данiя | виробництво за повним циклом: ЛEO Лабораторіс Лімітед, Ірландія   | Ірландія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7779/01/02 |
|  | **ПРОТОПИК** | мазь 0,03 %; по 10 г або по 30 г, або по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ЛЕО Фарма А/С | Данiя | виробництво за повним циклом: ЛEO Лабораторіс Лімітед, Ірландія   | Ірландія   | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7779/01/01 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по 2000 МО/0,3 мл; по 3 попередньо наповнених шприци по 2000 МО/0,3 мл разом з 3 голками для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку) в контурній чарунковій упаковці, що складається з 3 окремих пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 2 контурні чарункові упаковки (6 попередньо наповнених шприців та 6 голок) у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина; Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія: Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/5146/01/02 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по по 30 000 МО/0,6 мл; по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 4 пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 1 контурній чарунковій упаковці (4 попередньо наповнених шприци та 4 голки) у картонній коробці; по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 1 пластикового контейнера (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 1 контурній чарунковій упаковці (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка) у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5146/01/04 |
|  | **РИНТ НАЗАЛЬНИЙ СПРЕЙ® З МЕНТОЛОМ** | спрей назальний, 0,5 мг/мл, по 10 мл у флаконі разом з насосом-дозатором з розпилювачем; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна |  Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта*  | UA/12119/01/01 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18623/01/01 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18623/01/02 |
|  | **РОПІВАКАЇН-ВІСТА**  | розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл по 10 мл розчину в ампулі, по 5 ампул в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | АЛТАН ФАРМАСЬЮТІКАЛЗ, С.А. | Iспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19490/01/01 |
|  | **РОТАЦЕФ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 10 скляних флаконів з порошком у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (вода для ін'єкцій) по 10 мл у картонній коробці; 1 скляний флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою розчинника (розчин лідокаїну гідрохлориду 1 %) по 3,5 мл у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш. | Туреччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14808/01/01 |
|  | **САЛОФАЛЬК** | гранули гастрорезистентні, пролонгованої дії по 500 мг; по 930 мг гранул у пакетиках «Грану-Стикс»; по 50 пакетиків у коробці з картону | Др. Фальк Фарма ГмбХ | Німеччина | Виробник відповідальний за випуск серій кінцевого продукту та альтернативне вторинне пакування:Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина;Виробник, відповідальний за виробництво дозованої форми, первинне, вторинне пакування та контроль якості:Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина;Фарбіл Фарма ГмбХ, Німеччина;Виробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості:Лозан Фарма ГмбХ (Ешбах сайт), Німеччина;виробник, відповідальний за контроль якості:Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина;аллфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3745/01/01 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 10 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Абботт Біолоджикалз Б.В., Нiдерланди (виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту); Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія (вторинне пакування, випуск серії готового продукту); Сандоз ГмбХ, Австрія (виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку); Сандоз ГмбХ, Австрія (контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру) | Нiдерланди/Швейцарія/Австрія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1537/02/01 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Абботт Біолоджикалз Б.В., Нiдерланди (виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту); Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія (вторинне пакування, випуск серії готового продукту); Сандоз ГмбХ, Австрія (виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку); Сандоз ГмбХ, Австрія (контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру) | Нiдерланди/Швейцарія/Австрія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1537/02/02 |
|  | **САНДОСТАТИН® ЛАР** | порошок для суспензії для ін'єкцій по 30 мг; 1 флакон з порошком у вигляді мікросфер у комплекті з розчинником (натрію кармелозу/натрію карбоксиметилцелюлозу, маніт (Е 421), воду для ін’єкцій, полоксамер 188) по 2 мл у попередньо заповненому шприці, та одною голкою та одним адаптером в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Абботт Біолоджикалз Б.В., Нiдерланди (виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника та альтернативний виробник для вторинного пакування готового продукту); Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія (вторинне пакування, випуск серії готового продукту); Сандоз ГмбХ, Австрія (виробництво нерозфасованого продукту, контроль якості, первинне пакування порошку); Сандоз ГмбХ, Австрія (контроль якості порошку за всіма параметрами за виключенням молекулярної маси полімеру) | Нiдерланди/Швейцарія/Австрія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1537/02/03 |
|  | **СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ ЛИМОН ТА БУЗИНА** | льодяники, 3 мг/1 мг; по 8 льодяників у блістері, по 1, по 2, по 3, по 4 або по 5 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль серії):КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав'є, околє ін храно), Словенія  | Словенія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16726/01/01 |
|  | **СИНКОТАЛ** | м'які желатинові капсули; по 10 капсул в блістері, по 2 або 4 блістери в картонній коробці | Альпен Фарма АГ | Німеччина | АЯНДА ГмбХ, Німеччина (виробник, відповідальний за інкапсуляцію); Вівельхове ГмбХ, Німеччина (виробник, відповідальний за нанесення оболонки, первинне та вторинне пакування); Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина (відповідальний за випуск серії кінцевого продукту, первинне та вторинне пакування); Дюлльберг Концентра ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина (виробник суміші ефірних олій in bulk) | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17367/01/01 |
|  | **СКАЙПІМ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мгпо 1 флакону у картонній упаковці | Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія | Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19031/01/01 |
|  | **СКІНОРЕН®** | крем 20 %; по 30 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці  | ЛЕО Фарма А/С  | Данiя | ЛЕО Фарма Мануфактурінг Італія СРЛ  | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1074/02/01 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 0,5 мг; in bulk: № 5000 (10х500) у блістерах  | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/15857/01/01 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 0,5 мг; по 10 капсул твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці | Панацея Біотек Фарма Лтд.  | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15856/01/01 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 1 мг; in bulk: № 5000 (10х500) у блістерах  | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/15857/01/02 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 5 мг; in bulk: № 5000 (10х500) у блістерах  | Панацея Біотек Фарма Лтд.  | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/15857/01/03 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 5 мг; по 10 капсул твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці | Панацея Біотек Фарма Лтд.  | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15856/01/03 |
|  | **ТАКПАН** | капсули тверді, по 1 мг; по 10 капсул твердих у блістері; по 5 або по 6 блістерів у картонній пачці | Панацея Біотек Фарма Лтд., | Індія | Панацея Біотек Фарма Лтд. | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15856/01/02 |
|  | **ТАМСУЛОСТАД** | капсули з модифікованим вивільненням, тверді по 0,4 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | Випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина; Виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Фамар А.В.Е. Антоусса Плант, Греція; Сінтон Хіспанія С.Л., Іспанія; Виробництво нерозфасованого продукту, контроль серій: Роттендорф Фарма Гмбх, Німеччина; Первинне та вторинне пакування: Роттендорф Фарма Гмбх, Німеччина; ЛАМП САН ПРОСПЕРО СПА, Італія; Контроль серій: Сінтон БВ, Нiдерланди | Німеччина/Греція/Іспанія/Італія/Нiдерланди | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12831/01/01 |
|  | **ТАРАФОЛ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг/200 мг; по 12 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в картонній коробці | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | Медрайк Лімітед | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення умов відпуску тастатусу рекламування  | ***без рецепта*** | UA/18174/01/01 |
|  | **ТАФЛУПРОСТ** | пастоподібна олія (субстанція) у скляних флаконах для фармацевтичного застосування | Чемо Іберіка, С.А. | Іспанiя | Індустріале Кіміка, с.р.л. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *-* | UA/15185/01/01 |
|  | **ТИМОЛОЛУ МАЛЕАТ** | кристалічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | Сікор Соціета Італьяна Кортікостероіді С.р.л., Італiя;ПЛІВА ХОРВАТІЯ ЛТД., Хорватія | Італія/Хорватія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/14951/01/01 |
|  | **ТІОГАМА® ТУРБО** | розчин для інфузій 1,2 %, по 50 мл у флаконі; по 1 або 10 флаконів разом з захисним(и) чорним(и) пакетом(пакетами) у коробці з картону | Вьорваг Фарма ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1555/01/01 |
|  | **ТРИТТІКО** | таблетки пролонгованої дії по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А. | Італiя | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9939/01/01 |
|  | **ТРИТТІКО** | таблетки пролонгованої дії по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А. | Італiя | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А.  | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9939/01/02 |
|  | **ТРИФАС® 10 АМПУЛИ** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у коробці | Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А. | Люксембург | А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л. | Італія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2540/03/01 |
|  | **ТРІВОНОР** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С. Л. | Іспанія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19142/01/01 |
|  | **ТРОМБОЦИД** | гель, 15 мг/г, по 40 г або по 100 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | бене-Арцнайміттель ГмбХ  | Німеччина | Виробник нерозфасованого продукту, первинне пакування, вторинне пакування:С.Р.М. КонтрактФарма ГмбХ, Німеччина;Контроль якості:бене-Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина;Мікробіологічний контроль:Лабор фюр аналютіше унд фармацойтіше Хемі Др.Гранер & Партнер ГмбХ, Німеччина;Дозвіл на випуск серії:бене-Арцнайміттель ГмбХ, Нiмеччина | Нiмеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9234/01/01 |
|  | **ТРУКСИМА** | концентрат для розчину для інфузій, по 500 мг/50 мл; по 50 мл (500 мг) у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці; концентрат для розчину для інфузій, по 100 мг/10 мл; по 10 мл (100 мг) у флаконі; по 2 флакони у картонній коробці | Селлтріон Хелзкеар Ко., Лтд  | Республiка Корея | Селлтріон Хелзкеар Ко., Лтд., Республiка Корея виробник - Бакстер Онколоджі ГмбХ, Німеччина (виробництво, первинне пакування, випробування контролю якості при випуску); Біотек Сервісес Інтернешнл Лтд, Велика Британiя (Біотек Хаус, Сентрал парк, Вестерн Авеню, Бріджент Індастріал Істейт, Бріджент, CF31 3RT (виробник, відповідальний за випуск серії)); Біотек Сервісес Інтернешнл Лтд, Велика Британiя (Юнітс 2100, 2110, 2010, 2120, 2130 та 2500 Фейз 18, Сентрал Парк, Бріджент Індастріал Істейт, Бріджент, CF31 3TY (виробник, відповідальний за випуск серії)); ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (випробування контролю якості при випуску, вторинне пакування); Міллмаунт Хелскеар Лтд., Ірландiя (виробник, відповідальний за випуск серії); СЕЛЛТРІОН Інк., Республiка Корея (23, Академі-ро Єнсу-гу, Інчхон (випробування стабільності)); СЕЛЛТРІОН, Інк., Республiка Корея (20, Академі-ро 51 беон-гіл, Єнсу-гу, Інчхон (виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, випробування стабільності)); Фармасьютікал Контрол енд Девелопмент Лабораторі Ко., Лтд, Угорщина (часткове випробування контролю якості при випуску (за показниками стерильність та ендотоксини)) | Республiка Корея/Німеччина/Велика Британiя/Угорщина/Ірландiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17284/01/01 |
|  | **УЛЬТРАКАЇН® Д-С** | розчин для ін'єкцій для виробника Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина: ампули: № 100 (10х10): по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній чарунковій упаковці; по 1 картонній чарунковій упаковці в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою; картриджі: № 100 (10х10): по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів в картонній чарунковій упаковці; по 10 картонних чарункових упаковок у картонній коробці; для виробника ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція: ампули: № 100 (5х2х10): по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у полістироловій упаковці; по 2 полістиролові упаковки в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, НімеччинаДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція | Німеччина/ Франція | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/3406/01/01 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,75 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | ПФАЙЗЕР ІНК. | США | Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японiя (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італiя (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії) | Японiя/Італiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5992/01/01 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | ПФАЙЗЕР ІНК. | США | Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японiя (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італiя (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії) | Японiя/Італiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5992/01/02 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 3,0 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | ПФАЙЗЕР ІНК. | США | Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японiя (виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію); Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італiя (стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії) | Японiя/Італiя | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5992/01/03 |
|  | **УНДЕВІТ** | драже, по 50 драже в контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону; по 50 драже в контейнері | АТ “ВІТАМІНИ” | Україна | АТ “ВІТАМІНИ”  | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/5605/01/01 |
|  | **УНІКЛОФЕН** | краплі очні, розчин 0,1 %, по 5 мл або 10 мл у пластиковому контейнері-крапельниці; по 1 контейнеру-крапельниці в картонній коробці | ТОВ "УНІМЕД ФАРМА" | Словацька Республіка | ТОВ "УНІМЕД ФАРМА" | Словацька Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/7856/01/01 |
|  | **УПЕЛВА СПАГ. ПЄКА** | краплі оральні по 30 мл, 50 мл у флаконі з крапельним дозатором; по 1 флакону в картонній упаковці  | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16025/01/01 |
|  | **ФАЛВАКС** | розчин для ін'єкцій, 250 мг/5 мл; по 5 мл у попередньо наповненому шприці; по 2 попередньо наповнених шприца разом з двома безпечними голками в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді’с Лабораторіс Лімітед, Виробнича дільниця - 9 | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16437/01/01 |
|  | **ФЕНІРАМІНУ МАЛЕАТ** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ХАРІКА ДРАГС ПРІВАТ ЛІМІТЕД | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/16451/01/01 |
|  | **ФЕРИНЖЕКТ®** | розчин для ін’єкцій та інфузій, 50 мг/мл; по 2 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 або 5 флаконів у картонній коробці | Віфор (Інтернешнл) Інк. | Швейцарія | БІПСО ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка); ВАЛІДА, Швейцарія (вторинна упаковка); Віфор (Інтернешнл) Інк., Швейцарія (вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії ); ІДТ Біологіка ГмбХ , Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка ) | Німеччина/Швейцарія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни ІІ типу  | *за рецептом* | UA/13356/01/01 |
|  | **ФЛАМІАР СПАГ. ПЄКА**  | мазь по 35 г у тубі в картонній упаковці  | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16201/01/01 |
|  | **ФЛЕКАЇНІД САНДОЗ®** | таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15559/01/01 |
|  | **ФЛЕКАЇНІД САНДОЗ®** | таблетки по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15559/01/02 |
|  | **ФОСФОМЕД** | гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 або 2 саше в картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.  | Туреччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміна заявника | *за рецептом* | UA/16771/01/01 |
|  | **ХЛОРОФІЛІПТ** | спрей по 15 мл у контейнері зі скла або пластмаси, по 1 контейнеру у пачці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю  «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна (контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі  стадії  виробництва, контроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, окрім контролю якості  та  випуску серії) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1556/03/01 |
|  | **ХЛОРОФІЛІПТ** | розчин в олії, 20 мг/мл, по 20 мл у флаконі, по 1 флакону в коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна;всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна;всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1556/02/01 |
|  | **ХЛОРОФІЛІПТ** | розчин в олії, 20 мг/мл, in bulk: по 50 л у бочках пластмасових | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/11848/02/01 |
|  | **ЦЕТРИН** | сироп 2,5 мг/5 мл, по 30 мл або по 50 мл або по 100 мл сиропу у флаконі; по 1 флакону з мірним ковпачком у картонній коробці  | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | ФДС Лімітед | Індія | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9079/02/01 |
|  | **ЦЕФАЗОЛІН КОМБІ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г, по 1 або 10, або 50 флаконів у пачці, 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл в ампулі) в блістері, 1 блістер у пачці; або по 1 флакону в блістері, по 1 блістеру у пачці з картону або по 5 флаконів у блістері, по 2 блістери у пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | виробництво та первинне пакування розчинників, вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу: Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", Україна; виробництво та первинне пакування порошку: Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка; вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу: ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна | Україна/Китайська Народна Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18375/01/01 |
|  | **ЦЕФАЗОЛІН КОМБІ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, по 1 або 5, або 50 флаконів у пачці, 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій по 10 мл в ампулі) в блістері, 1 блістер у пачці; або по 1 або 5 флаконів у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | виробництво та первинне пакування розчинників, вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", Україна;виробництво та первинне пакування порошку:Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка;вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна | Україна/Китайська Народна Республіка | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18375/01/02 |
|  | **ЦЕФЕПІМ АСТРА** | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг, флакон з порошком; по 1 або по 10 флаконів у картонній коробці | ТОВ "Астрафарм" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна (пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18635/01/01 |
|  | **ЦЕФЕПІМ АСТРА** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, флакон з порошком; по 1 або по 10 флаконів у картонній коробці | ТОВ "Астрафарм" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна (пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18635/01/02 |
|  | **ЦЕФЕПІМ ЮРІЯ-ФАРМ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 або 10 флаконів з порошком у коробці | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм", Україна(пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18092/01/01 |
|  | **ЦЕФОТАКСИМ** | порошок для розчину для ін'єкцій 1,0 г; по 1 або 5, або 50 флаконів з порошком у пачці; або по 1 або по 5 флаконів у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону | Приватне акціонерне товариство “Лекхім – Харків” | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім – Харків", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка);ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17286/01/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г;1 або 5, або 50 флаконів з порошком у пачці;або по 1 або 5 флаконів з порошком в блістері, по 1 блістеру у пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Reyoung Pharmaceutical Co., Ltd., Китайська Народна Республіка);ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Reyoung Pharmaceutical Co., Ltd., Китайська Народна Республіка) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17237/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 0,75 г у флаконі, по 1 або 5 або 50 флаконів у пачці; по 1 або 5 флаконів у блістері у пачці | Приватне акціонерне товариство “Лекхім – Харків” | Україна | Приватне акціонерне товариство “Лекхім – Харків”, Україна(виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка);ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17287/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1,5 г у флаконі, по 1 або 5 або 50 флаконів у пачці; по 1 або 5 флаконів у блістері у пачці | Приватне акціонерне товариство “Лекхім – Харків” | Україна | Приватне акціонерне товариство “Лекхім – Харків”, Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка)ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (виробництво з пакування in bulk фірми-виробника Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка) | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17287/01/02 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг, 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі 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 І типу  | *за рецептом* | UA/0565/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі з картону; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл або по 10 мл в ампулі в пачці з картонною перегородкою | 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 І типу  | *за рецептом* | UA/0565/01/02 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі 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 І типу  | *за рецептом* | UA/0565/01/03 |
|  | **ЦИНАРИЗИН** | таблетки по 0,025 г; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці; по 10 таблеток у блістері; по 50 або 100 блістерів у пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3384/01/01 |
|  | **ЦИНАРИЗИН** | таблетки по 0,025 г; in bulk: по 5000 таблеток у контейнерах | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/0208/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                     | **Іван ЗАДВОРНИХ** |

|  |
| --- |
| Додаток 4до наказу Міністерства охорони**здоров’я України****від \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_** |

**ПЕРЕЛІК**

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

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Підстава*** | ***Процедура*** |
|  | **КОЛПОТРОФІН** | крем вагінальний 1 %; по 15 г у тубі; по 1 тубі в коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Конфарма Франс, Францiя (контроль серії (тільки мікробіологічне тестування)); Лабораторія Шеміно, Францiя (виробництво за повним циклом) | Францiя | засідання НТР № 28 від 01.09.2022 | **не рекомендовано до затвердження** - зміни І типу |
|  | **КОЛПОТРОФІН** | капсули вагінальні м’які по 10 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Капсужель Плоермель, Францiя (виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії); Конфарма Франс, Францiя (контроль серії (тільки мікробіологічне тестування)); Лафаль Ендюстрі, Францiя (первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії) | Францiя | засідання НТР № 28 від 01.09.2022 | **не рекомендоване до затвердження** - зміни І типу  |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Фармацевтичного директорату                                  | Іван ЗАДВОРНИХ |