|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АФЛУГРИП**  | порошок для орального розчину у саше; по 10 саше в картонній коробці | ТОВ "ПЕРРІГО УКРАЇНА" | Україна | Рафтон Лабораторіз Лімітед | Велика Британія | Реєстрація на 5 роківзвітів з безпеки. | *без* *рецепта* | *підлягає* | UA/19738/01/01 |
|  | **ДИМЕТИЛСУЛЬФОКСИД** | гель 50 %, по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | Реєстрація на 5 років | *без* *рецепта* | *підлягає* | UA/19735/01/01 |
|  | **ЕКЗЕМЕСТАН-ВІСТА АС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Ремедіка Лтд | Кіпр | Реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19570/01/01 |
|  | **ЕРТАПЕНЕМ-ВІСТА** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 1 г, по 1 або по 10 флаконів в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готового лікарського засобу, випуск серії:АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія;виробництво та контроль якості стерильної суміші:АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія | Італія | Реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19743/01/01 |
|  | **ЕФФЕЗЕЛ ФОРТЕ** | гель, по 30 г гелю у контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці | Галдерма СА | Швейцарія | Додаткова дільниця зберігання та контролю якості для дослідження стабільності: Г ПРОДАКШН ІНК. (ГПІ), Канада; Виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск продукції: ЛАБОРАТОРІЇ ГАЛДЕРМА, Франція; Вторинне пакування: ФАРМ АДІС, Францiя | Канада/Франція | Реєстрація на 5 років. | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19737/01/01 |
|  | **ІМУНОРО** | розчин для ін'єкцій, 300 мкг (1500 МО)/2 мл, по 2 мл у попередньо наповненому шприці з голкою для введення, по 1 шприцу в картонній коробці | КЕДРІОН С.П.А. | Італiя | КЕДРІОН С.П.А. | Італiя | реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19741/01/01 |
|  | **ЛАФАКСИН® XR АСІНО** | таблетки пролонгованої дії, по 150 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній пачці | Дексель Фарма Технолоджиз Лтд. | Ізраїль | виробництво продукції in bulk та випуск серії:Дексель Фарма Технолоджиз Лтд., Ізраїль;первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості:Дексель Лтд., Ізраїль;випробування контролю якості (мікробіологічний контроль):ТOB “Інститут харчової мікробіології та споживчих товарів”, Ізраїль | Ізраїль | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19740/01/01 |
|  | **МОФІЦИН** | розчин для інфузій, 400 мг/250 мл по 250 мл розчину у флаконах, по 1 флакону у кратонній коробці | ТЕХНОПАК МАНУФЕКЧЕ ЛІМІТЕД | Ірландiя | АНФАРМ ХЕЛЛАС С.А. | Греція | Реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19742/01/01 |
|  | **НОРЕПІНЕФРИН КАЛЦЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл, по 1 мл, 2 мл, 4 мл, 5 мл, 8 мл або 10 мл в ампулі, по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковці в пачці з картону | АТ "Калцекс" | Латвiя | виробник, який відповідає за контроль серії/випробування:АТ "Гріндекс", Латвія;всі стадії виробничого процесу, крім випуску серії:ХБМ Фарма с.р.о., Словаччина;випуск серії:АТ "Калцекс", Латвія | Латвія/ Словаччина | реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19739/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19736/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19736/01/02 |
|  | **ТІОЗЗ-8** | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 8 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | Іпка Лабораторіз Лімітед | Індія | Іпка Лабораторіз Лтд. | Індія | реєстрація на 5 років | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/19734/01/01 |

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

|  |
| --- |
| **Додаток 2****до 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ЗЕТРОН** | розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл, по 4 мл в ампулі, по 5 ампул у картонній коробці | Фармацевтична компанія "ВОКАТЕ С.А." | Грецiя | РАФАРМ С.А. | Грецiя | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16146/01/01 |
|  | **ІРИНОТЕКАНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Ферміон" | Фiнляндiя | ТОВ "Ферміон" | Фiнляндiя | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16686/01/01 |
|  | **ІТІРЕС ЗАЛ СПАГ. ПЄКА**  | мазь по 35 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Пекана Натурхайльміттель ГмбХ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін | *без* *рецепта* |  *підлягає* | UA/16275/01/01 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16479/01/01 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16479/01/02 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16479/01/03 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16479/01/04 |
|  | **ЛЕТРОВІСТА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С.Л. | Іспанія | Перереєстрація необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16706/01/01 |
|  | **ЛІНЕЗОЛІД КРКА** | розчин для інфузій, 2 мг/мл, по 300 мл у системі для внутрішньовенного введення, по 1 системі для внутрішньовенного введення в пакеті з ламінованої фольги, по 1 або 10 пакетів у коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, третинне пакування:Інфомед Флюідз С.р.л., Румунія;третинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія;третинне пакування:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Румунія/Словенія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16130/02/01 |
|  | **МЕНОПУР** | порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 1200 МО ФСГ та 1200 МО ЛГ; 1 флакон з порошком у комплекті з 2 попередньо заповненими шприцами з розчинником (м-крезол, вода для ін’єкцій) по 1 мл, 1 голкою для розведення, 18 шприцами для введення та 18 спиртовими серветками в картонній упаковці | Феррінг Інтернешнл Сентер СА  | Швейцарія | відповідальний за виробництво порошку та розчинника, контроль якості та випуск серії:Феррінг ГмбХ, Німеччина;відповідальний за вторинне пакування:Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/6705/01/03 |
|  | **МЕНОПУР** | порошок ліофілізований для розчину для ін'єкцій по 600 МО ФСГ та 600 МО ЛГ; 1 флакон з порошком у комплекті з 1 попередньо заповненим шприцом з розчинником (м-крезол, вода для ін’єкцій) по 1 мл, 1 голкою для розведення, 9 шприцами для введення та 9 спиртовими серветками в картонній упаковці | Феррінг Інтернешнл Сентер СА  | Швейцарія | відповідальний за виробництво порошку та розчинника, контроль якості та випуск серії:Феррінг ГмбХ, Німеччина;відповідальний за вторинне пакування:Феррінг Інтернешнл Сентер СА, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/6705/01/02 |
|  | **ОПСОНАТ СПАГ. ПЄКА** | краплі оральні по 30 мл, 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16022/01/01 |
|  | **ПАНКРЕАТИН** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | ТОВ "ТК "АВРОРА" | Україна | Деянг Сінозім Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16384/01/01 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | Перереєстрація необмежений термін. | *за* *рецептом* | *не підлягає* | UA/4044/01/01 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | Перереєстрація необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/4044/01/02 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 3 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС,  | Угорщина | Перереєстрація необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/4044/01/03 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | Перереєстрація необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/4044/01/04 |
|  | **СОН-НАЙТ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | всі стадії виробництва, окрім випуску серії, контроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна;випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16370/01/01 |
|  | **СТАМАРИЛ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЖОВТОЇ ЛИХОМАНКИ (ЖИВА АТЕНУЙОВАНА)** | порошок та розчинник для суспензії для ін’єкцій, не менше ніж 1000 МО/доза; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в картонній коробці; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в картонній коробці зі стикером українською мовою; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в картонній коробці  | Санофі Пастер С.А. | Францiя | повний цикл виробництва, заповнення, ліофілізація, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії;повний цикл виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії розчинника:Санофі Пастер, Францiя;первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії;вторинне пакування, випуск серії розчинника:Санофі Пастер, Францiя;вторинне пакування, випуск серії:Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина | Францiя/Угорщина | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16354/01/01 |
|  | **ТРОКСЕРУТИН** | порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах, вкладених в картонні барабани для фармацевтичного застосування | АТ «ПіСіЕйеС» | Францiя | ПіСіЕйеС  | Францiя | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16608/01/01 |
|  | **ФЛАМІАР СПАГ. ПЄКА**  | мазь по 35 г у тубі в картонній упаковці  | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | ПЕКАНА НАТУРХАЙЛЬМІТТЕЛЬ ГмбХ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16201/01/01 |
|  | **ХОЛІНУ АЛЬФОСЦЕРАТ** | рідина (субстанція) у пакетах потрійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Шанхай Шиндек Фармасьютікал (Хаймен) Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16811/01/01 |

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

|  |
| --- |
| **Додаток 3****до 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АБІРАТЕРОН-ВІСТА** | таблетки по 250 мг; по 120 таблеток у пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Сінтон Хіспанія, С. Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний): Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/18043/01/01 |
|  | **АДЦЕТРИС®** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Такеда Фарма А/С | Данiя | Виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, контроль якості серій готового продукту: БСП Фармасьютікалз С.П.А., ІталiяВиробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка: П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франціявторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Делфарм Новара С.р.л., ІталiяТакеда Австрія ГмбХ, Австріяконтроль якості серії:Кованс Лабораторіз Лімітед, Велика Британiя | Італiя/Франція/Австрія/Велика Британiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/13286/01/01 |
|  | **АЗАРГА®** | краплі очні; по 5 мл у флаконі-крапельниці "Дроп-Тейнер®"; по 1 флакону-крапельниці у коробці з картону  | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Алкон-Куврьор | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/10400/01/01 |
|  | **АЗОМЕКС** | таблетки, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Емкур Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/3768/01/01 |
|  | **АЗОМЕКС** | таблетки, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Емкур Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/3768/01/02 |
|  | **АЛКАРНІТ**  | розчин для ін'єкцій 200 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці або по 100 ампул 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/18902/01/01 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 20 %** | розчин для інфузій, 200 г/л по 50 мл або 100 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці  | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/Франція/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17703/01/01 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 20 %** | розчин для інфузій, 200 г/л, по 50 мл або 100 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/ Франція/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/17703/01/01 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 25 %** | розчин для інфузій, 250 г/л по 50 мл або 100 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці  | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/Франція/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/17703/01/02 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 25 %** | розчин для інфузій, 250 г/л по 50 мл або 100 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/ Франція/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17703/01/02 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 5%** | розчин для інфузій, 50 г/л по 100 мл, 250 мл або 500 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці  | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/Франція/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/17703/01/03 |
|  | **АЛЬБУНОРМ 5%** | розчин для інфузій, 50 г/л по 100 мл, 250 мл або 500 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, вторинну упаковку, візуальна інспекція, маркування, випуск серії: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австрія; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма АБ, Швеція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма, Франція; виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинну упаковку, контроль якості, випуск серії: Октафарма Продуктіонсгеселшафт Дойчланд мбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування та вторинну упаковку: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина | Австрія/Швеція/ Франція/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17703/01/03 |
|  | **АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД**  | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | Шілпа Медікере Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/19146/01/01 |
|  | **АМІНОСОЛ® НЕО 10%** | розчин для інфузій, по 500 мл у пляшках | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | контроль якості, випуск серії:"Хемофарм" АД, Республіка Сербіявиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості:Хемомонт д.о.о., Чорногорія | Чорногорія/ Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/4102/01/01 |
|  | **АМІНОСОЛ® НЕО 15%** | розчин для інфузій, по 500 мл у пляшках | "Хемофарм" АД  | Республіка Сербія | виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Хемомонт д.о.о., Чорногорія; контроль якості, випуск серії: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія | Чорногорія/ Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/4102/01/02 |
|  | **АМІТРИПТИЛІН** | таблетки, вкриті оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 100 блістерів у коробці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/6700/01/01  |
|  | **АМЛОДИПІН ЄВРО** | таблетки по 5 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці з алюмінієвої фольги (стрипі); по 2 або по 3 стрипа у коробці з пакувального картону | "Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка в Методах контролю якості | *за* *рецептом* | UA/15752/01/01 |
|  | **АНАЛЬГІН** | розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл;по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці  | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/14166/01/01 |
|  | **АНАЛЬГІН-ЗДОРОВ'Я** | таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістерах | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без* *рецепта* | UA/5706/01/01 |
|  | **АНАСТРОЗОЛ САНДОЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво "in bulk", пакування, випуск серії; вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/13575/01/01 |
|  | **АРКОКСІЯ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | виробник нерозфасованої продукції, контроль якості, пакування:Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія;пакування, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;випуск серії:Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Іспанія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460) | *за* *рецептом* | UA/10704/01/01 |
|  | **АРКОКСІЯ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ  | Швейцарія | виробник нерозфасованої продукції, контроль якості, пакування:Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія;пакування, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;випуск серії:Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Іспанія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460): затвердження. Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/10704/01/02 |
|  | **АРКОКСІЯ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ  | Швейцарія | виробник нерозфасованої продукції, контроль якості, пакування:Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія;пакування, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;випуск серії:Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Іспанія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип | *за* *рецептом* | UA/10704/01/03 |
|  | **АРКОКСІЯ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 120 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | виробник нерозфасованої продукції, контроль якості, пакування:Рові Фарма Індастріал Сервісес, С.А., Іспанія;пакування, випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди;випуск серії:Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Іспанія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу   | *за* *рецептом* | UA/10704/01/04 |
|  | **АСПАРКАМ** | таблетки по 10 або по 50 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері, по 1 або 10 блістерів в пачці з картону; по 50 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без* *рецепта*  | UA/5459/01/01 |
|  | **АТГАМ / ATGAM ЛІМФОЦИТАРНИЙ ІМУНОГЛОБУЛІН, АНТИТИМОЦИТАРНИЙ ГЛОБУЛІН (КІНСЬКИЙ)** | концентрат для приготування розчину для інфузій по 50 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній пачці  | Пфайзер Інк. | США | Фармація і Апджон Компані ЛЛС | США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/16311/01/01 |
|  | **АЦИКЛОВІР 200 СТАДА®** | таблетки по 200 мг по 25 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці; по 5 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/3840/01/01 |
|  | **АЦИКЛОВІР 400 СТАДА®** | таблетки по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 5 або 7 блістерів у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/3840/01/02 |
|  | **АЦИКЛОВІР 800 СТАДА®** | таблетки по 800 мг по 5 таблеток у блістері; по 7 блістерів у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/3840/01/03 |
|  | **БЕМФОЛА** | розчин для ін`єкцій в попередньо наповненій ручці по 75 МО (5,5 мкг)/0,125 мл; по 0,125 мл розчину для ін'єкцій в скляному картриджі, з гумовою пробкою-поршнем і гумовим диском з алюмінієвим ковпачком, вміщеному у ручку для введення; по 1 або 5, або 10 попередньо наповнених ручок з одноразовими голками (відповідно 1 або 5 або 10) і серветками, просоченими спиртом (відповідно 1 або 5 або 10) в картонній коробці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | зборка ручки для ін'єкцій, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins, Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: Ресіфарм Мон, Франція; виробництво нерозфасованої продукції; первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins; Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: СіПі Фармасьютікалс Лімітед, Велика Британія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за всіма показниками специфікації, окрім Biological activity (Біологічної активності), Sterility (Стерильності) та N-Glycans (N-гліканів)): ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина  | Угорщина/Франція/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17528/01/01 |
|  | **БЕМФОЛА** | розчин для ін`єкцій в попередньо наповненій ручці по 150 МО (11 мкг)/0,25 мл; по 0,25 мл розчину для ін'єкцій в скляному картриджі, з гумовою пробкою-поршнем і гумовим диском з алюмінієвим ковпачком, вміщеному у ручку для введення; по 1 або 5, або 10 попередньо наповнених ручок з одноразовими голками (відповідно 1 або 5 або 10) і серветками, просоченими спиртом (відповідно 1 або 5 або 10) в картонній коробці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | зборка ручки для ін'єкцій, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins, Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: Ресіфарм Мон, Франція; виробництво нерозфасованої продукції; первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins; Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: СіПі Фармасьютікалс Лімітед, Велика Британія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за всіма показниками специфікації, окрім Biological activity (Біологічної активності), Sterility (Стерильності) та N-Glycans (N-гліканів)): ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина  | Угорщина/Франція/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/17528/01/02 |
|  | **БЕМФОЛА** | розчин для ін`єкцій в попередньо наповненій ручці по 225 МО (16,5 мкг)/0,375 мл; по 0,375 мл розчину для ін'єкцій в скляному картриджі, з гумовою пробкою-поршнем і гумовим диском з алюмінієвим ковпачком, вміщеному у ручку для введення; по 1 або 5, або 10 попередньо наповнених ручок з одноразовими голками (відповідно 1 або 5 або 10) і серветками, просоченими спиртом (відповідно 1 або 5 або 10) в картонній коробці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | зборка ручки для ін'єкцій, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins, Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: Ресіфарм Мон, Франція; виробництво нерозфасованої продукції; первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins; Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: СіПі Фармасьютікалс Лімітед, Велика Британія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за всіма показниками специфікації, окрім Biological activity (Біологічної активності), Sterility (Стерильності) та N-Glycans (N-гліканів)): ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина  | Угорщина/Франція/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17528/01/03 |
|  | **БЕМФОЛА** | розчин для ін`єкцій в попередньо наповненій ручці по 300 МО (22 мкг)/0,5 мл; по 0,5 мл розчину для ін'єкцій в скляному картриджі, з гумовою пробкою-поршнем і гумовим диском з алюмінієвим ковпачком, вміщеному у ручку для введення; по 1 або 5, або 10 попередньо наповнених ручок з одноразовими голками (відповідно 1 або 5 або 10) і серветками, просоченими спиртом (відповідно 1 або 5 або 10) в картонній коробці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | зборка ручки для ін'єкцій, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins, Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: Ресіфарм Мон, Франція; виробництво нерозфасованої продукції; первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins; Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: СіПі Фармасьютікалс Лімітед, Велика Британія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за всіма показниками специфікації, окрім Biological activity (Біологічної активності), Sterility (Стерильності) та N-Glycans (N-гліканів)): ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина  | Угорщина/Франція/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/17528/01/04 |
|  | **БЕМФОЛА** | розчин для ін`єкцій в попередньо наповненій ручці по 450 МО (33 мкг)/0,75 мл; по 0,75 мл розчину для ін'єкцій в скляному картриджі, з гумовою пробкою-поршнем і гумовим диском з алюмінієвим ковпачком, вміщеному у ручку для введення; по 1 або 5, або 10 попередньо наповнених ручок з одноразовими голками (відповідно 1 або 5 або 10) і серветками, просоченими спиртом (відповідно 1 або 5 або 10) в картонній коробці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | зборка ручки для ін'єкцій, вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins, Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: Ресіфарм Мон, Франція; виробництво нерозфасованої продукції; первинна упаковка (картриджі); контроль якості за наступними показниками: Bacterial endotoxins; Sterility; Visual Appearance; Visible Particles; Sub-visible Particles: СіПі Фармасьютікалс Лімітед, Велика Британія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка (картриджі); контроль якості за всіма показниками специфікації, окрім Biological activity (Біологічної активності), Sterility (Стерильності) та N-Glycans (N-гліканів)): ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина  | Угорщина/Франція/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/17528/01/05 |
|  | **БЕТАФОС** | суспензія для ін'єкцій, (5 мг + 2 мг)/мл; по 1 мл в ампулі, по 5 ампул у картонній пачці | ТОВ "ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН" | Україна | К.Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л. | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/18736/01/01 |
|  | **БІОАРОН СИСТЕМ** | сироп по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною склянкою в картонній коробці | Фітофарм Кленка С.А. | Польща | Фітофарм Кленка С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *без* *рецепта* | UA/0687/01/01 |
|  | **БЛАСТОМУНІЛ** | порошок для розчину для ін’єкцій по 0,6 мг, 5 флаконів з порошком у пачці з коробкового картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Ензифарм" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за* *рецептом* | UA/0610/01/01 |
|  | **БЛІЦЕФ** | порошок для розчину для ін’єкцій по 1000 мг 1 або 10 флаконів зі скла з порошком в пачці з картону | ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС | Об'єднанi Арабськi Емiрати | Зейсс Фармас’ютікелc Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за* *рецептом* | UA/4588/01/03 |
|  | **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %; по 10 мл або 20 мл у флаконах; по 20 мл у флаконах-крапельницях | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без* *рецепта* | UA/8012/01/01 |
|  | **БУПРЕН® ІС** | таблетки сублінгвальні по 0,008 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/10202/01/02 |
|  | **БУПРЕН® ІС** | таблетки сублінгвальні по 0,002 г по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/10202/01/03 |
|  | **БУПРЕН® ІС** | таблетки сублінгвальні по 0,0004 г по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/10202/01/04 |
|  | **БУПРЕН® ІС** | таблетки сублінгвальні по 0,0002 г по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/10202/01/01 |
|  | **БУСПІРОН САНДОЗ ®** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Салютас Фарма ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9598/01/02 |
|  | **БУСПІРОН САНДОЗ ®** | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Салютас Фарма ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9598/01/01 |
|  | **ВАЗЕЛІН** | мазь по 30 г у тубах  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/0845/01/01 |
|  | **ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг; по 50 таблеток у флаконах; по 50 таблеток у блістерах; по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8139/02/01 |
|  | **ВІТАМІН Е 400 - САНОФІ** | капсули м’які по 400 мг, № 30: по 30 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | АТ "Санека Фармасьютікалз" | Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3392/01/02 |
|  | **ВОТРІЄНТ™** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Глаксо Веллком С.А., Іспанiя (виробник для пакування та випуску серії); Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британiя (виробник нерозфасованої продукції) | Іспанiя/Велика Британiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12035/01/01 |
|  | **ВОТРІЄНТ™** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Глаксо Веллком С.А., Іспанiя (виробник для пакування та випуску серії); Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британiя (виробник нерозфасованої продукції) | Іспанiя/ Велика Британiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12035/01/02 |
|  | **ГЕМЛІБРА®** | розчин для ін`єкцій по 30 мг/1 мл; по 1 мл (30 мг) у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, ЯпоніяСамсунг БіоЛоджикс Ко, Лтд, Республіка Кореявипробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, ЯпонiяРош Фарма АГ, НімеччинаРош Діагностикс ГмбХ, Німеччинавипробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Японія/Республіка Корея/Японiя/Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/16914/01/01 |
|  | **ГЕМЛІБРА®** | розчин для ін`єкцій по 150 мг/1 мл; по 0,4 мл (60 мг) у флаконі; по 0,7 мл (105 мг) у флаконі; по 1 мл (150 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, ЯпоніяСамсунг БіоЛоджикс Ко, Лтд, Республіка Кореявипробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, ЯпонiяРош Фарма АГ, НімеччинаРош Діагностикс ГмбХ, Німеччинавипробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Японія/Республіка Корея/Японiя/Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/16914/01/02 |
|  | **ГЕНЕРОЛОН** | розчин нашкірний, 2 %; по 60 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті з мірним насосом та розпилюючою насадкою в картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія (вторинне пакування, контроль якості та випуск серії); Індастріал Фармасьютіка Кантабріа, С.А., Іспанiя (виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування); Індастріал Фармасьютіка Кантабріа, С.А., Іспанiя (виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування) | Хорватія/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17808/01/01 |
|  | **ГЕПАСОЛ® НЕО 8%** | розчин для інфузій, по 500 мл у пляшках  | "Хемофарм" АД  | Республіка Сербія | контроль якості, випуск серії:"Хемофарм" АД, Республіка Сербіявиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості:Хемомонт д.о.о., Чорногорія | Республіка Сербія/ Чорногорія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3514/01/01 |
|  | **ГЕПАТРОМБІН** | крем, 30 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії:"Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербіяконтроль серії, дозвіл на випуск серії:«Хемофарм» АД, Республіка Сербія | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3054/02/01 |
|  | **ГЕПАТРОМБІН** | крем, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії:"Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербіяконтроль серії, дозвіл на випуск серії:«Хемофарм» АД, Республіка Сербія | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3054/02/02 |
|  | **ГЕПАТРОМБІН** | гель, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | "Хемофарм" АД,  | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії); «Хемофарм» АД, Республіка Сербія (контроль серії, дозвіл на випуск серії) | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3054/01/02 |
|  | **ГЕПАТРОМБІН** | гель, 30 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії); «Хемофарм» АД, Республіка Сербія (контроль серії, дозвіл на випуск серії) | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3054/01/01 |
|  | **ГІДРОКОРТИЗОН** | мазь 1%, по 10 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі в пачці з картону | ДП "СТАДА-УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5132/01/01 |
|  | **ГІНКОР ФОРТ** | капсули; по 10 капсул у блістеріпо 3 блістери в картонній коробці | TOHIФАРМ | Францiя | БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/10317/01/01 |
|  | **ГЛОДУ ЛИСТЯ ТА КВІТОК ЕКСТРАКТ СУХИЙ** | порошок (субстанція) в подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна | СЕЛЕКТ БОТАНІКАЛ СЛ. | Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *-* | UA/16659/01/01 |
|  | **ГЛОДУ НАСТОЙКА** | настойка по 25 мл або по 100 мл у флаконах скляних або полімерних  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8144/01/01 |
|  | **ГЛОДУ НАСТОЙКА** | настойка, по 25 мл або 80 мл, або 100 мл у флаконах; по 25 мл або 80 мл, або 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 25 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці; по 25 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею, по 1 флакону в пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2121/02/01 |
|  | **ГЛЮКОСОЛ** | розчин для інфузій по 100 мл, 200 мл, 250 мл, 400 мл та 500 мл у контейнерах; по 200 мл або 400 мл у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Дочірнє підприємство "Фарматрейд" | Україна | Дочірнє підприємство "Фарматрейд" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6380/01/01 |
|  | **ГРАСТИМ®** | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл; in bulk: по 1 мл у флаконі; по 1000 флаконів у коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/11872/01/01 |
|  | **ГРАСТИМ®** | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 1 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/0633/01/01 |
|  | **ГРИППОСТАД® РИНО МАРІТІМ** | спрей назальний, розчин 0,05%; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина (випуск серій); Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанiя (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); Хемомонт д.о.о., Чорногорія (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) | Німеччина/Іспанiя/Чорногорія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/16231/01/01 |
|  | **ГРИППОСТАД® РИНО МАРІТІМ** | спрей назальний, розчин 0,1%; по 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина (випуск серій); Урсафарм Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанiя (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій); Хемомонт д.о.о., Чорногорія (виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) | Німеччина/Іспанiя/Чорногорія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/16231/01/02 |
|  | **ГУНА - БЕТА - ЕСТРАДІОЛ** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці  | Гуна С.п.а  | Італiя | Гуна С.п.а | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/13199/01/01 |
|  | **ГУНА - МАТРІКС** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/12711/01/01 |
|  | **ГУНА-БОВЕЛ** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/12657/01/01 |
|  | **ГУНА-ПРОГЕСТЕРОН** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/13485/01/01 |
|  | **ГУНА-РЕГУЦИКЛ** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Iталiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/12712/01/01 |
|  | **ГУНА-ФЕМ** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/13566/01/01 |
|  | **ГУНА-ФЛУ** | гранули по 1 г гранул у тубі; по 6 туб у картонній коробці | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/12639/01/01 |
|  | **ДАЛАЦИН** | супозиторії вагінальні по 100 мг; по 3 супозиторії у ламінованій фользі (стрипі); по 1 стрипу у картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Фармація і Апджон Компані ЛЛС | США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11124/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН** | розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 1 мл в ампулі; по 100 ампул 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/10236/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН-БІОФАРМА** | краплі очні 0,1% по 10 мл у пластиковому 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/8384/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН-ДАРНИЦЯ** | краплі очні, розчин, 1 мг/мл, по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці  | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/0992/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН-ДАРНИЦЯ** | краплі очні, розчин, 1 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0992/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН-ДАРНИЦЯ** | розчин для ін'єкцій, 4 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 або по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0992/02/01 |
|  | **ДЕКСТРАН 40** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах, вкладених у алюмінієві пакети, які вміщені у картонні барабани, або у подвійних поліетиленових пакетах, що вміщені у пластиковий контейнер для фармацевтичного застосування | АТ "ИМКоФарма" | Чеська Республiка | Фармакосмос А/С | Данiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/13757/01/01 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК** | таблетки по 0,05 г; по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 1, по 3 або 10 блістерів у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0708/01/01 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК** | гель, 10 мг/г по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0708/02/01 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК** | гель 50 мг/г по 40 г гелю у тубі алюмінієвій № 1; у пачці з картону; по 100 г у тубі ламінатній № 1; у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0708/02/02 |
|  | **ДІАРЕМІКС** | капсули по 10 капсул у блістері, 3 блістери у картонній коробці; по 8 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британiя | Мепро Фармасьютикалс Пріват Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецептом* | UA/8224/01/01 |
|  | **ДОЛОКСЕН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 2 або 10 блістерів у картонній коробці | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | Індоко Ремедіс Лімітед, Індія; Галфа Лабораторіз Лтд. Юніт 1, Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8051/01/01 |
|  | **ДОРЗАМЕД**  | краплі очні, розчин, 20 мг/мл; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»  | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. A.Ш. | Туреччина |  зміни І типу | *за рецептом* | UA/18433/01/01 |
|  | **ДРОТАВЕРИН** | таблетки по 0,04 г по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону  | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2014/01/01 |
|  | **ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА** | настойка по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл у флаконах по 25 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею, по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями; по 50 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею, по 1 флакону в пачці; по 25 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями та кришками; по 25 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою, по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями та кришками; по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею та кришкою, по 1 флакону в пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6526/01/01 |
|  | **ЕДОКСАКОРД**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 15 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19020/01/01 |
|  | **ЕДОКСАКОРД**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19020/01/02 |
|  | **ЕДОКСАКОРД**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 60 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19020/01/03 |
|  | **ЕЛЕВІТ® ПРОНАТАЛЬ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | Байєр Консьюмер Кер АГ | Швейцарія | Драженофарм Апотекер Пюшль ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу зміни II типу | *без рецепта* | UA/9996/01/01 |
|  | **ЕЛЕУТЕРОКОКА ЕКСТРАКТ РІДКИЙ (СУБСТАНЦІЯ)** | екстракт рідкий (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/9750/01/01 |
|  | **ЕНЗИКС® ДУО** | таблетки по 10 мг та таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, комбі-упаковка: по 10 таблеток (більшого розміру) 10 мг та 5 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, (меншого розміру) по 2,5 мг у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4162/01/01 |
|  | **ЕНТЕРОЖЕРМІНА®** | порошок для суспензії оральної № 10 (2х5): по 2 г у саше; по 10 саше (кожні 2 саше роз’єднуються пунктирною лінією) в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Санофі С.р.л.  | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4234/03/01 |
|  | **ЕНТЕРОЖЕРМІНА®** | капсули; № 12, № 24 (12х2): по 12 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Санофі С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4234/02/01 |
|  | **ЕНТЕРОЖЕРМІНА® ФОРТЕ** | 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 | Санофі С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/15608/01/01 |
|  | **ЕПІРУБІЦИН "ЕБЕВЕ"** | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл, по 5 мл (10 мг) або 25 мл (50 мг), або 50 мл (100 мг), або 100 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ | Австрія | повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; контроль/випробування серії: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина | Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/4356/01/01 |
|  | **ЕПІРУБІЦИН "ЕБЕВЕ"** | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл по 5 мл (10 мг), або по 25 мл (50 мг), або по 50 мл (100 мг), або по 100 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в коробці | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг.КГ | Австрія | повний цикл виробництва: ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія; випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; контроль/випробування серії: МПЛ Мікробіологішес Прюфлабор ГмбХ, Австрія; контроль/випробування серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина | Австрія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4356/01/01 |
|  | **ЕПЛЕРЕНОН СТАДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 3 блістери у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій:Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанiя | Німеччина/ Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15535/01/01 |
|  | **ЕПЛЕРЕНОН СТАДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістерах; по 3 блістери у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій:Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанiя | Німеччина/ Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15535/01/02 |
|  | **ЕРБІТУКС** | розчин для інфузій, 5 мг/мл; по 20 мл або по 100 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Мерк Юроп Б.В. | Нідерланди | виробництво готового лікарського засобу, первинне пакування, контроль якості:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;виробництво готового лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, маркування, контроль якості та випуск серій:Мерк Хелскеа КГаА, Німеччина;контроль якості:Мерк Сероно С.п.А., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13055/01/01 |
|  | **ЕРЛОТИНІБ-ВІСТА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Ремедіка Лтд. | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/18959/01/01 |
|  | **ЕРЛОТИНІБ-ВІСТА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Ремедіка Лтд.  | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/18959/01/02 |
|  | **ЕРЛОТИНІБ-ВІСТА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Ремедіка Лтд.  | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | UA/18959/01/03 |
|  | **ЕРЛОТИНІБ-ВІСТА**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Ремедіка Лтд. | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | UA/18959/01/04 |
|  | **ЕСКУВІТ®** | краплі, in bulk: по 15 мл або по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 88 флаконів крапельниць у коробі; in bulk: по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 88 флаконів-крапельниць у коробі | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/9510/01/01 |
|  | **ЕСКУВІТ®** | краплі, по 15 мл або по 25 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у пачці; по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 1 флакону-крапельниці у пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3298/02/01 |
|  | **ЕСПІРО**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, по 2, по 3, по 5 або по 9 блістерів в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18267/01/02 |
|  | **ЕСПІРО**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, по 2, по 3, по 5 або по 9 блістерів в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "Польфарма" С.А. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18267/01/01 |
|  | **ЕССЕНЦІАЛЄ® ФОРТЕ Н** | капсули по 300 мг; № 30 (10х3): по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у картонній коробці; № 100 (10х10): по 10 капсул у блістері, по 10 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій:Ей. Наттерманн енд Сайі. ГмбХ, Німеччина;первинне та вторинне пакування, випуск серій:Санофі-Авентіс Сп. з о.о., Польща | Німеччина/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8682/01/01 |
|  | **ЕТАЦИД** | cпрей назальний, дозований, суспензія, 50 мкг/доза по 18 г (140 доз) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16256/01/01 |
|  | **ЕФФЕЗЕЛ** | гель; по 5 г, 15 г, 30 г гелю у тубі; по 1 тубі в картонній коробці; по 15 г, 30 г гелю у контейнері; по 1 контейнеру в картонній коробці | Галдерма СА | Швейцарія | ЛАБОРАТОРІЇ ГАЛДЕРМА | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/15311/01/01 |
|  | **ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ НАСТОЙКА** | настойка (субстанція) в бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | зміни І типу  | *-* | UA/12517/01/01 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці  | Медокемі ЛТД, | Кіпр | виробництво за повним циклом: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр; виробництво готового продукту in bulk: Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17089/01/01 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці  | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр; виробництво готового продукту in bulk: Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17089/01/02 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці  | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр; виробництво готового продукту in bulk: Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17089/01/03 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці  | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом: Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпр; виробництво готового продукту in bulk: Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17089/01/04 |
|  | **ЗОВІРАКС** | крем 5 %; по 2 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Консьюмер Хелскер (ЮК) Трейдінг Лімітед | Велика Британiя | Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед | Велика Британiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8629/01/01 |
|  | **ЗОДАК®** | краплі оральні, 10 мг/мл по 20 мл розчину у флаконі з крапельницею; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Ей. Наттерманн енд Сайі. ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4070/01/01 |
|  | **ЗОДАК®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг; № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/4070/03/01 |
|  | **ЗОІЦЕФ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, 1 флакон з порошком у картонній упаковці | ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС | Об'єднанi Арабськi Емiрати | Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/17502/01/01 |
|  | **ІБУМЕНТ** | гель по 50 г у тубі, по 1 тубі у пачці  | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/17281/01/01 |
|  | **ІБУПРОФЕН** | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 5 блістерів у пачці з картону | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | АТ "ВІТАМІНИ"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8817/01/01 |
|  | **ІНДОМЕТАЦИН ПЛЮС** | мазь по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/8581/01/01 |
|  | **ІРБЕТАН-Н** | таблетки, 150 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13715/01/01 |
|  | **ІРБЕТАН-Н** | таблетки по 300 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13715/01/02 |
|  | **ІСЕНТРЕСС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг in bulk: по 60 таблеток у флаконі; по 120 флаконів в груповій упаковці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ  | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур;МСД Інтернешнл ГмбХ / МСД Ірландія (Беллідайн), Ірландiя;Первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди | Сінгапур/Ірландiя/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/14320/01/01 |
|  | **ІСЕНТРЕСС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 60 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: МСД Інтернешнл ГмбХ (філія Сінгапур), Сінгапур;МСД Інтернешнл ГмбХ / МСД Ірландія (Беллідайн), Ірландiя;Первинне та вторинне пакування, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди | Сінгапур/Ірландiя/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9325/01/01 |
|  | **ІХТІОЛ** | мазь 10 % по 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/0056/01/01 |
|  | **ЙОД** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 %; по 10 мл, або по 20 мл, або по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8248/01/01 |
|  | **КАБОМЕТИКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | ІПСЕН ФАРМА | Францiя | Виробництво, первинне та вторинне пакування, випробування при випуску та стабільності:Патеон Інк., Канада;Випуск серії: Патеон Франція;Виробник, відповідальний за вторинне пакування та випуск серій:Тджоапак Нідерланди Б.В., Нідерланди | Канада/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типузміни II типу | *за рецептом* | UA/16766/01/02 |
|  | **КАБОМЕТИКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | ІПСЕН ФАРМА | Францiя | Виробництво, первинне та вторинне пакування, випробування при випуску та стабільності:Патеон Інк., Канада;Випуск серії:Патеон Франція, Франція;Виробник, відповідальний за вторинне пакування та випуск серій:Тджоапак Нідерланди Б.В., Нідерланди | Канада/ Франція/ Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типузміни II типу | *за рецептом* | UA/16766/01/03 |
|  | **КАБОМЕТИКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 7 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 4 блістери в картонній коробці або по 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у пляшці; по 1 пляшці в картонній коробці | ІПСЕН ФАРМА | Францiя | Виробництво, первинне та вторинне пакування, випробування при випуску та стабільності:Патеон Інк., Канада;Випуск серії:Патеон Франція, Франція;Виробник, відповідальний за вторинне пакування та випуск серій:Тджоапак Нідерланди Б.В., Нідерланди | Канада/Франція/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу зміни II типу | *за рецептом* | UA/16766/01/01 |
|  | **КАНДІД** | крем, 10 мг/1 г; по 20 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/9754/02/01 |
|  | **КАНДІД-Б** | крем по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8210/01/01 |
|  | **КАШТАНУ КІНСЬКОГО ПЛОДІВ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ** | екстракт рідкий (субстанція) в бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/12516/01/01 |
|  | **КВЕТИКСОЛ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка | Актавіс Лтд.  | Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | UA/13882/01/01 |
|  | **КВЕТИКСОЛ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка | Актавіс Лтд. | Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/13882/01/02 |
|  | **КВЕТИКСОЛ**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ЗАТ "Фармліга" | Литовська Республіка | Актавіс Лтд. | Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/13882/01/03 |
|  | **КЕТОНАЛ® ФОРТЕ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 20 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек С.А., Польща (виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії); Лек Фармацевтична компанія д. д., Словенія (виробництво нерозфасованої продукції, первинна і вториннна упаковка, контроль серії, дозвіл на випуск серії) | Польща/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8325/04/01 |
|  | **КЛІМОНОРМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг + таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг/0,15 мг, № 21: 9 таблеток жовтого кольору (естрадіолу валерату 2 мг) та 12 таблеток коричневого кольору (естрадіолу валерату 2 мг, левоноргестрелу 0,15 мг) у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Дельфарм Лілль САС  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3008/01/01 |
|  | **КСОФЛУЗА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг: по 2 або по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | випуск серії готового лікарського засобу:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;первинне та вторинне пакування, включаючи випробування контролю якості в процесі виробництва:Шарп Корпорейшн, США;виробництво лікарського засобу, включаючи контроль в процесі виробництва, випробування контролю якості при випуску та стабільності:Шіоногі Фарма Ко., Лтд. Сетсу Плант, Японiя | Швейцарія/США/Японiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18056/01/01 |
|  | **КСОФЛУЗА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг: по 1 або по 2 таблетки у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | випуск серії готового лікарського засобу:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; первинне та вторинне пакування, включаючи випробування контролю якості в процесі виробництва:Шарп Корпорейшн, США; виробництво лікарського засобу, включаючи контроль в процесі виробництва, випробування контролю якості при випуску та стабільності:Шіоногі Фарма Ко., Лтд. Сетсу Плант, Японiя | Швейцарія/США/Японiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | UA/18056/01/02 |
|  | **ЛАЗОЛВАН®** | розчин для інгаляцій та перорального застосування, 15 мг/2 мл; по 100 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону у комплекті з мірним ковпачком в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Істітуто де Анжелі С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3430/06/01 |
|  | **ЛАЗОЛВАН® З ПОЛУНИЧНО-ВЕРШКОВИМ СМАКОМ** | сироп, 30 мг/5 мл, по 100 або по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті з пластиковим мірним ковпачком у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Дельфарм Реймс, Францiя; Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанiя |  | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу виробництва.  | *без рецепта* | UA/13771/01/01 |
|  | **ЛАЗОЛВАН® ЗІ СМАКОМ ЛІСОВИХ ЯГІД** | cироп, 15 мг/5 мл по 100 мл або по 200 мл у скляному флаконі з пластиковим закупорювальним пристроєм із захистом від відкриття дітьми; по 1 флакону в комплекті з пластиковим мірним ковпачком у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Берінгер Інгельхайм Еспана, СА, Іспанія; Дельфарм Реймс, Франція | Іспанія/Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9887/01/01 |
|  | **ЛАЗОЛВАН® МАКС** | капсули з пролонгованою дією по 75 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | виробництво, контроль якості: Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина; пакування, маркування, випуск серії: Дельфарм Реймс, Франція; виробнитцво, контроль якості: Санофі Вінтроп Індюстрі, Франція | Німеччина/ Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | UA/3430/02/01 |
|  | **ЛАЗОРИН®** | спрей назальний, 1,18 мг/мл по 10 мл у скляному балончику з дозуючим пристроєм; по 1 балончику в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Істітуто де Анжелі С.р.л. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3590/01/01 |
|  | **ЛАЗОФІТО** | сироп № 1: по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Ей. Наттерманн енд Сайі. ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/10763/01/01 |
|  | **ЛАТАСОПТ** | краплі очні, розчин 0,05 мг/мл; по 2,5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. A.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18539/01/01 |
|  | **ЛЕВОКСИМЕД** | краплі очні, розчин, 5 мг/мл; по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.  | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14769/01/01 |
|  | **ЛЕВОМЕКОЛЬ** | мазь по 40 g (г) у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8436/01/01 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИН** | краплі очні 0,25 % по 10 мл у флаконі пластиковому; по 1 флакону у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ" БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5515/01/01 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 0,25%** | розчин нашкірний, спиртовий 0,25 % по 25 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8046/02/01 |
|  | **ЛЕВОСИН** | мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8326/01/01 |
|  | **ЛЕВОЦИН-Н**  | розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл або по 150 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 мл або 150 мл у флаконі; по 10 флаконів у коробці | ТОВ "ФАРМАСЕЛ"  | Україна | Нерозфасований продукт, первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль:ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ, ГреціяКонтроль, випуск серії:ТОВ "ФАРМАСЕЛ" , Україна | Греція/Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12842/01/01 |
|  | **ЛІБЕКСИН®** | таблетки по 100 мг; 20 (20х1): по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз) | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8252/01/01 |
|  | **ЛІДАЗА-БІОФАРМА** | порошок для розчину для ін'єкцій по 64 ОД; 5 флаконів з порошком 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/5773/01/01 |
|  | **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: зміни І типу  | *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: зміни І типу | *за рецептом* | UA/6092/01/02 |
|  | **ЛІНКОМІЦИН-ДАРНИЦЯ** | розчин для ін'єкцій, 300 мг/мл; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4582/01/01 |
|  | **ЛОЗАП® ПЛЮС** | таблетки, вкриті оболонкою; № 10, № 30 (10х3), № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 9 блістерів у картонній коробці; № 30 (15х2), № 90 (15х6): по 15 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9435/01/01 |
|  | **МААЛОКС®** | таблетки жувальні; № 20 (10x2): по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | ТОВ «Опелла Хелскеа Україна» | Україна | САНОФІ С.Р.Л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/1076/03/01 |
|  | **МЕДОБІОТИН®** | таблетки по 2,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | Антон Хюбнер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина (виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії); мібе ГмбХ Арцнайміттель, Німеччина (виробник, відповідальний за випуск серії, включаючи контроль/випробування серії); мібе ГмбХ Арцнайміттель, Німеччина (виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2432/01/01 |
|  | **МЕДУЛАК** | сироп по 667,0 мг/мл, по 180 мл або 500 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | ABC Фармачеутічі С.п.А.  | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17234/01/01 |
|  | **МЕМТЕК®** | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 10 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Дженефарм СА | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/17981/01/01 |
|  | **МЕТРОЛАВІН** | мазь по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11518/01/01 |
|  | **МЕТРОНІДАЗОЛ - НОВОФАРМ** | розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл та по 200 мл у пляшці скляній, по 1 пляшці у пачці з картону; по 100 мл та по 200 мл у пляшках скляних | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5519/01/01 |
|  | **МІКОКС** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3607/01/01 |
|  | **МІРТАСТАДІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 15 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 5 блістерів у картонній коробці  | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, контроль серій:Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина"Хемофарм" АД, Сербіяконтроль серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина | Німеччина/Боснія і Герцеговина/Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3907/01/01 |
|  | **МІРТАСТАДІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 5 блістерів у картонній коробці  | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, контроль серій:Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина"Хемофарм" АД, Сербіяконтроль серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина | Німеччина/Боснія і Герцеговина/Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3907/01/02 |
|  | **МІРТАСТАДІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 45 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 або 5 блістерів у картонній коробці  | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччинавиробництво нерозфасованого продукту, контроль серій:Хемофарм д.о.о., Боснія і Герцеговина"Хемофарм" АД, Сербіяконтроль серій:СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина | Німеччина/Боснія і Герцеговина/Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3907/01/03 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИН - ВІСТА** | розчин для інфузій, по 400 мг/250 мл, по 250 мл у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/19205/01/01 |
|  | **МОМІКСОН**  | спрей назальний, суспензія, 50 мкг/дозу, по 10 г (60 доз), по 16 г (120 доз), по 18 г (140 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом та назальним аплікатором, по 1 флакону у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | Фармеа, ФранціяВиробник відповідальний за випуск серії, не включаючи контроль:АТ "Адамед Фарма", Польща  | Франція/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/16749/01/01 |
|  | **М'ЯТНІ ТАБЛЕТКИ** | таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістерах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8485/01/01 |
|  | **НАЛБУФІН** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці, по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 100 ампул в пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19442/01/01 |
|  | **НЕБІВОЛОЛ СТАДА®** | таблетки по 5 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14970/01/01 |
|  | **НЕКСІУМ** | порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 40 мг 10 флаконів з порошком у картонній коробці  | АСТРАЗЕНЕКА ЮК Лімітед | Велика Британiя | АстраЗенека АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2534/01/01 |
|  | **НІКОТИНОВА КИСЛОТА-ДАРНИЦЯ** | розчин для ін'єкцій 10 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3224/01/01 |
|  | **НІТРОГЛІЦЕРИН** | таблетки сублінгвальні по 0,5 мг, по 20 або по 40 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/6393/01/01 |
|  | **НІФУРОЗИД-ЗДОРОВ`Я** | капсули по 100 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12707/01/01 |
|  | **НІФУРОЗИД-ЗДОРОВ`Я** | капсули по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12707/01/02 |
|  | **НІФУРОЗИД-ЗДОРОВ'Я** | суспензія оральна, 200 мг/5 мл по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірною ложкою у коробці з картону; по 100 мл у флаконі полімерному або зі скла; по 1 флакону з мірною ложкою у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12707/02/01 |
|  | **НОЛІПРЕЛ® 2,0 МГ/0,625 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру, запаяному разом з адсорбентом у пакет з алюмінієвої фольги, в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ’Є | Францiя | Виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії: Лабораторії Серв’є Індастрі, Франція; Виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії: Серв’є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типузміни II типу | *за рецептом* | UA/0930/01/01 |
|  | **НОЛІПРЕЛ® ФОРТЕ 4,0 МГ/1,25 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя (виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії); Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя (виробництво, контроль якості, пакування та випуск серії) | Францiя/ Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/0931/01/01 |
|  | **НО-ШПА®** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл № 25 (5х5): по 2 мл в ампулі; по 5 ампул, розміщених у піддоні; по 5 піддонів у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Підприємство № 3 (Підприємство в Чаніквельдь) | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0391/02/01 |
|  | **ОВЕРІН®** | розчин для ін`єкцій 250 мг/2 мл по 2 мл розчину (250 мг/2 мл) в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону  | ТОВ "Геолік Фарм Маркетинг Груп" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15657/01/01 |
|  | **ОКТАПЛЕКС 500 МО** | порошок та розчинник для розчину для інфузій по 500 МО дві коробки об’єднуються між собою пластиковою плівкою: картонна коробка №1: по 1 флакону з порошком для розчину для ін’єкцій та інструкцією про застосування; картонна коробка №2: по 1 флакону із розчинником (вода для ін’єкцій, 20 мл) у картонній коробці разом з комплектом для розчинення та внутрішньовенного введення (1 шприц одноразовий; 1 комплект для переносу (1 двухкінцева голка, 1 фільтровальна голка); 1 комплект для інфузій (голка-метелик); 2 просочених спиртом тампонів) | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник (альтернативний), відповідальний за вторинне пакування та візуальну інспекцію: Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина; виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом: Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х., Австрія; виробник відповідальний за виробництво за повним циклом за виключенням вторинної упаковки: Октафарма, Франція | Німеччина/ Австрія/ Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14313/01/01 |
|  | **ОНКО БЦЖ 100 / ONKO BCG® 100 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ІМУНОТЕРАПІЇ ХВОРИХ НА РАК СЕЧОВОГО МІХУРА** | порошок для приготування суспензії для введення у сечовий міхур по 100 мг; 1 ампула або 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою з розчинником (ізотонічний розчин натрію хлориду 0,9%) по 1 мл у картонній коробці; 5 ампул або 5 флаконів з порошком у комплекті з 5 ампулами з розчинником (ізотонічний розчин натрію хлориду 0,9%) по 1 мл у картонній коробці | «БІОМЕД-ЛЮБЛІН» Витвурня Суровіц і Щепйонек Спулка Акцийна | Польща | Виробник: «БІОМЕД-ЛЮБЛІН» Витвурня Суровіц і Щепйонек Спулка Акцийна, Польща; Виробник розчинника: ПОЛЬФАРМА С.А. Фармасьютікал Воркс, Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15951/01/01 |
|  | **ОНКО БЦЖ 50 / ONKO BCG® 50 ПРЕПАРАТ ДЛЯ ІМУНОТЕРАПІЇ ХВОРИХ НА РАК СЕЧОВОГО МІХУРА** | порошок для приготування суспензії для введення у сечовий міхур по 50 мг; 1 ампула або 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою з розчинником (ізотонічний розчин натрію хлориду 0,9%) по 1 мл у картонній коробці; 5 ампул або 5 флаконів з порошком у комплекті з 5 ампулами з розчинником (ізотонічний розчин натрію хлориду 0,9%) по 1 мл у картонній коробці | «БІОМЕД-ЛЮБЛІН» Витвурня Суровіц і Щепйонек Спулка Акцийна | Польща | Виробник: «БІОМЕД-ЛЮБЛІН» Витвурня Суровіц і Щепйонек Спулка Акцийна, Польща; Виробник розчинника: ПОЛЬФАРМА С.А. Фармасьютікал Воркс, Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15951/01/02 |
|  | **ОСТЕОБІОС** | краплі для перорального застосування по 30 мл крапель у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2649/01/01 |
|  | **ОФТАГЕЛЬ®** | гель очний, 2,5 мг/г по 10 г у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Сантен АТ | Фiнляндiя | Сантен АТ, Фiнляндiя (виробник, відповідальний за випуск серії); УРСАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина (виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинне та вторинне пакування, контроль якості) | Фiнляндiя/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/6605/01/01 |
|  | **ПАГАМАКС** | капсули по 150 мг, по 14 капсул у блістері, по 1 або 4 блістери у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ ПАЗАРЛАМА ВЕ САНАЇ ЛТД. ШІРКЕТІ | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15695/01/02 |
|  | **ПАГАМАКС** | капсули по 75 мг, по 14 капсул у блістері, по 1 або 4 блістери у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ ПАЗАРЛАМА ВЕ САНАЇ ЛТД. ШІРКЕТІ | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15695/01/01 |
|  | **ПАГАМАКС** | капсули по 300 мг, по 14 капсул у блістері, по 1 або 4 блістери у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ ПАЗАРЛАМА ВЕ САНАЇ ЛТД. ШІРКЕТІ | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15695/01/03 |
|  | **ПАЛЛАДА** | краплі очні, розчин 1 мг/мл; розчин по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці  | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН»  | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. A.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14645/01/01 |
|  | **ПАНАДОЛ ЕКСТРА** | таблетки шипучі;по 2 таблетки у багатошаровому стрипі; по 6 стрипів у картонній коробці;по 4 таблетки у багатошаровому стрипі; по 3 стрипи у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Консьюмер Хелскер (ЮК) Трейдінг Лімітед  | Велика Британiя | Фамар А.В.Е. Антоса плант , Греція; ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія | Греція/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2691/02/01 |
|  | **ПАНТЕКРЕМ®** | крем 5% по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10978/01/01 |
|  | **ПАРАЦЕТАМОЛ** | порошок кристалічний (субстанція) у подвійних (поліетиленових / поліпропіленових плетених) мішках або у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Лекхім-Харків"  | Україна | Шеньчжоу Цзіхен Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/16230/01/01 |
|  | **ПЕНЦИКЛОВІР** | порошок (субстанція) у подвійних мішках з поліетилену для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Шанхай Фарма Груп Чангжоу Коні Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/11547/01/01 |
|  | **ПЕР'ЄТА®** | концентрат для розчину для інфузій по 420 мг/14 мл; по 14 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина;Вторинне пакування, випуск cерії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13062/01/01 |
|  | **ПЕРТУСИН** | сироп; по 50 г або по 100 г у флаконах; 100 г по 200 г у флаконах з контролем першого відкриття; по 200 г у флаконах з контролем першого відкриття; по 1 флакону в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0887/01/01 |
|  | **ПІЛОЗЕЛЛА КОМПОЗИТУМ** | краплі оральні по 30 мл крапель у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній коробці  | Гуна С.п.а. | Італiя | Гуна С.п.а. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/4540/01/01 |
|  | **ПІНОСОЛ®** | спрей назальний, розчин; № 1: по 10 мл у флаконі в комплекті з насосом-дозатором з розпилювачем назального призначення; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | відповідальний за виробництво розчину, первинне та вторинне пакування: АТ "Фармак", Україна; відповідальний за контроль та випуск серій: АТ "Санека Фармасьютікалз", Словацька Республiка | Україна/ Словацька Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/6606/01/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | таблетки по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5788/01/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | таблетки по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5788/01/02 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/0901/02/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг іn bulk: по 15 кг у подвійних поліетиленових мішках; по 2 мішки у пластиковій ємкості | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/9520/01/01 |
|  | **ПОЛАЙВІ** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 140 мг; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | випробування контролю якості (тільки активність), вторинне пакування, випуск серії):Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки на стерильність та бактеріальні ендотоксини):БСП Фармасьютікалз С.п.А., Італія;випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів):Лонза Лтд, Швейцарія | Швейцарія/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:; зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18465/01/01 |
|  | **ПОЛІЖИНАКС ВІРГО** | емульсія вагінальна у капсулах; по 3 капсули в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ  | Францiя | Виробник, відповідальний за пакування, контроль і випуск серії: Іннотера Шузі, Франція;Виробник, відповідальний за виробництво in bulk:Каталент Франц Бейнхейм СА, Францiя;Виробник, відповідальний за виробництво in bulk:Іннотера Шузі, Франція | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни I типу | *за рецептом* | UA/7254/01/01 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 150 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індіяконтроль якості:Весслінг Хангері Кфт., Угорщинаконтроль якості:ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщинадодаткова дільниця з вторинного пакування:ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італіядодаткова дільниця з вторинного пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польщадодаткова дільниця з вторинного пакування:Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччинавідповідальний за випуск серії:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiядодаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості:АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості:АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування:ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспаніядодаткова дільниця з вторинного пакування:CЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британіядодаткова дільниця з вторинного пакування:СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина | Індія/Угорщина/Італія/Польща/Німеччина/Велика Британія/Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19209/01/02 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 300 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індіяконтроль якості:Весслінг Хангері Кфт., Угорщинаконтроль якості:ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщинадодаткова дільниця з вторинного пакування:ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італіядодаткова дільниця з вторинного пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польщадодаткова дільниця з вторинного пакування:Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччинавідповідальний за випуск серії:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiядодаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості:АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості:АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування:ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспаніядодаткова дільниця з вторинного пакування:CЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британіядодаткова дільниця з вторинного пакування:СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина | Індія/Угорщина/Італія/Польща/Німеччина/Велика Британія/Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19209/01/03 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індіяконтроль якості:Весслінг Хангері Кфт., Угорщинаконтроль якості:ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщинадодаткова дільниця з вторинного пакування:ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італіядодаткова дільниця з вторинного пакування:Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польщадодаткова дільниця з вторинного пакування:Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербсервіс ГмбХ, Німеччинавідповідальний за випуск серії:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiядодаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британія контроль якості:АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості:АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування:ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспаніядодаткова дільниця з вторинного пакування:CЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британіядодаткова дільниця з вторинного пакування:СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина | Індія/Угорщина/Італія/Польща/Німеччина/Велика Британія/Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19209/01/01 |
|  | **ПРЕНЕЛІЯ®** | таблетки, по 8 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18088/01/02 |
|  | **ПРЕНЕЛІЯ®** | таблетки, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18088/01/01 |
|  | **ПРОДЕКС** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл по 2 мл в ампулі, по 5 ампул в 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/17892/01/01 |
|  | **ПРОКТОЗАН® НЕО** | супозиторії ректальні по 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістера у картонній коробці  | "Хемофарм" АД, Сербія | Республіка Сербія |  контроль серії, дозвіл на випуск серії: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | UA/4645/02/01 |
|  | **ПРОКТОЗАН®НЕО** | мазь ректальна, по 20 г мазі у тубі; по 1 тубі з аплікатором у картонній коробці | "Хемофарм" АД  | Республіка Сербія | контроль серії, дозвіл на випуск серії: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії: "Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербія | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4645/01/01 |
|  | **РАПТЕН РЕТАРД** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | "Хемофарм" АД  | Республіка Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1785/01/01 |
|  | **РЕЗІСТОЛ®** | краплі оральні; по 20 мл або по 50 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13789/01/01 |
|  | **РЕЗІСТОЛ®** | краплі оральні; in bulk: по 20 мл у флаконі; по 88 флаконів у коробі картонному;in bulk: по 50 мл у флаконі; по 80 флаконів у коробі картонному | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/14765/01/01 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 1 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4044/01/01 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4044/01/02 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 3 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4044/01/03 |
|  | **РІЛЕПТИД®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 4 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2, або 6 блістерів у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС  | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4044/01/04 |
|  | **РІНВОК** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, 15 мг; №28: по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери у картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ | Швейцарія | первинне та вторинне пакування, випуск серії:Еббві С.р.л., Італiявиробництво лікарського засобу, тестування:Еббві Айрленд НЛ Б.В., Ірландiятестування під час зберігання:Еббві Інк., США | Італiя/Ірландiя/ США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18371/01/01 |
|  | **РОЗАМАКС®** | краплі очні, розчин; по 2,5 мл розчину у флаконі із крапельницею; по 1 флакону у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма", Польща (відповідальний за випуск серії); Рафарм АТ, Грецiя (відповідальний за виробництво, за виключенням випуску серії) | Польща/Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15147/01/01 |
|  | **РОЗУКАРД® 10** | таблетки, вкриті оболонкою по 10 мг № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці; № 90 (15х6): по 15 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11742/01/01 |
|  | **РОЗУКАРД® 10** | таблетки, вкриті оболонкою по 10 мг № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці; № 90 (15х6): по 15 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип | *за рецептом* | UA/11742/01/01 |
|  | **РОЗУКАРД® 20**  | таблетки, вкриті оболонкою по по 20 мг № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11742/01/02 |
|  | **РОЗУКАРД® 20**  | таблетки, вкриті оболонкою по по 20 мг № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва"  | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/11742/01/02 |
|  | **РОКУРОНІЮ БРОМІД КАЛЦЕКС** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах, по 5 флаконів у чарунковій упаковці (піддоні); по 2 чарункові упаковки (піддони) в пачці з картону | АТ "Калцекс" | Латвiя | виробник, який відповідає за випуск серії:АТ "Калцекс", Латвiявсі стадії виробничого процесу, крім випуску серії:Фамар Хелф Кейр Сервісез Мадрид, С.А.У., Іспаніявиробник, який відповідає за контроль серії/випробування:АТ "Гріндекс", Латвiя | Латвiя/Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18558/01/01 |
|  | **РОНОЦИТ** | розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"  | Україна | К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л. | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16011/01/01 |
|  | **РОНОЦИТ** | розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"  | Україна | К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л. | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16012/01/01 |
|  | **РОТАТЕК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ РОТАВІРУСНОЇ ІНФЕКЦІЇ, ЖИВА, ПЕРОРАЛЬНА, ПЕНТАВАЛЕНТНА / ROTATEQ™ ROTAVIRUS VACCINE, LIVE, ORAL, PENTAVALENT** | розчин оральний, по одній дозі (2 мл) у попередньо заповненій тубі, в захисному пакеті; по 1 попередньо заповненій тубі в картонній коробці  | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ | Швейцарія | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Мерк Шарп і Доум ЛЛС, США;дозвіл на випуск серії:Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди | США/ Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18589/01/01 |
|  | **СЕДАЛГІН ПЛЮС** | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2, або 5 блістерів у пачці картонній; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці картонній | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Балканфарма-Дупниця АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/3271/01/01 |
|  | **СЕДАФІТОН®** | таблетки, по 12 таблеток у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості:ПАТ "Вітаміни", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип | *без рецепта* | UA/4826/01/01 |
|  | **СЕДАФІТОН® ФОРТЕ** | капсули по 6 капсул у блістері; по 2 або 4, або 8 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ",Українавідповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості:ПАТ "Вітаміни",Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без* *рецепта* | UA/4826/02/01 |
|  | **СИЛДЕНАФІЛУ ЦИТРАТ** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Амолі Органікс Прайвет Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/16770/01/01 |
|  | **СКИПИДАРНА МАЗЬ** | мазь; по 30 г у тубах  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без* *рецепта* | UA/8177/01/01 |
|  | **СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА** | настойка по 40 мл у флаконах  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу -  | *без* *рецепта* | UA/8445/01/01 |
|  | **СПАЗМЕКС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Др. Пфлегер Арцнайміттель ГмбХ  | Німеччина | Др. Пфлегер Aрцнаймiттель ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за* *рецептом* | UA/11835/01/02 |
|  | **СПЕКТРІЛА** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 10 000 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/контроль серії: Рентшлер Біофарма СЕ, Німеччина; Виробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/контроль якості: Ліоконтракт ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17474/01/01 |
|  | **СПИРТ КАМФОРНИЙ** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 %; по 40 мл у флаконах скляних або полімерних | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/7967/01/01 |
|  | **СПИРТ МУРАШИНИЙ** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 50 мл у флаконах скляних або полімерних | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/7968/01/01 |
|  | **СТАМАРИЛ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ЖОВТОЇ ЛИХОМАНКИ (ЖИВА АТЕНУЙОВАНА)** | порошок та розчинник для суспензії для ін’єкцій, не менше ніж 1000 МО/доза; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в картонній коробці; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з прикріпленою голкою в картонній коробці зі стикером українською мовою; по 1 дозі у флаконі та розчинник (натрію хлорид, вода для ін’єкцій) по 0,5 мл у попередньо заповненому шприцу з однією або двома окремими голками; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу з 1 або 2 окремими голками у блістері в картонній коробці  | Санофі Пастер  | Францiя | повний цикл виробництва, заповнення, ліофілізація, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії;повний цикл виробництва, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії розчинника:Санофі Пастер, Францiя;первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії; вторинне пакування, випуск серії розчинника:Санофі Пастер, Францiя;вторинне пакування, випуск серії:Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина | Францiя/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16354/01/01 |
|  | **СТІВАР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 28 таблеток у флаконі; по 3 флакони у картонній упаковці | Байєр АГ | Німеччина | Виробництво за повним циклом (виробництво in-bulk, первинна упаковка, вторинна упаковка, контроль якості, випуск серії):Байєр АГ, Німеччина; Альтернативний виробник (первинна упаковка, вторинна упаковка): Оріон Корпорейшн, Оріон Фарма, Фінляндія | Німеччина/Фінляндія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13395/01/01 |
|  | **СТОПТУСИН-ТЕВА** | таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці  | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка; виробництво за повним циклом: ТОВ Тева Оперейшнз Поланд, Польща | Чеська Республіка/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/2447/03/01 |
|  | **СТРЕПТОЦИД** | таблетки по 300 мг, по 10 таблеток у стрипі; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7258/01/01 |
|  | **СУЛЬФАЦИЛ НАТРІЮ** | краплі очні 30 %; по 10 мл у пластиковому флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ" БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5006/01/01 |
|  | **СУМІШ ДЛЯ ІНГАЛЯЦІЙ** | розчин по 40 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/0272/01/01 |
|  | **ТАМІФЛЮ®** | капсули по 75 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції:Cенексі, Франція;Виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості:Дельфарм Мілано, С.Р.Л., Італія;Пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Франція/Італія/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3189/02/03 |
|  | **ТІАМІНУ ХЛОРИД-ДАРНИЦЯ (ВІТАМІН В1-ДАРНИЦЯ)** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5489/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА**  | суспензія для ін'єкцій по 2,4 мкг/0,5 мл (1 доза для дорослих), по 0,5 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці  | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців: Бакстер АГ, Австрія; контроль якості:Бакстер АГ, Австрія; контроль якості: Бакстер АГ, Австрія; контроль якості: Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія; пакування; маркування; випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія | Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16695/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ДЖУНІОР ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА** | суспензія для ін'єкцій по 1,2 мкг/0,25 мл (1 доза для дітей), по 0,25 мл суспензії у попередньо заповненому одноразовому шприці; по 1 шприцу вкладеному у блістер; по 1 блістеру та окремою голкою у картонній коробці | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців: Бакстер АГ, Австрія; контроль якості:Бакстер АГ, Австрія; контроль якості: Бакстер АГ, Австрія; контроль якості: Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія; пакування; маркування; випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія | Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16694/01/01 |
|  | **ТРІЦЕФ-С** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1 або 10 скляних флаконів у картонній коробці | ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС | Об'єднанi Арабськi Емiрати | Зейсс Фармас’ютікелc Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/17543/01/01 |
|  | **ТРІЦЕФ-ТЗ** | порошок для розчину для ін’єкцій по 1 або 10 флаконів у картонній коробці | ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС | Об'єднанi Арабськi Емiрати | Зейсс Фармас’ютікелс Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/17525/01/01 |
|  | **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 |
|  | **ФАРМАСЕПТИЛ** | розчин для зовнішнього застосування 70 %, по 100 мл у флаконах скляних | ТОВ "МЕДЛЕВ" | Україна | ТОВ "МЕДЛЕВ"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/19516/01/01 |
|  | **ФАРМАТЕКС** | таблетки вагінальні по 20 мг; по 12 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ | Францiя | Виробник, відповідальний за виробництво in bulk, пакування, контроль та випуск серії:Іннотера Шузі, Франція | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта*  | UA/1340/05/01 |
|  | **ФЕРРУМ ЛЕК** | розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек Фармацевтична компанія д. д. | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9347/01/01 |
|  | **ФЕСТАЛ® НЕО 10 000** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні; № 20 (20 х 1): по 20 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/14533/01/01 |
|  | **ФІНАСТЕРИД ДЖЕНЕФАРМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці | Дженефарм С.А. | Грецiя | Дженефарм С.А.  | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | UA/19219/01/01 |
|  | **ФІТОБЕНЕ®** | гель для зовнішнього застосування; по 20 г або по 40 г, або по 100 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу – . | *без рецепта* | UA/3922/01/01 |
|  | **ФЛАВАМЕД® МАКС ТАБЛЕТКИ ШИПУЧІ** | таблетки шипучі по 60 мг; по 10 таблеток у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина | Берлін-Хемі АГ, Німеччина (виробник, що виконує випуск серії); Гермес Фарма ГмбХ, Німеччина (виробник, що виконує виробництво "in bulk", пакування, контроль якості) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3591/03/01 |
|  | **ФОСФОРАЛ** | гранули для орального розчину, 3 г/пакет; по 8 г у пакеті; по 1 пакету у картонній пачці | ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед | Мальта | Лабіана Фармасьютікалс, С.Л.У. | Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13238/01/01 |
|  | **ХАРТИЛ®** | таблетки по 10 мг по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці  | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | відповідальний за повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; відповідальний за повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Актавіс ЛTД, Мальта | Угорщина/ Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3196/01/04 |
|  | **ХАРТИЛ®** | таблетки по 5 мг по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери у картонній коробці  | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | відповідальний за повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина; відповідальний за повний цикл виробництва, включаючи випуск серії: Актавіс ЛTД, Мальта | Угорщина/ Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3196/01/03 |
|  | **ХЛОРАМФЕНІКОЛ** | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Нозіст Фармасьютікал Гроуп Ко., Лтд | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміни І типу  | *-* | UA/13478/01/01 |
|  | **ЦЕБОПІМ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г, 1 флакон з порошком; 1 флакон з порошком у 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 | *за рецептом* | UA/10490/01/03 |
|  | **ЦЕБОПІМ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком; 1 флакон з порошком у пачці 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/10490/01/02 |
|  | **ЦЕБОПІМ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг, 1 флакон з порошком; 1 флакон з порошком у 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  | *за рецептом* | UA/10490/01/01 |
|  | **ЦЕЛЬ Т** | мазь по 50 г у тубі; по 1 тубі 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/0020/03/01 |
|  | **ЦЕФОТАКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; флакон № 1 (без пачки): по 55 флаконів з порошком у коробці; флакон № 1 (у пачці): по 1 флакону з порошком у пачці; флакон № 1 (у пачці): по 1 флакону з порошком у комплекті з розчинником ( вода для ін'єкцій) по 5 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/4252/01/02 |
|  | **ЦЕФОТАКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 500 мг; флакон № 1 (без пачки): по 55 флаконів з порошком у коробці; флакон № 1 (у пачці): по 1 флакону з порошком у пачці; флакон № 1 (у пачці): по 1 флакону з порошком у комплекті з розчинником ( вода для ін'єкцій) по 5 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/4252/01/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1000 мг у флаконах, по 1 або 10 флаконів у картонній коробці | ААР ФАРМА ФЗ-ЛЛС, Об'єднані Арабські Емірати | Об'єднанi Арабськi Емiрати | Зейсс Фармас’ютікелс Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/17571/01/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН 1000** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г по 1 або 5, або 50 флаконів з порошком у пачці; 1 флакон та 1 ампула з розчинником (лідокаїн, розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 3,5 мл в ампулі) у блістері, по 1 блістеру у пачці; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій по 10 мл в ампулі) у блістері; по 1 блістеру 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 Республікавторинне 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/17943/01/02 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН 500** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г, 1 або 10 або 50 флаконів з порошком у пачці; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (вода для ін'єкцій по 5 мл в ампулі) у блістері; по 1 блістеру в пачці; або по 1 флакону у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону; або по 5 флаконів у блістері, по 2 блістериу 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/17943/01/01 |
|  | **ЦИТРАМОН ЕКСТРА** | таблетки по 10 таблеток 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  | *без рецепта* | UA/3984/01/01 |
|  | **ЯСНАЛ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2, 4 або 8 блістерів у картонній коробці  | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9243/01/01 |
|  | **ЯСНАЛ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2, 4 або 8 блістерів у картонній коробці  | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/9243/01/02 |

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