|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АГРЕТА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19766/01/01 |
|  | **АЗАГІЛІН® АСІНО** | таблетки, по 1 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 10 блістерів у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:Дженефарм СА, Греція | Греція | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19767/01/01 |
|  | **БЕНЗИДАМІНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | Бал Фарма Лімітед | Індія | реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19714/01/01 |
|  | **ВІНОРЕЛЬБІН АККОРД** | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл по 1 мл (10 мг), по 5 мл (50 мг) у флаконі, по 1 флакону в пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | додаткове вторинне пакування:Аккорд Хелскеа Лімітед, Велика Британія;виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія;контроль якості:Весслінг Хангері Кфт., Угорщина;контроль якості:Фармавалід Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина;випуск серіїАккорд Хелскеа Полска Сп. з o.o., Польща | Велика Британія/Індія/Угорщина/Польща | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19768/01/01 |
|  | **ГІДРОКОРТИЗОН** | мазь 1 %, по 10 г або по 15 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці | ПП "ГЛЕДЕКС" | Україна | ТОВ “Арпімед” | Республіка Вірменія | реєстрація на 5 років  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19438/01/01 |
|  | **ЕКСТРАЛОР** | розчин для ротової порожнини, по 120 мл або по 200 мл у флаконі скляному в пачці з мірним стаканчиком, по 120 мл або по 200 мл у флаконі полімерному в пачці з мірним стаканчиком | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19769/01/01 |
|  | **ЕКСТРАЛОР** | спрей для ротової порожнини по 50 мл у флаконі скляному, по 1 флакону разом з пульверизатором у пачці | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | Приватне акціонерне товариство фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19769/02/01 |
|  | **ЕТОРИКОКСИБ-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С.Л. | Іспанія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19770/01/01 |
|  | **ЕТОРИКОКСИБ-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С.Л. | Іспанія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19770/01/02 |
|  | **ЕТОРИКОКСИБ-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 90 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С.Л. | Іспанія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19770/01/03 |
|  | **ЕТОРИКОКСИБ-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 120 мг; по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Сінтон Хіспанія, С.Л. | Іспанія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19770/01/04 |
|  | **МЕБЕВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | виробництво АФІ, випуск серії, дослідження стабільності:Бенехім СРЛ, Бельгiя;контрактна лабораторія (Платиновий тест):Еурацета, Бельгiя | Бельгiя | реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19771/01/01 |
|  | **МІЛУРИТ®** | таблетки по 150 мг; по 30 або по 50, або по 60, або по 70, або по 80, або по 90, або по 100, або по 120 таблеток у флаконі; по 1 флакону у коробці та по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 4, або по 5, або по 6, або по 7, або по 8, або по 9, або по 10, або по 12 блістерів у коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (первинне, вторинне пакування та випуск серії; повний цикл виробництва, контроль серії та випуск серії) | Угорщина | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19772/01/01 |
|  | **МІЛУРИТ®** | таблетки по 200 мг; по 30 або по 50, або по 60, або по 70, або по 80, або по 90, або по 100, або по 120 таблеток у флаконі; по 1 флакону у коробці та по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 4, або по 5, або по 6, або по 7, або по 8, або по 9, або по 10, або по 12 блістерів у коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (первинне, вторинне пакування та випуск серії; повний цикл виробництва, контроль серії та випуск серії) | Угорщина | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19772/01/02 |
|  | **МОВІРИКА®** | капсули тверді по 75 мг; по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Атлантік Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19773/01/02 |
|  | **МОВІРИКА®** | капсули тверді по 50 мг; по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Атлантік Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19773/01/01 |
|  | **МОВІРИКА®** | капсули тверді по 150 мг; по 7 капсул в блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Атлантік Фарма - Продукос Фармасьютікас, С.А. | Португалія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19773/01/03 |
|  | **ПАРАЦЕТАМОЛ** | кристлічний порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | ХЕБЕЙ ЦЗІХЕН ФАРМАСЬЮТІКАЛ КО., ЛТД. | Китай | Реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19724/01/01 |
|  | **ПРАЙД®** | розчин для інфузій 10 мг/мл по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак"  | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19725/01/01 |
|  | **САБРИЛ** | гранули для орального розчину, по 500 мг по 50 саше у картонній коробці, по 50 саше у картонній коробці зі стикером українською мовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ПАТЕОН ФРАНЦІЯ | Франція | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19774/01/01 |
|  | **САБРИЛ**  | таблетки,вкриті плівковою оболонкою по 500 мг, № 100 (10х10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою в блістері; по 10 блістерів в картонній коробці; № 100 (10х10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою в блістері; по 10 блістерів в картонній коробці зі стикером українською мовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ПАТЕОН ФРАНЦІЯ | Франція | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19774/02/01 |
|  | **СПАРК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 135 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, 3 або 5 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19775/01/01 |
|  | **ТИКАГРЕЛОР** | порошок (субстанція) у мішках подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "Фармак" | Україна | Цзянсі Сінерджі Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19776/01/01 |
|  | **ТРАУМЕЛЬ С** | краплі оральні по 30 мл у флаконі-крапильниці; по 1 флакону-крапельниці в коробці з картону | Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ  | Німеччина | Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ  | Німеччина | реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/5934/05/01 |
|  | **ФІКСАПРОСТ** | краплі очні, розчин по 0,2 мл в однодозовому контейнері, по 5 однодозових контейнерів, з'єднаних між собою у стрічку у саше, по 6 або по 18 саше (№30 або №90) у коробці | ЛАБОРАТУАР ТЕА  | Францiя | ЕКСЕЛВІЗІОН  | Францiя | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19777/01/01 |
|  | **ФІНГЕЛІЯ** | капсули тверді по 0,5 мг, in bulk: по 14 капсул у блістері, по 7 блістерів у пачці; по 48 пачок у транспортній коробці | АТ "Фармак" | Україна | Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Фарматен Інтернешнл СА, Греція;Контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії)Фарматен СА, Греція | Греція | Реєстрація на 5 років | *-* | *Не підлягає* | UA/19778/01/01 |
|  | **ФІНГЕЛІЯ** | капсули тверді по 0,5 мг, по 14 капсул у блістері, по 2 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак", Україна(вторинне пакування, контроль якості, випуск серії з продукції in bulk фірми-виробника: Фарматен Інтернешнл СА, Греція або Фарматен СА, Греція) | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/19779/01/01 |
|  | **ШАВЛІЇ НАСТОЙКА**  | настойка, по 25 мл або 40 мл у флаконах | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* |  *підлягає* | **UA/19780/01/01** |

|  |  |
| --- | --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **БУПІНЕКАЇН-ГІПЕРБАР** | розчин для ін`єкцій, 5 мг/мл; по 4 мл в ампулах; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16698/01/01 |
|  | **ВІТАМІН С 500 АПЕЛЬСИНОВИЙ** | таблетки жувальні по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 10 блістерів у пачці з картону; по 12 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16251/01/01 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК** | гель 5 %, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі алюмінієвій в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубі ламінатній в пачці, по 40 г, 50 г, 100 г у тубах ламінатних | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/7167/01/02 |
|  | **КРАПЛІ БЕРЕШ® ЕКСТРА** | краплі оральні, розчин, по 30 мл у флаконі з пробкою-крапельницею, по 1 або по 4 флакони у картонній коробці; по 100 мл у флаконі з пробкою-крапельницею, по 1 флакону у картонній коробці; по 30 мл у флаконі, по 1 або по 4 флакони у комплекті з окремим дозуючим насосом у картонній коробці; по 100 мл у флаконі по 1 флакону у комплекті з окремим дозуючим насосом у картонній коробці | ЗАТ "Береш Фарма" | Угорщина | ЗАТ "Береш Фарма" | Угорщина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16660/01/01 |
|  | **МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 500 мг, 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія;Виробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІТАЛІЯ | Італія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16112/01/01 |
|  | **МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 1000 мг, 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІталіяВиробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІТАЛІЯ  | Італія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16112/01/02 |
|  | **МЕРОПЕНЕМ-ВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 2 г по 6 флаконів з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | Виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІталіяВиробництво та контроль якості стерильної суміші: АЦС ДОБФАР С.П.А., ІТАЛІЯ  | Італія | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16112/01/03 |
|  | **НЕЙРОТИЛІН** | капсули м`які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2, або по 3, або по 6 блістерів у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16687/01/01 |
|  | **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, ПольщаВиробник розчинника:ПОЛЬФАРМА С.А. Фармасьютікал Воркс, Польща | Польща | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | 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, ПольщаВиробник розчинника:ПОЛЬФАРМА С.А. Фармасьютікал Воркс, Польща | Польща | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/15951/01/02 |
|  | **ПЕМЕТРЕКСЕД-ВІСТА** | порошок ліофілізований для приготування концентрату для розчину для інфузій по 500 мг; по 500 мг, у флаконі; по 1 флакону з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво та первинне пакування лікарського засобу:онкомед мануфакторінг а.с., Чеська Республiка;вторинне пакування лікарського засобу:Джі І Фармасьютікалс, Лтд., Болгарія;контроль якості, відповідальні за випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості, відповідальний за випуск серії:Сінтон с.р.о., Чеська Республiка | Чеська Республiка/Болгарія/Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16247/01/02 |
|  | **ПЕМЕТРЕКСЕД-ВІСТА** | порошок ліофілізований для приготування концентрату для розчину для інфузій по 100 мг; по 100 мг у флаконі; по 1 флакону з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво та первинне пакування лікарського засобу:онкомед мануфакторінг а.с., Чеська Республiка;вторинне пакування лікарського засобу:Джі І Фармасьютікалс, Лтд., Болгарія;контроль якості, відповідальні за випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія;контроль якості, відповідальний за випуск серії:Сінтон с.р.о., Чеська Республiка | Чеська Республiка/Болгарія/Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16247/01/01 |
|  | **ПЕМЕТРЕКСЕД-ВІСТА** | порошок ліофілізований для приготування концентрату для розчину для інфузій по 1000 мг; по 1000 мг у флаконі; по 1 флакону з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво та первинне пакування лікарського засобу:онкомед мануфакторінг а.с., Чеська Республiка;вторинне пакування лікарського засобу:Джі І Фармасьютікалс, Лтд., Болгарія;контроль якості, відповідальні за випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія;контроль якості, відповідальний за випуск серії:Сінтон с.р.о., Чеська Республiка | Чеська Республiка/Болгарія/Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16247/01/03 |
|  | **ПРОЖЕКТА®** | розчин для ін’єкцій, 20 ВО/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на 5 років.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/12798/01/01 |
|  | **ТАНТІВЕРТ** | таблетки зі смаком м`яти по 3 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс" | Україна | всі стадії циклу виробництва, крім контролю якості, первинного та вторинного пакування: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;первинне та вторинне пакування, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;всі стадії циклу виробництва крім випуску серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна;контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод «ГНЦЛС", Україна | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.   | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16483/01/01 |
|  | **ТАНТІВЕРТ** | таблетки зі смаком апельсину по 3 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс" | Україна | всі стадії циклу виробництва, крім контролю якості, первинного та вторинного пакування: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;первинне та вторинне пакування, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;всі стадії циклу виробництва крім випуску серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна;контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод «ГНЦЛС", Україна | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16482/01/01 |
|  | **ТАНТІВЕРТ** | таблетки зі смаком евкаліпту по 3 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс" | Україна | всі стадії циклу виробництва, крім контролю якості, первинного та вторинного пакування: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;первинне та вторинне пакування, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична фірма "Вертекс", Україна;всі стадії циклу виробництва крім випуску серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Україна;контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод «ГНЦЛС", Україна | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.   | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16484/01/01 |
|  | **ТРАВАПРЕСС РОМФАРМ** | краплі очні, розчин, 0,04 мг/мл по 2,5 мл у поліетиленовому флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону у картонній коробці  | К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. | Румунiя | К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л. | Румунiя | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16538/01/01 |
|  | **ЦИНХОКАЇНУ ГІДРОХЛОРИД** | кристалічний порошок (субстанція) мікронізований або немікронізований, у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ТОВ "ТК "АВРОРА" | Україна | виробництво, упаковка, контроль серії:Фармасинтез, Францiя;мікронізація:Мікро-Маcіназйоне С.А., Швейцарія;мікронізація:Мікро-Маcіназйоне С.А., Швейцарія;мікронізація:Лаб-Сервіс С.А., Францiя | Францiя/Швейцарія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16812/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АВЕНЮ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/14394/01/01 |
|  | **АКТЕМРА®** | розчин для ін'єкцій, 162 мг/0,9 мл; 4 попередньо наповнених шприца (кожен об’ємом 1 мл) у картонній коробці; 4 попередньо наповнених шприца (кожен об’ємом 1 мл) у картонній коробці  | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини:Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина;Випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини:Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина;Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина;Випробування контролю якості (крім випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини): Рош Фарма АГ, Німеччина;Вторинне пакування, випробування контролю якості (крім випробування на стерильність та бактеріальні ендотоксини), випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13909/02/01 |
|  | **АЛОПУРИНОЛ САНДОЗ®** | таблетки по 300 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Прайвет Лімітед, Індія; контроль серії (альтернативна дільниця): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне і вторинне пакування, дозвіл на випуск серії (альтернативна дільниця): Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія | Німеччина/Індія/Румунія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/9524/01/02 |
|  | **АЛОПУРИНОЛ САНДОЗ®** | таблетки по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво за повним циклом: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; виробництво in bulk (альтернативна дільниця): Сандоз Прайвет Лімітед, Індія; контроль серії (альтернативна дільниця): С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія; первинне і вторинне пакування, дозвіл на випуск серії (альтернативна дільниця): Лек Фармацевтична компанія д.д., Словенія | Німеччина/Індія/Румунія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/9524/01/01 |
|  | **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 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 |
|  | **АМІЗОНЧИК®** | сироп, 10 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та 1 дозувальній ложці в пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11862/01/01 |
|  | **АНАЛЬГІН-ЗДОРОВ'Я** | розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл; по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці; по 1 мл або 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | 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/5706/02/01 |
|  | **АРТЕДЖА® ЕМУЛЬГЕЛЬ** | емульгель для зовнішнього застосування 5 %по 25 г або 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4699/01/01 |
|  | **АРТЕДЖА® КОМПЛЕКС** | капсули по 30 або 60 капсул у контейнері; по 1 контейнеру в пачці; по 6 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна;  Виробник, відповідальний за виробництво, первинне, вторинне пакування, контроль якості:ТОВ "Астрафарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу. | *без рецепта* | UA/4461/01/01 |
|  | **АСТАЛІН** | аерозоль (суспензія) для інгаляцій, 100 мкг/дозу по 200 доз у контейнері з дозуючим клапаном, розпилюючою насадкою та наконечником; по 1 контейнеру у картонній упаковці | Ципла Лтд. | Індія | Ципла Лтд. (Юніт ІІ). | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16916/01/01 |
|  | **АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА** | таблетки по 0,5 г по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу в паперовому конверті; по 10 таблеток у стрипі; по 2 або по 10 стрипів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 10 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах або у стрипах | ПАТ "Монфарм" | Україна | ПАТ "Монфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6272/01/01 |
|  | **БЕЛОДЕРМ**  | спрей 0,05 %, по 20 мл або 50 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9695/03/01 |
|  | **БЕЛОСАЛІК ЛОСЬЙОН** | розчин нашкірний, по 50 мл або по 100 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону у картонній пачці; по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконі з механічним помповим розпилювачем; по 1 флакону у картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10872/01/01 |
|  | **БІПРОЛОЛ** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону; по 60 або по 90 таблеток у контейнері з кришкою з контролем першого розкриття; по 1 контейнеру у пачці з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | виробництво за повним циклом: Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод» , Українавиробництво, пакування, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм", Українаконтроль серій:Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3800/01/01 |
|  | **БІПРОЛОЛ** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону; по 60 або по 90 таблеток у контейнері з кришкою з контролем першого розкриття; по 1 контейнеру у пачці з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | виробництво за повним циклом: Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко- фармацевтичний завод» , Українавиробництво, пакування, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм", Українаконтроль серій:Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3800/01/02 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, 3, або 5 блістерів у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/3214/01/03 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, 3, або 5 блістерів у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/3214/01/02 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2, 3, або 5 блістерів у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/3214/01/01 |
|  | **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 | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна;відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості:АТ "Лубнифарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8012/01/01 |
|  | **БРОМОКРИПТИН-РІХТЕР** | таблетки по 2,5 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній упаковці  | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3209/01/01 |
|  | **БУТАМІРАТУ ЦИТРАТ** | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм | АТ "Фармак" | Україна | Олон Ес.пі.Ей. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *-* | UA/10272/01/01 |
|  | **ВАГІКЛІН** | капсули вагінальні м'які, по 7 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | Євро Лайфкер Прайвіт Лімітед | Індія | Марксанс Фарма Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9629/01/01 |
|  | **ВАЗАВІТАЛ®** | капсули, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в коробці з картону; по 90 капсул у банці; по 1 банці в коробці з картону | ТОВ "Українська фармацевтична компанія" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна; ПрАТ "Біолік", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6628/01/01 |
|  | **ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА** | настойка по 25 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАР | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8139/01/01 |
|  | **ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5744/01/01 |
|  | **ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5744/01/02 |
|  | **ВЕСТІНОРМ®** | таблетки по 16 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/6356/01/02 |
|  | **ВЕСТІНОРМ®** | таблетки по 24 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6356/01/03 |
|  | **ВЕСТІНОРМ®** | таблетки по 8 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/6356/01/01 |
|  | **ВІРАКСА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній пачці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | ФармаПас С.А.  | Кіпр | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16000/01/01 |
|  | **ВІРАКСА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг, по 7 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній пачці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | ФармаПас С.А.  | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/16000/01/02 |
|  | **ВІРАКСА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 7 таблеток у блістері, по 2 або 3 блістери в картонній пачці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | ФармаПас С.А.  | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16000/01/03 |
|  | **ГАЛАЗОЛІН®** | краплі назальні, розчин 0,05 %; по 10 мл у поліетиленових флаконах-крапельницях з контролем першого відкриття; по 1 флакону у картонній коробці | Варшавський Фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | Варшавський Фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща;Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі, Польща  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *без рецепта* | UA/0401/02/01 |
|  | **ГАЛАЗОЛІН®** | краплі назальні, розчин 0,1 %, по 10 мл у поліетиленових флаконах-крапельницях з контролем першого відкриття; по 1 флакону у картонній коробці | Варшавський Фармацевтичний завод Польфа АТ | Польща | Варшавський Фармацевтичний завод Польфа АТ, Польща;Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі, Польща  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0401/02/02 |
|  | **ГЕРЦЕПТИН®**  | ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 150 мг; ліофілізат для концентрату для розчину для iнфузiй у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування:Дженентек Інк., США;Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина;Вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | США/Німеччина/Швейцарія | внесення змін дозміни І типу | *за рецептом* | UA/13007/01/01 |
|  | **ГЕРЦЕПТИН®**  | ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 440 мг; ліофілізат для концентрату для розчину для iнфузiй у флаконі, разом з 20 мл розчинника (розчинник: бактеріостатична вода для ін'єкцій 20 мл, що містить 1,1% бензилового спирту та воду для ін'єкцій) у флаконі в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки стерильність та механічні включення):Дженентек Інк., США;Випробування контролю якості (тільки стерильність та механічні включення):Дженентек Інк., США;Випробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;Вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;Розчинник:Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | США/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13007/01/02 |
|  | **ГІДРОКОРТИЗОНУ АЦЕТАТ** | суспензія для ін'єкцій 2,5% по 2 мл в ампулі; по 10 ампул в пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/3288/01/01 |
|  | **ГІОКСИЗОН** | мазь, по 15 г мазі у тубі; по 1 тубі 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/14979/01/01 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 25 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз) | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7593/01/01 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 100 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Підприємство 2 (підприємство Верешедьхаз) | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7593/01/02 |
|  | **ГЛІЯТОН®** | розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону; по 4 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13359/01/01 |
|  | **ДЕЗЛОРАТАДИН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Актавіс ЛТД | Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/18739/01/01 |
|  | **ДЕНОВЕЛЬ® 30** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/2 мг, по 21 таблетці у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА»  | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15836/01/01 |
|  | **ДОЛГІТ® ГЕЛЬ** | гель, 50 мг/г по 20 г або по 50 г, або по 100 г, або по 150 г в тубі, по 1 тубі в картонній коробці | Долоргіт ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, контроль серії, випуск серії:Долоргіт ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина;виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування:Др. Тайсс Натурварен ГмбХ, Німеччина;первинне та вторинне пакування, контроль серії:Др. Тайсс Натурварен Гмбх, Німеччина;контроль серії (фізичний/хімічний):ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина;контроль серії (мікробіологічні випробування):БАВ ІНСТИТУТ гігієни та забезпечення якості ГмбХ, Німеччина;контроль серії (мікробіологічні випробування):МікроБіологі Кремер ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/4117/02/01 |
|  | **ДРОПЛЕКС**  | краплі вушні, розчин по 15 мл у полімерних флаконах-крапельницях; по 1 флакон-крапельниця у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН"  | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. A.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/17706/01/01 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 50 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/7471/02/02 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 100 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/7471/02/03 |
|  | **ЕКВОРАЛ®** | капсули м'які по 25 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7471/02/01 |
|  | **ЕКСТРАТЕРМ®** | таблетки по 12 таблеток у блістерах; по 12 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна;відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості:ПАТ "Вітаміни", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/3602/01/01 |
|  | **ЕЛІКВІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 10 блістерів у пачці з картону; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПФАЙЗЕР ІНК. | США | Виробництво, контроль якості та контроль якості при випуску серії: Брістол-Майєрс Сквібб Менюфекчуринг Компані, США; Пакування, контроль якості та випуск серії: Каталент Анагні с.р.л.., Італія; пакування, контроль якості при випуску серії та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості при випуску серії: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія; випуск серії: Сордз Лабораторіз Т/А Брістол-Майєрс Сквібб Фармасьютікал Оперейшнз, Екстернал Менюфекчуринг, Ірландія | США/Італія/Німеччина/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13699/01/02 |
|  | **ЕЛІКВІС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПФАЙЗЕР ІНК. | США | Виробництво, контроль якості та контроль якості при випуску серії: Брістол-Майєрс Сквібб Менюфекчуринг Компані, США; Пакування, контроль якості та випуск серії: Каталент Анагні с.р.л.., Італія; пакування, контроль якості при випуску серії та випуск серії: Пфайзер Менюфекчуринг Дойчленд ГмбХ, Німеччина; виробництво, контроль якості при випуску серії: Пфайзер Ірландія Фармасьютікалз, Ірландія; випуск серії: Сордз Лабораторіз Т/А Брістол-Майєрс Сквібб Фармасьютікал Оперейшнз, Екстернал Менюфекчуринг, Ірландія | США/Італія/Німеччина/Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13699/01/01 |
|  | **ЕНАЛАПРИЛ** | таблетки по 0,01 г, по 10 таблеток у блістері; по 2 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/6582/01/01 |
|  | **ЕСЦИНОВА СІЛЬ 2,6 - ДІАМІНОГЕКСАНОВОЇ КИСЛОТИ** | порошок (субстанція) у банках для виробництва стерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/9734/01/01 |
|  | **ЗІПЕЛОР® ФОРТЕ** | спрей для ротової порожнини, 3,0 мг/мл; по 15 мл або 30 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | АТ «Фармак» | Україна | АТ «Фармак» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *без рецепта* | UA/16107/01/02 |
|  | **ЗОЛМІГРЕН® СПРЕЙ** | спрей назальний дозований, 2,5 мг/доза; по 2 мл (20 доз) у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону  | АТ "Фармак" | Україна | Виробництво за повним циклом: АТ "Фармак", Україна; Відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15215/01/01 |
|  | **ЗОЛМІГРЕН® СПРЕЙ** | спрей назальний дозований, 5 мг/доза; по 2 мл (20 доз) у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону  | АТ "Фармак" | Україна | Виробництво за повним циклом: АТ "Фармак", Україна; Відповідальний за виробництво та контроль/випробування серії, не включаючи випуск серії: ТОВ Науково-виробнича фірма "МІКРОХІМ", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15215/01/02 |
|  | **ІНДАП®** | таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4237/02/03 |
|  | **КВЕТИКСОЛ XR**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Меркле ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції:Меркле ГмбХ , Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19569/01/01 |
|  | **КВЕТИКСОЛ XR**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Меркле ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції:Меркле ГмбХ , Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19569/01/02 |
|  | **КВЕТИКСОЛ XR**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Меркле ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції:Меркле ГмбХ , Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19569/01/03 |
|  | **КВЕТИКСОЛ XR**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 300 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Меркле ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції:Меркле ГмбХ , Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19569/01/04 |
|  | **КВЕТИКСОЛ XR**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії, по 400 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній пачці  | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії:Меркле ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції:Меркле ГмбХ , Німеччина | Німеччина | зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19569/01/05 |
|  | **КО-ДИРОТОН®** | таблетки, 10 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина (випуск серії ); ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща (контроль якості та випуск серіі; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка) | Угорщина/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8634/01/01 |
|  | **КОРОНАВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ COVID-19 (ВИРОЩЕНА З ВИКОРИСТАННЯМ КЛІТИН VERO), ІНАКТИВОВАНА** | суспензія для ін'єкцій; 0,5 мл суспензії для ін'єкцій у попередньо наповненому одноразовому шприці з голкою або 0,5 мл (1 доза) суспензії для ін'єкцій у флаконі або 1,0 мл (2 дози) суспензії для ін'єкцій у флаконі; попередньо наповнений одноразовий шприц з голкою по 1 шприцу у коробці або по 10 шприців у коробці або по 40 флаконів у коробці  | Синовак Лайф Саєнсіз Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | Синовак Лайф Саєнсіз Ко., Лтд.  | Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18630/01/01 |
|  | **КРЕМГЕН** | мазь; по 15 г або 30 г у тубі; по 1 тубі в пачці | Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" | Україна | Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/2099/01/01 |
|  | **ЛОРНАДО** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 8 мг; по 8 мг ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в ампулі; 1 флакон з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 1 ампула розчинника в картонній коробці; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці, 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | Мефар Ілач Сан. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу . | *за рецептом* | UA/18503/01/01 |
|  | **МЕДРОЛГІН** | краплі очні, розчин, 5 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 | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18688/01/01 |
|  | **МЕТОКЛОПРАМІДУ ГІДРОХЛОРИД** | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 2 касети в пачці з картону; по 10 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3802/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці, по 15 таблеток у блістері, по 2 або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом: Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїль; первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серій: АТ Фармацевтичний завод Тева , Угорщина; виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості: Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка  | Ізраїль/Угорщина/Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12382/01/01 |
|  | **МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА** | таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС" | Україна | ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/18370/01/01 |
|  | **НЕЙРОЦИТИН®** | розчин для інфузій, по 50 мл, 100 мл, 200 мл у пляшці; по 1 пляшці в пачці | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічну помилку виправлено в тексті маркування лікарського засобу.  | *за рецептом* | UA/14906/01/01 |
|  | **НОЛІПРЕЛ® АРГІНІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 14 таблеток у контейнері; по 1 контейнеру в коробці з картону; по 30 таблеток у контейнері; по 1 або по 3 контейнери в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя | Францiя/ Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5650/01/01 |
|  | **НОМІГРЕН БОСНАЛЕК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у тубі, по 1 тубі в картонній коробці  | Босналек д.д. | Боснiя i Герцеговина | Босналек д.д. | Боснiя i Герцеговина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2791/01/01 |
|  | **ПАНКРЕАТИН** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | ТОВ "ТК "АВРОРА" | Україна | Деянг Сінозім Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення реєстраційного номера в процесі перереєстрації в наказі МОЗ України № 2036 від 10.11.2022.**  | *-* | UA/16769/01/01 |
|  | **ПК-МЕРЦ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці  | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | Продукція in-bulk: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; Первинне та вторинне пакування: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: X.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина; вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоердерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за випуск серій: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9031/01/01 |
|  | **ПОЛІЗАНОЛ** | суспензія оральна, 40 мг/мл in bulk: по 105 мл у флаконі по 42 флакони у транспортній упаковці  | АТ "Фармак" | Україна | Дженефарм СА, Грецiя;Рафарм СА, Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/18481/01/01 |
|  | **ПОЛІЗАНОЛ** | суспензія оральна, 40 мг/мл по 105 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак", Україна(виробництво з продукції in bulk фірм-виробників Дженефарм СА, Греція або РАФАРМ СА, Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18482/01/01 |
|  | **ПРЕДНІЗОЛОН** | мазь 0,5 % по 10 г або 15 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі 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/2440/01/01 |
|  | **ПРІОРИКС™ / PRIORIX™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КОРУ, ЕПІДЕМІЧНОГО ПАРОТИТУ ТА КРАСНУХИ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій; 1 монодозовий флакон (1 доза) з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) у попередньо наповненому шприці та двома голками в картонній коробці; 100 монодозових (1 доза) флаконів з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулах № 100 в окремій упаковці; 1 мультидозовий флакон (2 дози) з ліофілізатом у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) в ампулі; по 100 штук флаконів та ампул в окремих коробках | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.  | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13694/01/01 |
|  | **ПРОДЕКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | UA/19605/01/01 |
|  | **ПРОМОЦЕФ®** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1,0 г; 1 або 5 флаконів з порошком у пачці або по 1 або 5 флаконів з порошком у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону  | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Україна(виробництво із форми in bulk фірми-виробника Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай);ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (виробництво із форми in bulk фірми-виробника Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15379/01/01 |
|  | **ПРОСТАЗАН УРОПЛЮС** | таблетки з модифікованим вивільненням, 6 мг/0,4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів в пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія контроль серії:Квінта-Аналітика с.р.о. , Чеська Республікапервинна та вторинна упаковка:Джі І Фармасьютікалс, Лтд , Болгарія  | Іспанія/Чеська Республіка/Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/19606/01/01 |
|  | **ПРОТЕФЛАЗІД** | рідкий екстракт (субстанція) в ємностях або каністрах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Науково- виробнича компанія "Екофарм" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Науково- виробнича компанія "Екофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/16415/01/01 |
|  | **ПРОТЕФЛАЗІД®** | супозиторії; по 5 супозиторіїв по 3 г у блістері; по 1, або 2, або 3 блістери у пачці з картону | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/4220/02/01 |
|  | **РЕМАНТАДИН-КР** | таблетки по 0,05 г, по 10 таблеток у блістері; по 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/5426/01/01 |
|  | **РЕТРОВІР™** | розчин оральний, 10 мг/мл; по 200 мл у флаконі; по 1 флакону разом із шприцем для дозування об'ємом 10 мл або 1 мл у картонній коробці | ВііВ Хелскер ЮК Лімітед | Велика Британiя | Бора Фармасьютікал Сьовісіз Інк. | Канада | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0232/03/01 |
|  | **РИЦИНОВА ОЛІЯ** | олія оральна по 30 г або по 100 г у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна;відповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості:ТОВ "Фарма Черкас", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9198/01/01 |
|  | **СЕЛЛСЕПТ®** | капсули по 250 мг, по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній пачці | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції; пакування, випробування контролю якості:Дельфарм Мілано, С.Р.Л., Італія;Пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія;Випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/6612/01/01 |
|  | **СЕРМІОН®** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 4 мг; 2 флакони з порошком та по 2 ампули з розчинником по 4 мл (натрію хлорид, бензалконію хлорид, вода для ін’єкцій) у чарунковій упаковці; по 2 чарункові упаковки в картонній коробці; 1 флакон з порошком та по 1 ампулі з розчинником (натрію хлорид, бензалконію хлорид, вода для ін’єкцій) в картонній коробці; по 4 картонні коробки, упаковані разом в картонну коробку | Апджон ЮС 1 ЛЛС | США | Виробництво, контроль якості, первинне пакування, випуск серії для порошку: Ваєт Фарма, С.А., Іспанія; Виробництво, контроль якості, первинне пакування, випуск серії для розчинника; вторинне пакування та випуск серії для кінцевого продукту: Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія | Іспанія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5183/02/01 |
|  | **СЕРМІОН®** | таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 5 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Апджон ЮС 1 ЛЛС | США | Пфайзер Італія С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5183/01/02 |
|  | **СЕРМІОН®** | таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 10 мг, по 25 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній коробці | Апджон ЮС 1 ЛЛС | США | Пфайзер Італія С.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5183/01/03 |
|  | **СЕРМІОН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | АПДЖОН ЮС 1 ЛЛС | США | Пфайзер Італія С.р.л. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5183/01/01 |
|  | **СИНТОМІЦИН** | лінімент для зовнішнього застосування, 50 мг/г; по 25 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/15277/01/01 |
|  | **СИНТОМІЦИН** | лінімент для зовнішнього застосування, 100 мг/г; по 25 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/15277/01/02 |
|  | **СИНФЛОРИКС™ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ПНЕВМОКОКОВОЇ ІНФЕКЦІЇ (ПОЛІСАХАРИДНИЙ АНТИГЕН) ТА НЕТИПОВАНОЇ ГЕМОФІЛЬНОЇ ІНФЕКЦІЇ, КОН’ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА** | суспензія для ін’єкцій; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін’єкцій у попередньо наповненому скляному шприці у комплекті з однією голкою або з двома голками та без голок; 1 попередньо наповнений шприц з голкою або двома голками, або без голок у індивідуальному герметично запакованому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін’єкцій у попередньо наповненому скляному шприці; по 10 шприців з 10 голками або без голок у індивідуальних герметично запакованих пластикових контейнерах у картонній коробці; по 1 дозі (0,5 мл) суспензії для ін’єкцій у монодозовому скляному флаконі; по 1, 10 або 100 флаконів у картонній коробці; по 2 дози (1 мл) суспензії для ін’єкцій у мультидозовому флаконі; по 100 флаконів у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед  | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/15363/01/01 |
|  | **СОДЕРМ®** | розчин нашкірний 0,1 %; по 15 мл, 30 мл, 50 мл, 100 мл у флаконах з крапельницею; по 1 флакону в картонній пачці | ТОВ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10254/01/01 |
|  | **СОНОБАРБОВАЛ** | краплі оральні, розчин; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17971/01/01 |
|  | **СПИРТОЛ®** | розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12877/01/01 |
|  | **СТЕРОФУНДИН ISO** | розчин для інфузій; по 250 мл, 500 мл, 1000 мл у поліетиленовому контейнері; по 10 контейнерів у картонній коробці; по 250 мл, 500 мл, 1000 мл у пластиковому мішку; по 10 мішків у картонній коробці | Б. Браун Мельзунген АГ | Німеччина | Б. Браун Медікал СА, Іспанія; Б. Браун Медикал СА, Швейцарія; Виробництво, первинна та вторинна упаковка, випуск серії:  Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина; Контроль серії: Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина | Іспанія/Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9618/01/01 |
|  | **СТОПТУСИН-ТЕВА** | сироп по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірною піпеткою у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Чех Індастріз с.р.о. | Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10779/01/01 |
|  | **ТАМІСТЕР** | капсули тверді; по 30 або по 90 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Лабораторіос Леон Фарма, С.А., Іспанiя (виробництво проміжного продукту, готового лікарського засобу, пакування, контроль якості, випуск серії); С.С. Зентіва С.А., Румунiя (виробництво проміжного продукту); Атдіс Фарма, С.Л., Іспанiя (Альтернативне вторинне пакування); Манантіал Інтегра, С.Л.Ю., Іспанiя (альтернативне вторинне пакування); Лабораторіос Ліконса, С.А., Іспанія (альтернативне первинне та вторинне пакування) | Іспанiя/Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18497/01/01 |
|  | **ТЕРБІНОРМ** | спрей нашкірний, розчин, 10 мг/г, по 20 мл у флаконі з розпилювачем та захисним ковпачком, по 1 флакону в картонній коробці | УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД | Грузія | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *без рецепта* | UA/18389/01/01 |
|  | **ТРАХІСАН** | таблетки для смоктання; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Альпен Фарма АГ | Швейцарія | Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ, Нiмеччинавиробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії:ТОВ "ПІК-ФАРМ", Україна | Нiмеччина/ Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | *без рецепта* | UA/6121/01/01 |
|  | **ТРІОФОРТЕ®** | капсули, по 6 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/2317/02/01 |
|  | **УГРИН®** | настойка, по 100 мл у флаконі або у банці; по 1 флакону або по 1 банці 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/8220/01/01 |
|  | **ФАРМАКСОН** | розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 2 мл або по 4 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці з картону | ТОВ "ФАРМАСЕЛ" | Україна | Контроль, випуск серії: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна; Вторинна  упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль: ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина | Україна/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13932/01/01 |
|  | **ФІТОДЕНТ®** | настойка, по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 мл у банці скляній; по 1 банці 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/3681/01/01 |
|  | **ФІТОСЕД®** | настойка, по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в пачці; по 100 мл у банці скляній; по 1 банці в пачці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3373/01/01 |
|  | **ФЛУКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ** | розчин для інфузій, 2 мг/мл; по 100 мл у флаконах; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення реєстраційного номера в процесі внесення змін** зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14391/01/01 |
|  | **ФЛУКСЕН®** | капсули по 20 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1084/01/01 |
|  | **ФРОМІЛІД®** | гранули для приготування 60 мл (250 мг/5 мл) суспензії для орального застосування, 1 флакон з гранулами та 1 шприц для орального введення суспензії в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место, Словенія виробництво проміжного продукту (після покриття): ІНД-СВІФТ ЛАБОРАТОРІЕС ЛІМІТЕД, Індія  | Словенія/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/5026/01/02 |
|  | **ФРОМІЛІД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці  | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | 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) | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/5026/02/02 |
|  | **ФРОМІЛІД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці  | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | 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) | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/5026/02/01 |
|  | **ФРОМІЛІД®** | гранули для оральної суспензії, 125 мг/5 мл, по 60 мл у скляному флаконі; по 1 флакону у комплекті з шприцом для орального введення в коробці картонній | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; виробництво проміжного продукту (після покриття): ІНД-СВІФТ ЛАБОРАТОРІЕС ЛІМІТЕД, Індія | Словенія/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/5026/01/01 |
|  | **ХЕЛІСКАН®** | настойка, по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 100 мл у банці; по 1 банці 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/9499/01/01 |
|  | **ЦЕРУКАЛ®** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці | ТОВ «Тева Україна», | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованого продукту, первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії); Меркле ГмбХ, Німеччина (контроль серії) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2297/02/01 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1, або 5, або 50 флаконів з порошком у пачці з картону; 1 або 5 флаконів з порошком у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (Лідокаїн, розчин для ін`єкцій, 10 мг/мл, по 3,5 мл) у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону;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 з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Україна(пакування із форми in bulk фірми-виробника Qilu Pharmaceutical Co., Ltd, Китай);ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (пакування із форми in bulkфірми-виробника Qilu Pharmaceutical Co., Ltd, Китай) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13240/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ КОМБІ** | порошок для розчину для ін'єкцій, по 0,75 г, 1 флакон із порошком та 1 ампула розчинника (вода для ін'єкцій по 10 мл) у блістері, 1 блістер у пачці | Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків» | Україна | виробництво та первинне пакування розчинника; вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків», Україна;вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна;виробництво та первинне пакування порошку:Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка | Україна/Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18824/01/01 |
|  | **ЦИПРОФАРМ®** | краплі очні/вушні 0,3 %; по 5 або 10 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3385/02/01 |
|  | **ЦИТОКОН®** | розчин для ін'єкцій, 125 мг/мл, по 4 мл в ампулі, 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/13685/01/01 |
|  | **ЦИТОКОН®** | розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл, по 4 мл в ампулі, 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13685/01/02 |
|  | **ЦИТРАМОН-Ф** | таблетки, по 6 або по 10 таблеток у блістерах; по 6 таблеток у блістерах, по 20 блістерів у пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2317/01/01 |

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