|  |
| --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ГЛІЦИН** | кристалічний порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Реєстрація на 5 років | *-* | *не підлягає* | UA/19790/01/01 |
|  | **ГОЗЕРЕЛІН-ВІСТА** | імплантат по 3,6 мг, по 1 імплантату у шприці-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакетику разом з вологопоглинальною капсулою; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | стерилізація:Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія стерилізація, мікробіологічне тестування:ББФ Стерилізейшнсервіз ГмбХ, Німеччинамікробіологічне тестування:Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччинамікробіологічне тестування:Лабор ЛС СЕ&Ко.КГ, Німеччинавиробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:АМВ ГмбХ, Німеччина  | Швейцарія/Німеччина | реєстрація на 5 років | *За рецептом* | *не підлягає* | UA/19791/01/01 |
|  | **ГОЗЕРЕЛІН-ВІСТА** | імплантат по 10,8 мг, по 1 імплантату у шприці-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакетику разом з вологопоглинальною капсулою; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | стерилізація: Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія; стерилізація, мікробіологічне тестування: ББФ Стерилізейшнсервіз ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччина; мікробіологічне тестування: Лабор ЛС СЕ&Ко.КГ, Німеччина; виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії: АМВ ГмбХ, Німеччина | Швейцарія/Німеччина | реєстрація на 5 років | *За рецептом* | *не підлягає* | UA/19791/01/02 |
|  | **ІРНІЗЕТ** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; по 2 мл/40 мг або 5 мл/100 мг, або 15 мл/300 мг, або 25 мл/500 мг у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Ауробіндо Фарма Лтд  | Індія | Юджіа Фарма Спешіелітіз Лімітед  | Індія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19792/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІЮ ФОЛІНАТ ГІДРАТ** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Юрія-Фарм" | Україна | ДжиЕмТі Файн Кемакалз CА  | Швейцарія | Реєстрація на 5 років | *-* | *не підлягає* | UA/19793/01/01 |
|  | **КЛІВАС® ДУО** | капсули тверді по 5 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу:Адамед Фарма С.А., Польщапервинне та вторинне пакування:Адамед Фарма С.А., Польща | Польща | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19794/01/01 |
|  | **КЛІВАС® ДУО** | капсули тверді по 10 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу:Адамед Фарма С.А., Польщапервинне та вторинне пакування:Адамед Фарма С.А., Польща | Польща | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19794/01/02 |
|  | **КЛІВАС® ДУО** | капсули тверді по 20 мг/100 мг, по 7 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | виробництво, пакування, контроль якості та випуск серії лікарського засобу:Адамед Фарма С.А., Польщапервинне та вторинне пакування:Адамед Фарма С.А., Польща | Польща | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19794/01/03 |
|  | **МАКРОЦЕФ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1000 мг/1000 мг, по 1 або по 5 флаконів з порошком у картонній коробці | ТОВ "ІСТФАРМ" | Україна | ТОВ "ІСТФАРМ", Україна(пакування із форми in bulk НСПС Хебей Хуамін Фармасьютікал Компані Лімітед, Китай) | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19795/01/01 |
|  | **МЕТИЛЕТИЛПІРИДИНОЛУ ГІДРОХЛОРИД**  | кристалічний порошок (субстанція) у мішках поліетиленових для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМХІМ" | Україна | Реєстрація на 5 років | *-* | *не підлягає* | UA/19796/01/01 |
|  | **МІРАКСОЛ** | таблетки по 0,25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19797/01/01 |
|  | **МІРАКСОЛ** | таблетки по 0,5 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19797/01/02 |
|  | **М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ НАСТОЙКА** | настойка, по 25 мл у флаконах | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/19798/01/01 |
|  | **НОРМОВЕН 1000** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | реєстрація на 5 років | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/19787/01/01 |
|  | **ОМЕПРАЗОЛ** | капсули по 10 мг, по 7 капсул у блістері, по 2 або 4 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19799/01/01 |
|  | **ОМЕПРАЗОЛ** | капсули по 20 мг, по 7 капсул у блістері, по 1 або 4 блістери у пачці, по 10 капсул у блістері, по 1 або 3 блістери у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19799/01/02 |
|  | **ОМЕПРАЗОЛ** | капсули по 40 мг, по 7 капсул у блістері, по 1 або 4 блістери у пачці, по 10 капсул у блістері, по 1 або 3 блістери у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19799/01/03 |
|  | **ПІПЕРАЦИЛІН+ТАЗОБАКТАМ** | порошок для розчину для інфузій по 4,5 г in bulk: по 10 флаконів у картонній коробці | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британiя | Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | реєстрація на 5 років | *-* | *не підлягає* | UA/19800/01/01 |
|  | **ПІПЕРАЦИЛІН+ТАЗОБАКТАМ** | порошок для розчину для інфузій по 4,5 г у флаконах, по 1 флакону у картонній коробці,  | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британiя | Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд. | Китайська Народна Республіка | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19801/01/01 |
|  | **РОЗЕТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 10 мг/10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів в картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІКАЛ КО., ІНК. | Греція | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19802/01/01 |
|  | **РОЗЕТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 20 мг/10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів в картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республіка | ЕЛПЕН ФАРМАСЬЮТІКАЛ КО., ІНК. | Греція | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19802/01/02 |
|  | **ЦЕФТРИАКСОН** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,0 г у флаконі по 1 флакону в картонній коробці | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британія | Кілу Фармасьютікал Ко., Лтд. (Хай-Тек Зоун Сайт) | Китай | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/19803/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЛОЕ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ** | екстракт рідкий для ін'єкцій, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері з плівки, по 1 або 2 блістери у пачці; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону з картонними перегородками | АТ "Лубнифарм" | Україна | АТ "Лубнифарм" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/12761/01/01 |
|  | **БОРТЕЗОВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 1 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | (виробництво, пакування)Онкомед Мануфектурінг а.с., Чеська Республiка(відповідальний за випуск серії)Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія(відповідальний за випуск серії)Сінтон с.р.о., Чеська Республiка(вторинне пакування)Джі I Фармасьютікалс Лтд, Болгарія | Чеська Республiка/ Іспанія/ Болгарія | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16621/01/01 |
|  | **БОРТЕЗОВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 3,5 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | (виробництво, пакування)Онкомед Мануфектурінг а.с., Чеська Республiка(відповідальний за випуск серії)Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія(відповідальний за випуск серії)Сінтон с.р.о., Чеська Республiка(вторинне пакування)Джі I Фармасьютікалс Лтд, Болгарія | Чеська Республiка/Іспанія/Болгарія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16621/01/02 |
|  | **БОРТЕЗОВІСТА** | порошок для приготування розчину для ін`єкцій по 2,5 мг; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | (виробництво, пакування)Онкомед Мануфектурінг а.с., Чеська Республiка(відповідальний за випуск серії)Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія(відповідальний за випуск серії)Сінтон с.р.о., Чеська Республiка(вторинне пакування)Джі I Фармасьютікалс Лтд, Болгарія | Чеська Республiка/Іспанія/Болгарія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16621/01/03 |
|  | **ДІАСКАН** | розчин для ін'єкцій, по 300 мг/мл, по 50 мл або по 100 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону | М. БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | Виробник, що здійснює виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, контроль якості та випуск серій: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, АвстріяВиробник, що здійснює вторинне пакування: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, Австрія | Австрія | Перереєстрація на 5 років  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16444/01/01 |
|  | **ДІАСКАН** | розчин для ін'єкцій, по 370 мг/мл, по 50 мл або по 100 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону | М. БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | Виробник, що здійснює виробництво нерозфасованого продукту, первинне пакування, контроль якості та випуск серій: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, Австрія Виробник, що здійснює вторинне пакування: Санохемія Фармацевтика ГмбХ, Австрія | Австрія | Перереєстрація на 5 років  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16444/01/02 |
|  | **ЕКЗИФІН** | гель 1% по 15 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці  | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лімітед  | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/4720/03/01 |
|  | **ЗУЛЬБЕКС®** | таблетки кишковорозчинні по 10 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або по 4 блістери в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій:КРКА, д.д., Ново место, Словеніявідповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/12070/01/01 |
|  | **ЗУЛЬБЕКС®** | таблетки кишковорозчинні по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або по 4 блістери в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій:КРКА, д.д., Ново место, Словеніявідповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/12070/01/02 |
|  | **ЙОД-ВІШФА** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 %, по 20 мл у флаконах | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16869/01/01 |
|  | **ЙОДИКСАНОЛ - ЮНІК**  | розчин для ін'єкцій, 320 мг/мл; по 50 мл або по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній упаковці | "Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | "Юнік Фармасьютикал Лабораторіз" (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16675/01/01 |
|  | **КЕТОТИФЕНУ ФУМАРАТ (КЕТОТИФЕНУ ГІДРОГЕН ФУМАРАТ)** | кристалічний порошок (субстанція) у поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Жеджианг Хуахай Фармасютікал Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16895/01/01 |
|  | **КОКАРБОКСИЛАЗИ ХЛОРИД** | порошок кристалічний (субстанція) у поліетиленових пляшках для фармацевтичного застосування | Мерк КГаА | Німеччина | Мерк КГаА | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16851/01/01 |
|  | **ЛЕВОФЛОКСАЦИН-НОВОФАРМ** | розчин для інфузій, 5 мг/мл по 100 мл у пляшці; по 1 пляшці у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16632/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН ПЛЮС-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16519/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН ПЛЮС-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 100 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістера у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16519/01/02 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИН-ФАРМЕКС** | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг; по 5 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери в картонній коробці; по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16662/01/01 |
|  | **ПАНТОПРАЗОЛ-ГЕТЕРО** | таблетки, гастрорезистентні по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці  | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16116/01/01 |
|  | **ПАНТОПРАЗОЛ-ГЕТЕРО** | таблетки, гастрорезистентні по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці  | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16116/01/02 |
|  | **ПЕРЕКИС - ВІШФА** | розчин для зовнішнього застосування 3 % по 100 мл у флаконах | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16887/01/01 |
|  | **РАМАЗІД Н** | таблетки, 2,5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери або 10 блістерів у картонній коробці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | Актавіс ЛТД | Мальта | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/15654/01/01 |
|  | **РАМАЗІД Н** | таблетки, 5 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери або 10 блістерів у картонній коробці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | Актавіс ЛТД | Мальта | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/15654/01/02 |
|  | **РАМАЗІД Н** | таблетки, 5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів у картонній коробці | Ксантіс Фарма Лімітед | Кіпр | Актавіс ЛТД | Мальта | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/15655/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина(Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості) | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16689/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина(Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості) | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16689/01/02 |
|  | **РАМІПРИЛ-ТЕВА** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Меркле ГмбХ, Німеччина(Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості) | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16689/01/03 |
|  | **РАПІРА® 100** | порошок для орального розчину по 100 мг/0,5 г; по 0,5 г у саше; по 10 або 20 саше у пачці з картону  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16428/01/01 |
|  | **РАПІРА® 200** | порошок для орального розчину по 200 мг/1 г по 1 г у саше; по 10 або 20 саше у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16428/01/02 |
|  | **РАПІРА® 600** | порошок для орального розчину по 600 мг, по 3,0 г у саше; по 6 або 10 саше у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16428/01/03 |
|  | **РЕМЕНСУРО** | капсули тверді по 10 капсул у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці; по 20 капсул у блістері з лінією перфорації; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА» | Україна | Омега Фарма Меньюфекчерінг ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін. | *без рецепта* |  *підлягає* | UA/16305/01/01 |
|  | **ТАДАЛАФІЛ** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових мішках для фармацевтичного застосування | ТОВ "ФК "БІОТЕК" | Україна | Кьюінгдао Джінфенг Фармасеутікалс Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16481/01/01 |
|  | **ТЕГРАД** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 30 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в картонній коробці, по 10 таблеток у блістері, по 8 блістерів у картонній коробці | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Гетеро Лабз Лімітед | Індія | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *не підлягає* | UA/16596/01/01 |
|  | **ФЕНІРАМІНУ МАЛЕАТ** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Супрія Лайфсайнс Лтд. | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *не підлягає* | UA/16847/01/01 |
|  | **ЦИТИКОЛІН-ЗДОРОВ`Я** | розчин для ін`єкцій, 500 мг/4 мл, по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери 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/16711/01/01 |
|  | **ЦИТИКОЛІН-ЗДОРОВ`Я** | розчин для ін`єкцій, 1000 мг/4 мл, по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери 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/16711/01/02 |

|  |  |
| --- | --- |
| 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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **D-ГЛЮКОЗАМІНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Жеджіанг Жоушан Путуо Ксінксінг Фармас Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/14327/01/01 |
|  | **АБІРАТЕРОН-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 60 таблеток у пластиковому контейнері; по 1 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 Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/18043/02/01 |
|  | **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: Фарева Пау 2, 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 |
|  | **АКСЕФ®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг по 1 флакону з порошком у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3767/02/01 |
|  | **АКТЕМРА®** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 80 мг/4 мл або 200 мг/10 мл або 400 мг/20 мл у флаконі; по 1 або 4 флакони у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко. Лтд, Японія Виробництво нерозфасованої продукції (для упаковки по 400 мг/20 мл), випробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл):Дженентек Інк., СШАвипробування контролю якості (для упаковки по 400 мг/20 мл):Дженентек Інк., СШАВипробування контролю якості:Рош Фарма АГ, Німеччина Вторине пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Японія/США/Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:.Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13909/01/01  |
|  | **АЛМАГЕЛЬ®** | суспензія оральна, по 170 мл у флаконі скляному або з поліетилентерефталату; по 1 флакону з мірною ложкою в картонній коробці; по 10 мл у пакетику; по 10 або 20 пакетиків у картонній коробці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Балканфарма-Троян АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3264/01/01 |
|  | **АЛМАГЕЛЬ® НЕО** | суспензія для перорального застосування по 170 мл або по 200 мл у скляному або поліетиленфталатному флаконі; по 1 флакону разом з мірною ложкою в картонній пачці; по 10 мл у пакетику, по 10 або 20 пакетиків у картонній пачці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Балканфарма-Троян АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/7938/01/01 |
|  | **АЛМАГЕЛЬ®А** | суспензія оральна по 170 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній пачці разом з дозувальною ложкою; по 10 мл у пакетику, по 10 або 20 пакетиків у картонній пачці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Балканфарма-Троян АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0879/01/01 |
|  | **АЛМАКОР** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18534/01/01 |
|  | **АЛМАКОР** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18534/01/02 |
|  | **АЛТЕЇ КОРЕНІ** | корені по 40 г або по 60 г, або по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/7830/01/01 |
|  | **АМБРОКСОЛ 15** | сироп, 15 мг/5 мл по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0595/01/01 |
|  | **АМБРОКСОЛ 30** | сироп, 30 мг/5 мл, по 50 мл у флаконі полімерному, по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці; по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону разом з ложкою дозувальною в пачці; по 120 мл у флаконі полімерному або банці полімерній; по 1 флакону або по 1 банці разом з ложкою дозувальною в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/0596/01/01 |
|  | **АМБРОКСОЛ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/5703/01/01 |
|  | **АМКЕСОЛ® УНО** | сироп 5 %, по 100 мл в банці скляній; по 1 банці разом зі стаканом дозуючим у пачці з картону; по 100 мл в банці полімерній; по 1 банці разом зі стаканом мірним 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/17239/01/01 |
|  | **АМКЕСОЛ® УНО** | сироп 2 %, по 100 мл у банці скляній; по1 банці разом з ложкою мірною у пачці; по 100 мл у банці полімерній; по 1 банці разом з ложкою мірною у пачці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/17239/01/02 |
|  | **АМЛОДИПІН-ТЕВА** | таблетки, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева  | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16717/01/01 |
|  | **АМЛОДИПІН-ТЕВА** | таблетки, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16717/01/02 |
|  | **АМОКСИЛ-К** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,2 г порошку у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 1,2 г порошку у флаконі; по 10 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10656/01/01 |
|  | **АМОКСИЦИЛІН** | капсули по 250 мг: по 10 капсул у блістері, по 2 блістери у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18798/01/01 |
|  | **АМОКСИЦИЛІН** | капсули по 500 мг: по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18798/01/02 |
|  | **АМПІПЛЮС** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,5 г (1000 мг/500 мг) по 1 або по 10, або по 25 флаконів у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: АНТИБІОТИКИ СА, Румунiя; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Ауробіндо Фарма Лімітед, Індія; виробники стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію: Жухай Юнайтед Лабораторіс Ко., Лтд., Китай | Румунiя/Індія/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19040/01/01 |
|  | **АНТАРЕС®** | таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у пачці; по 15 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/17096/01/01 |
|  | **АРТИФРИН-ЗДОРОВ'Я**  | розчин для ін'єкцій Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я": по 1,7 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці з перегородками; по 1,7 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці; по 1,7 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 1,7 мл у карпулі.; по 10 карпул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці. Товариство з обмеженою відповідальністю “ФАРМЕКС ГРУП”: по 1,7 мл у карпулі; по 10 карпул у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, котроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/1349/01/02 |
|  | **АРТИФРИН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** | розчин для ін'єкцій (1:100 000) по 1,7 мл у карпулі; по 10 карпул у блістері; по 1 або по 5 блістерів у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна (всі стадії виробництва, котроль якості, випуск серії); Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна (всі стадії виробництва, контроль якості) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1349/01/01 |
|  | **АСИБРОКС** | таблетки шипучі по 200 мг, по 24 таблетки у пеналі, по 1 пеналу в картонній коробці, по 2 таблетки у стрипі, по 5 або 10 стрипів у картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | ФармаЕстіка Мануфактурінг (ФармаЕстіка Мануфактурінг ТОВ), ЕстоніяК.О. УОРЛД МЕДИЦИН ЄВРОПА С.Р.Л., Румунiя | Естонія/ Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/14270/01/01 |
|  | **АСИБРОКС** | таблетки шипучі по 600 мг, по 12 таблеток у пеналі; по 1 пеналу в картонній коробці, по 2 таблетки у стрипі; по 5 або 10 стрипів у картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | ФармаЕстіка Мануфактурінг (ФармаЕстіка Мануфактурінг ТОВ), ЕстоніяК.О. УОРЛД МЕДИЦИН ЄВРОПА С.Р.Л., Румунія | Естонія/Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/14270/01/02 |
|  | **АЦЕРБІН** | розчин по 30 мл або 80 мл у флаконі з розпилювачем; по 1 флакону в упаковці  | Фармацеутіше фабрік Монтавіт ГмбХ | Австрія | Фармацеутіше фабрік Монтавіт ГмбХ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/10200/02/01 |
|  | **АЦЕРБІН** | мазь по 30 г або 100 г мазі в тубі; по 1 тубі в картонній упаковці  | Фармацеутіше фабрік Монтавіт ГмбХ | Австрія | Фармацеутіше фабрік Монтавіт ГмбХ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/15260/01/01 |
|  | **БАНБАКТ®** | супозиторії вагінальні по 100 мг, по 3 супозиторії у стрипі; по 1 стрипу у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17243/01/01  |
|  | **БЕТФЕР 1А ПЛЮС** | порошок для розчину для ін'єкцій по 6000000 МО (30 мкг) 1 флакон з порошком у комплекті з 1 ампулою з розчинником по 1 мл (вода для ін'єкцій стерильна) у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону; 4 флакони з порошком у комплекті з 4 ампулами з розчинником по 1 мл (вода для ін'єкцій стерильна) у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15462/01/01 |
|  | **БІКАЛУТАМІД-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10546/01/01 |
|  | **БІКАЛУТАМІД-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в коробці; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд. | Ізраїль | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10546/01/02 |
|  | **БІОВЕН** | розчин для інфузій 10 %; по 10 мл, 25 мл, 50 мл або 100 мл у пляшці або флаконі; по 1 пляшці або флакону в пачці з картону | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій); ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (контроль якості) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14526/01/02 |
|  | **БІОВЕН МОНО®** | розчин для інфузій 5%, по 25 мл, 50 мл або 100 мл у пляшці або флаконі; по 1 пляшці або флакону у пачці з картону | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій); ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (контроль серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14526/01/01 |
|  | **БІОВЕН МОНО®** | розчин для інфузій 5%, in bulk: по 25 мл у пляшці або флаконі; по 96 пляшок або флаконів у груповій тарі; in bulk: по 50 мл у пляшці або флаконі; по 56 пляшок або флаконів у груповій тарі | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА" | Україна | ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серій); ТОВ "БІОФАРМА ПЛАЗМА", Україна (контроль серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/14527/01/01 |
|  | **БРИЛІНТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | АстраЗенека АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12164/01/01 |
|  | **БРИЛІНТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | АстраЗенека АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12164/01/02 |
|  | **БРИЛІНТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 90 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | АстраЗенека АБ | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/12164/01/01 |
|  | **БРИЛІНТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 60 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | АстраЗенека АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/12164/01/02 |
|  | **БРІНЕЙРА** | розчин для інфузій, 30 мг/мл; по 5 мл розчину для інфузій у прозорому скляному флаконі (скло I типу), закупореному пробкою (бутилкаучук) та обтиснутому алюмінієвою кришкою типу flip-off seal з пластиковим ковпачком зеленого кольору; по 2 флакони з розчином для інфузій у комплекті з 1 флаконом з розчином для промивання (по 5 мл розчину для промивання у прозорому скляному флаконі (скло I типу), закупореному пробкою (бутилкаучук) та обтиснутому алюмінієвою кришкою типу flip-off seal з пластиковим ковпачком жовтого кольору) в картонній коробці  | БіоМарин Інтернешнл Лімітед | Ірландiя | готовий лікарський засіб: обробка лікарського засобу та первинне пакування (наповнення готовим лікарським засобом) та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація, візуальний контроль, біонавантаження та контроль при випуску: стерильність, бактеріальні ендотоксини)розчин для промивання: обробка лікарського засобу та первинне пакування (наповнення розчином для промивання) та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація, візуальний контроль, біонавантаження, контроль при випуску: стерильність, бактеріальні ендотоксини)Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаготовий лікарський засіб: випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація, візуальний контроль, біонавантаження та контроль при випуску: стерильність, бактеріальні ендотоксини)розчин для промивання: випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація, візуальний контроль, біонавантаження та контроль при випуску: стерильність, бактеріальні ендотоксини)Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаготовий лікарський засіб: вторинне пакування (маркування та процес кінцевого пакування)розчин для промивання: вторинне пакування (маркування та процес кінцевого пакування)Алмак Фарма Сервісез (Айрленд) Лімітед, Ірландiяготовий лікарський засіб: випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація) та випробування стабільностірозчин для промивання: обробка лікарського засобу (виробництво нерозфасованого проміжного розчину для промивання) та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація та випробування стабільності)БіоМарин Фармасьютикал Інк., Сполучені Штати Америкиготовий лікарський засіб: зберігання та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: візуальний контроль)розчин для промивання: зберігання та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: візуальний контроль)Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаготовий лікарський засіб: випробування контролю якості (контроль при випуску: крім стерильності) та випробування стабільності та випуск серіїрозчин для промивання: обробка лікарського засобу (виробництво нерозфасованого проміжного розчину для промивання) та випробування контролю якості (контроль в процесі виробництва: ідентифікація, контроль при випуску: крім стерильності), випробування стабільності та випуск серіїБіоМарин Інтернешнл Лімітед, Ірландіяготовий лікарський засіб: вторинне пакування (маркування та процес кінцевого пакування)розчин для промивання: вторинне пакуванняАндерсонБрекон (ЮК) Лімітед, Великобританія | Німеччина/Ірландiя/Сполучені Штати Америки/Великобританія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16841/01/01 |
|  | **БРОМКРИПТИН-КВ** | таблетки по 2,5 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/1211/01/01 |
|  | **БУДЕНОФАЛЬК** | піна ректальна, 2 мг/дозу; кожний балон містить як мінімум 14 доз по 1,2 г піни ректальної; по 1 балону з дозатором у комплекті з 14 аплікаторами для введення піни у пластиковому лотку та 14 пластиковими пакетами для гігієнічної утилізації аплікаторів у картонній коробці | Др. Фальк Фарма ГмбХ  | Німеччина | Відповідальний за випуск серій кінцевого продукту та альтернативне вторинне пакування: Др. Фальк Фарма ГмбХ, НімеччинаВиробник дозованої форми, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Аерозоль-Сервіс АГ, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/6964/02/01 |
|  | **БУДЕНОФАЛЬК** | тверді капсули з кишковорозчинними гранулами по 3 мг; по 10 капсул у блістері; по 5 або 10 блістерів у коробці з картону | Др. Фальк Фарма ГмбХ | Німеччина | Відповідальний за випуск серій кінцевого продукту та альтернативне вторинне пакування:Др. Фальк Фарма ГмбХ, НімеччинаВиробники дозованої форми, первинне, вторинне пакування та контроль якості:Лозан Фарма ГмбХ, НімеччинаВиробник, відповідальний за первинне, вторинне пакування та контроль якості:Лозан Фарма ГмбХ, НімеччинаВиробники, відповідальні за контроль якості:ГБА Фарма ГмбХ, Німеччина Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/6964/01/01 |
|  | **БУПРІНОЛ** | таблетки з модифікованим вивільненням, по 150 мг; по 30 таблеток з модифікованим вивільненням у пластиковому контейнері, по 1 контейнеру у картонній коробці | ЗАТ «Фармліга»  | Литовська Республіка | контроль якості та відповідальний за випуск серії:БАЛКАНФАРМА–ДУПНИЦЯ АД, Болгаріявиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Фармацеутско-Хемійска Індустрія (ФХІ) Здравлє А.Д. (Актавіс), Сербіядодаткова дільниця з контролю якості:ГЕ Фармасьютікалз Лтд., Болгарія | Болгарія/Сербія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19228/01/01 |
|  | **ВАЗЕЛІН** | мазь 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/8304/01/01 |
|  | **ВАЗЕЛІНОВЕ МАСЛО** | масло; по 25 мл або по 50 мл у флаконах  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0408/01/01 |
|  | **ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА** | настойка по 25 мл у флаконі скляному; по 1 флакону в пачці; по 25 мл або по 50 мл у флаконах скляних; по 25 мл або по 50 мл у флаконах скляних , укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл або по 50 мл у флаконі скляному, укупореному пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці; по 25 мл або по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями і кришками; по 25 мл або по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями і кришками, 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/2119/02/01 |
|  | **ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5743/01/01 |
|  | **ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5743/01/02 |
|  | **ВАНЛЕРК** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 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/18884/01/01 |
|  | **ВАНЛЕРК** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 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/18884/01/02 |
|  | **ВЕНОТОН®** | настойка, по 100 мл у банці скляній; по 1 банці в пачці з картону; по 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону 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/11668/01/01 |
|  | **ВІАГРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 1 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | АПДЖОН ЮС 1 ЛЛС | США | Фарева Амбуаз  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0313/01/02 |
|  | **ВІАГРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 1, або по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | АПДЖОН ЮС 1 ЛЛС | США | Фарева Амбуаз | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/0313/01/03 |
|  | **ВІАГРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | АПДЖОН ЮС 1 ЛЛС | США | Фарева Амбуаз  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/18004/01/01 |
|  | **ВІАГРА® ODT** | таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині, по 50 мг; по 2 або по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Апджон ЮС 1 ЛЛС  | США | Фарева Амбуаз | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/0313/02/01 |
|  | **ВІЛЬХИ СУПЛІДДЯ** | супліддя по 40 г у пачках; по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 2,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом; по 2,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/5855/01/01 |
|  | **ВІРЕАД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 30 таблеток у флаконах; по 1 флакону в картонній коробці | Гілеад Сайєнсиз Інк. | США | первинна та вторинна упаковка, контроль серій, випуск серій: Гілеад Сайєнсиз Айеленд ЮС, Ірландіявиробництво, первинна та вторинна упаковка:Такеда ГмбХ, Німеччинапервинна та вторинна упаковка:Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ, Німеччинавторинна упаковка:Мілмаунт Хелскеа Лтд., Ірландія | Ірландія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/8274/01/01 |
|  | **ВІТАМІН Е - САНОФІ** | капсули м’які по 100 мг, № 30: по 30 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | АТ "Санека Фармасьютікалз"  | Словацька Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/3392/01/03 |
|  | **ВІТАМІН Е 200 - САНОФІ** | капсули м’які по 200 мг, № 30: по 30 капсул у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | АТ "Санека Фармасьютікалз" | Словацька Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3392/01/01 |
|  | **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 Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/3392/01/02 |
|  | **ВОЛЬТАРЕН® ПЛАСТИР 24 ГОДИНИ** | пластир трансдермальний 15 мг; по 2 або 5 пластирів у пакеті; по 1 або 2 пакети у картонній коробці | ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ  | Швейцарія | Виробник ГЛЗ, первинне пакування, контроль якості, вторинне пакування, випуск серії:Доджин Іяку-Како Ко., Лтд., ЯпоніяВторинне пакування, випуск серії:ФАМАР А.В.Е. - ЗАВОД АВЛОН 48-й КМ ДЕРЖАВНОЇ ДОРОГИ АФІНИ - ЛАМІЯ, Греція | Японія/Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9383/03/01 |
|  | **ВОЛЬТАРЕН® ПЛАСТИР 24 ГОДИНИ** | пластир трансдермальний 30 мг; по 2 або 5 пластирів у пакеті; по 1 або 2 пакети у картонній коробці | ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ  | Швейцарія | Виробник ГЛЗ, первинне пакування, контроль якості, вторинне пакування, випуск серії:Доджин Іяку-Како Ко., Лтд., ЯпоніяВторинне пакування, випуск серії:ФАМАР А.В.Е. - ЗАВОД АВЛОН 48-й КМ ДЕРЖАВНОЇ ДОРОГИ АФІНИ - ЛАМІЯ, Греція | Японія/Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9383/03/02 |
|  | **ГАБАПЕНТИН**  | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Діві'с Лабораторіс Лімітед | Індія | Діві'с Лабораторіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/18979/01/01 |
|  | **ГАЗІВА®**  | концентрат для розчину для інфузій, 1000 мг/40 мл; по 40 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Рош Діагностикс ГмбХ, НімеччинаВторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14232/01/01 |
|  | **ГАЗІВА®**  | концентрат для розчину для інфузій, 1000 мг/40 мл; по 40 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості); Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія (вторинне пакування, випуск серії) | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/14232/01/01 |
|  | **ГАЗІВА®**  | концентрат для розчину для інфузій, 1000 мг/40 мл; по 40 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд  | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Рош Діагностикс ГмбХ, НімеччинаВторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/14232/01/01 |
|  | **ГЕКСАКСИМ® / HEXAXIM ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В РЕКОМБІНАНТНА, ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, СПРИЧИНЕНИХ HAEMOPHILUS ТИПУ B КОН'ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА, РІДКА**  | суспензія для ін’єкцій по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 1 шприцу в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) в попередньо заповнених шприцах з 1-єю (або 2-ма) окремими голками, по 10 шприців в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці з інструкцією для медичного застосування; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів у картонній упаковці; по 0,5 мл (1 доза) у флаконах, по 10 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці | Санофі Пастер | Францiя | виробництво готового нерозфасованого продукту, заповнення, вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Франція; виробництво готового нерозфасованого продукту, вторинне пакування (шприци), контроль якості, випуск серій: Санофі Пастер, Францiя; вторинне пакування, випуск серій: Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина | Франція/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13080/01/01 |
|  | **ГЕКСАЛІЗ** | таблетки для розсмоктування; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці  | Лабораторії Бушара Рекордаті | Францiя | Лабораторії Бушара Рекордаті  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/6005/01/01 |
|  | **ГЕМОТРАН®**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15498/01/01 |
|  | **ГЕПАРИН НАТРІЮ** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Хебей Чангшан Біокемікал Фармас`ютикал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/16499/01/01 |
|  | **ГЕПТРАЛ®** | порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 400 мг, 5 скляних флаконів з ліофілізованим порошком та 5 ампул з розчинником (L-лізин, натрію гідроксид, вода для ін'єкцій) по 5 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | Абботт Лабораторіз ГмбХ  | Німеччина | виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серій розчинника in bulk:Фамар А.В.Е. Алімос Плант 63, вул. Аг. Дімітріу, Греціявиробництво, первинне пакування та контроль якості порошка ліофілізованого; вторинне пакування, контроль якості та випуск серій готового лікарського засобу:Біолоджісі Італія Лабораторіз С.Р.Л., ІталiяабоДелфарм Сен Ремі, Франція виробництво, первинне пакування та контроль якості розчинника: Біолоджісі Італія Лабораторіз С.Р.Л., Італiя | Греція/Італiя/Франція  | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6993/02/01 |
|  | **ГЕРПЕВІР®** | таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2466/03/01 |
|  | **ГЕРПЕВІР®** | таблетки по 400 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2466/03/02 |
|  | **ГЕРПЕВІР®** | мазь 2,5 %; по 5 г або 15 г у тубі; по 1 тубі в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом по 15 г у тубі; без рецепта по 5 г у тубі* | UA/2466/02/01 |
|  | **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 |
|  | **ГІДРОХЛОРТІАЗИД** | таблетки по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці; по 20 таблеток у блістері  | 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", Україна; виробництво, пакування, випуск серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм", Україна; контроль серій: Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6721/01/01 |
|  | **ГІНОМАКС** | супозиторії вагінальні, 100 мг/150 мг; по 7 супозиторіїв у стрипах в картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Екселтіс Ілач Санаї ве Тіджарет Анонім Шіркеті | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/15953/01/01 |
|  | **ГЛАТИРАМЕРУ АЦЕТАТ-ВІСТА** | розчин для ін`єкцій, 40 мг/мл; по 1 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в блістері; по 12 блістерів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво, пакування, контроль якості:Рові Фарма Індастріал Сервісез, С.А., Іспаніявиробництво, пакування:Сінтон Чилі Лтда., Чилівідповідальний за випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспаніяабо відповідальний за випуск серії:Сінтон БВ, НідерландиВторинне пакування, контроль якості:Рові Фарма Індастріал Сервісез, С.А., ІспаніяКонтроль якості (мікробіологічний):Еурофінс Бактімм Б.В., Нідерландиконтроль якості:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Іспанія/Чилі/Нідерланди/Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16792/01/02 |
|  | **ГЛІВЕК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія | Швейцарія/Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/9469/01/01 |
|  | **ГЛІВЕК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія | Швейцарія/Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9469/01/02 |
|  | **ГЛІЦИН** | таблетки сублінгвальні по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці з картону; по 50 таблеток у блістері; по 1 блістеру 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/16293/01/01 |
|  | **ГРИЦИКІВ ТРАВА** | трава по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/5670/01/01 |
|  | **ГУТТАЛАКС®ПІКОСУЛЬФАТ** | краплі, 7,5 мг/мл, по 15 мл або 30 мл у флаконі; по 1 флакону у 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/0832/01/01 |
|  | **ДАРФЕН® ГЕЛЬ** | гель, по 15 г або по 50 г, або по 100 г у тубі, по 1 тубі в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/18641/01/01 |
|  | **ДЕЗЛОРАТАДИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров’я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров’я", Українавсі стадії виробництва, контроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10913/01/01 |
|  | **ДИПРИВАН** | емульсія для інфузій, 10 мг/мл; для виробника АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія (AstraZeneca UK Limited, United Kingdom): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці; для виробника Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія (Corden Pharma Societa' Per Azioni, Italy): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у картонному фіксаторі (утримувачі) у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландiя | Виробник "in bulk", пакування, виробник, відповідальний за контроль якості та випуск серії: Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія; виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія | Італія/Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11592/01/01 |
|  | **ДИФЛЮКАН®** | капсули по 50 мг, по 7 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній упаковці | Пфайзер Інк. | США | Фарева Амбуаз  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5970/02/01 |
|  | **ДИФЛЮКАН®** | капсули по 100 мг, по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Фарева Амбуаз | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типузміни II типу | *за рецептом* | UA/5970/02/02 |
|  | **ДИФЛЮКАН®** | капсули по 150 мг, по 1 капсулі в блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Пфайзер Інк. | США | Фарева Амбуаз | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/5970/02/03 |
|  | **ДІКЛОСЕЙФ®** | cупозиторії по 50 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16445/01/01 |
|  | **ДІОСМІН** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Сичуань Сєлі Фармасьютикал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/15593/01/01 |
|  | **ДОКСЕПІН** | капсули по 10 мг або по 25 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в коробці  | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7467/01/01 |
|  | **ДОКСЕПІН** | капсули по 10 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в коробці  | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7467/01/01 |
|  | **ДОКСЕПІН** | капсули по 25 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в коробці  | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7467/01/02 |
|  | **ДОКСОРУБІЦИН-ВІСТА** | концентрат для розчину для інфузій, 2 мг/мл; по 5 мл, 10 мл, 25 мл, 50 мл, 75 мл, 100 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю «БУСТ ФАРМА» | Україна | Актавіс Італія С.п.А., ІталіяСіндан Фарма С.Р.Л., Румунiя | Італія/Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ України № 1787 від 03.10.2022** | *за рецептом* | UA/14710/01/01 |
|  | **ДОРЕЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11285/01/01 |
|  | **ДОРЕЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/11285/01/02 |
|  | **ДОРЕЗ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | АЛКАЛОЇД АД Скоп’є | Республіка Північна Македонія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11285/01/03 |
|  | **ДЮЛОК®** | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг; in bulk: по 11,66 кг у барабанах | АТ "Фармак" | Україна | ЛАБОРАТОРІОС НОРМОН, С.А. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/16565/01/01 |
|  | **ДЮЛОК®** | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг; in bulk: по 11,66 кг у барабанах | АТ "Фармак" | Україна | ЛАБОРАТОРІОС НОРМОН, С.А.  | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/16565/01/02 |
|  | **ЕВКАФІЛІПТ®** | настойка по 100 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці; по 100 мл у банці; по 1 банці у пачці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/15852/01/01 |
|  | **ЕВРИЗАМ** | капсули по 400 мг/25 мг по 10 капсул у блістері; по 2 або 6 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/2247/01/01 |
|  | **ЕДОКСАБАНУ ТОЗИЛАТ МОНОГІДРАТ** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Хоноур Лаб Лімітед (Юніт ІІІ) | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/18026/01/01 |
|  | **ЕЗОПРАМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці картонній | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7029/01/02 |
|  | **ЕЗОПРАМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці картонній  | ТОВ "Тева Україна" | Україна | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АТ, Болгарія | Мальта/ Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7029/01/04 |
|  | **ЕЗОПРОТЕКТ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій по 40 мг; по 1 флакону в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19210/01/01 |
|  | **ЕКЗО-ТІФІН** | спрей нашкірний, розчин, 10 мг/мл, in bulk: по 10 л або по 50 л у бочках металевих КЕГ | 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  | *-* | UA/15493/02/01 |
|  | **ЕКЗО-ТІФІН** | крем, 10 мг/г in bulk: по 10 кг у бочках сталевих, закритих кришками з затискним кільцем | 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  | *-* | UA/15788/01/01 |
|  | **ЕМЕНД®** | капсули по 125 мг + капсули по 80 мг; комбі-упаковка по 3 капсули; по 1 капсулі по 125 мг + 2 капсули по 80 мг у блістерах у картонній обгортці; по 1 картонній обгортці в картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ  | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості: Алкермес Фарма Айеленд Лтд, Ірландія; Первинне/вторинне пакування та дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди | Ірландія/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4525/01/01 |
|  | **ЕНСПРІНГ®** | розчин для ін’єкцій по 120 мг; по 1 попередньо наповненому шприцу у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцаріявипробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, Японiявиробництво нерозфасованого лікарського засобу, первинне пакування, випробування контролю якості:Чугай Фарма Мануфектуринг Ко, Лтд, Японiя | Швейцарія/Японiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18885/01/01 |
|  | **ЕНТЕРОСГЕЛЬ ЕКСТРАКАПС** | капсули по 0,32 г, по 7 капсул у блістері; по 1, 2 або 4 блістери у коробці з картону | ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ" | Україна | ПрАТ "ЕОФ "КРЕОМА-ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *без рецепта* | UA/4415/03/01 |
|  | **ЕПІПЕН** | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/дозу; по 2 мл розчину у попередньо наповненій ручці; по 1 попередньо наповненій ручці в тубі; по 1 тубі в коробці з картону | МЕДА АБ | Швеція | виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції (підготовка, асептична фільтрація, наповнення та укупорка):Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., СШАвиробник, відповідальний за тестування та комплектацію:Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., СШАвиробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку:МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерландикомпанія, що відповідає за проведення контролю якості:Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг, Данiявиробник, відповідальний за випуск серії:МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку:МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку:РОШ-ДЕЛЬТА ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку:ФармЛог Фарма Логістик ГмбХ, Німеччина | США/Нідерланди/Данiя/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14931/01/01 |
|  | **ЕПІПЕН ЮНІОР** | розчин для ін'єкцій, 0,15 мг/дозу; по 2 мл розчину у попередньо наповненій ручці; по 1 попередньо наповненій ручці в тубі; по 1 тубі в коробці з картону | МЕДА АБ | Швеція | Єврофінс Біофарма Продакт Тестінг, Данiя (компанія, що відповідає за проведення контролю якості); МЕДА Фарма ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина (виробник, відповідальний за випуск серії); Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США (виробник, відповідальний за виробництво нерозфасованої продукції (підготовка, асептична фільтрація, наповнення та укупорка)); Мерідіан Медікал Текнолоджис, Інк., США (виробник, відповідальний за тестування та комплектацію); МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); МПФ Б.В. (Мануфактурінг Пекеджинг Фармака), Нідерланди (виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); РОШ-ДЕЛЬТА ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку); ФармЛог Фарма Логістик ГмбХ, Німеччина (альтернативний виробник, відповідальний за маркування та вторинну упаковку) | Данiя/Німеччина/США/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14932/01/01 |
|  | **ЕРІДОН®** | таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 2 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній пачці | Дексель Лтд. | Ізраїль | виробництво, пакування, випробування контролю якості та випуск серії:Дексель Лтд., Ізраїльвипробування контролю якості (мікробіологічний контроль):ТOB Інститут харчової мікробіології та споживчих товарів, Ізраїль | Ізраїль | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17620/01/01 |
|  | **ЕРІДОН®** | таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній пачці | Дексель Лтд. | Ізраїль | виробництво, пакування, випробування контролю якості та випуск серії:Дексель Лтд., Ізраїльвипробування контролю якості (мікробіологічний контроль):ТOB Інститут харчової мікробіології та споживчих товарів, Ізраїль | Ізраїль | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17620/01/02 |
|  | **ЕСМЕРОН®** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл (50 мг) у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ  | Швейцарія | Виробництво in bulk, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Н.В. Органон, НідерландиВиробництво in bulk, первинне пакування та контроль якості: Сігфрід Хамельн ГмбХ, Німеччина Альтернативний контроль якості:Хамельн рдс с.р.о., Словаччина | Нідерланди/Німеччина/Словаччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7719/01/01 |
|  | **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, Німеччинапервинне та вторинне пакування, випуск серій:Опелла Хелскеа Поланд Сп. з.о.о., Польща | Німеччина/ Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8682/01/01 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індіявиробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:Інтас Фармасьютікалс Лімітед , Індіядодаткова дільниця з первинного та вторинного пакування:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД , Велика Британіядодаткова дільниця з первинного та вторинного пакування, контроль якості:АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості:АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя контроль якості:АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британіяконтроль якості:ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщинаконтроль якостіВесслінг Хангері Кфт., Угорщинавідповідальний за випуск серії:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19125/01/01 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки жувальні, по 4 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя; контроль якості: АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19125/02/01 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки жувальні, по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя; контроль якості: АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу .  | *за рецептом* | UA/19125/02/02 |
|  | **ЗІПЕЛОР®** | спрей для ротової порожнини, 1,5 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/16107/01/01 |
|  | **ЗІПЕЛОР®** | розчин для ротової порожнини, 1,5 мг/мл; по 100 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/16107/02/01 |
|  | **ЗУЛЬБЕКС®** | таблетки кишковорозчинні по 10 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або по 4 блістери в картоннній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка Технічну помилку виправлено в інструкції для медичного застосування лікарського засобу  | *за рецептом* | UA/12070/01/01 |
|  | **ЗУЛЬБЕКС®** | таблетки кишковорозчинні по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або по 4 блістери в картоннній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серій та випуск серій: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка Технічну помилку виправлено в інструкції для медичного застосування лікарського засобу  | *за рецептом* | UA/12070/01/02 |
|  | **ІЗОФРА** | спрей назальний, розчин, 8000 МО/мл по 15 мл у флаконі з розпилювачем; по 1 флакону в картонній коробці | Лабораторії Бушара Рекордаті | Францiя | Софартекс | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2830/01/01 |
|  | **ІНДАП®** | таблетки по 1,25 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 Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | UA/4237/02/02 |
|  | **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 Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4237/02/03 |
|  | **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС (МЕТІЗОПРИНОЛ)** | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АБС ФАРМАЧЕУТІЧІ С.п.а. - Унібіос Дівізіон | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/12194/01/01 |
|  | **ІНФЛАРАКС** | мазь по 15 г або 25 г, або 50 г, або 100 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/10175/01/01 |
|  | **ІРИНОТЕКАНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування | ТОВ "Ферміон" | Фiнляндiя | ТОВ "Ферміон" | Фiнляндiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/16686/01/01 |
|  | **КАНДЕЦИЛ H**  | таблетки, 16 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3, або по 10 блістерів у картонній коробці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12313/01/01 |
|  | **КАНДЕЦИЛ H**  | таблетки, 16 мг/12,5 мг; іn bulk: по 2500 таблеток в подвійному пакеті; по 1 пакету в коробці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/12314/01/01 |
|  | **КАНТАБ** | таблетки, по 8 мг по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 7 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13920/01/01 |
|  | **КАНТАБ** | таблетки, по 16 мг по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13920/01/02 |
|  | **КАНТАБ** | таблетки, по 32 мг по 14 таблеток у блістері; по 2, або по 4, або по 6 блістерів у картонній упаковці | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13921/01/01 |
|  | **КАПТОПРИЛ** | таблетки по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці  | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/7638/01/01 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/16479/01/02 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/16479/01/03 |
|  | **КВЕНТІАКС® SR** | таблетки пролонгованої дії по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 або 9 блістерів в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка   | *за рецептом* | UA/16479/01/04 |
|  | **КЕТОДЕКСА** | розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру 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/18084/01/01 |
|  | **КЛОТРИМАЗОЛ** | мазь 1%; по 15 г або по 25 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/3967/01/01 |
|  | **КМИНУ ПЛОДИ** | плоди по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип | *без рецепта* | UA/7082/01/01 |
|  | **КОЛПОТРОФІН** | крем вагінальний 1 %, по 15 г у тубі, по 1 тубі в коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Виробництво за повним циклом: Лабораторія ШЕМІНО, Франція; Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування): Конфарма Франс, Франція | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3481/02/01 |
|  | **КОТЕЛЛІК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 21 таблетці у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВиробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості при стабільності та випуску (окрім мікробіологічної чистоти):Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, НімеччинаВипробування контролю якості при випуску:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості при стабільності та випуску (мікробіологічна чистота):Лабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, випробування контролю якості при стабільності: Дельфарм Мілано, С.Р.Л., ІталіяВипуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Швейцарія/Німеччина/Швейцарія/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15199/01/01 |
|  | **КСИВУЛАН** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1,2 г (1000 мг/200 мг), по 1 або по 10, або по 25 флаконів у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18686/01/01 |
|  | **КСИЛОСПРЕЙ** | спрей назальний, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі з насосом дозатором із розпилювачем; по 1 флакону в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/19065/01/01 |
|  | **КСИЛОСПРЕЙ**  | спрей назальний, 1,0 мг/мл по 10 мл у флаконі з насосом дозатором із розпилювачем; по 1 флакону в пачці  | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/19065/01/02 |
|  | **КСИЛОСПРЕЙ**  | спрей назальний, 1,0 мг/мл, по 10 мл у флаконі з насосом дозатором із розпилювачем; по 1 флакону в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/19065/01/02 |
|  | **ЛАЕН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 40 блістерів у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 120 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/19804/01/01 |
|  | **ЛАЕН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 600 мг по 4 або по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14768/01/01 |
|  | **ЛАЗИКС®** | таблетки по 40 мг; № 45 (15х3): по 15 таблеток у стрипі; по 3 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Зентіва Прайвіт Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4871/01/01 |
|  | **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 | Францiя/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/13771/01/01 |
|  | **ЛЕВОКОМ** | таблетки по 250 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 10 блістерів в картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7844/02/01 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 1 %** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 25 мл у флаконах; по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею, по 1 флакону в пачці з картону; 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 | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8211/01/01 |
|  | **ЛЕВОРО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18756/01/01 |
|  | **ЛЕСІВА-ГФХ** | рідина (субстанція) у каністрах з високомолекулярного поліетилену високої щільності для фармацевтичного застосування | ВАВ ЛІПІДС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД | Індія | ВАВ ЛІПІДС ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/18384/01/01 |
|  | **ЛІЗИНОПРИЛ**  | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 2, або по 3 блістери у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18802/01/01 |
|  | **ЛІЗИНОПРИЛ**  | таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або по 2, або по 3 блістери у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18802/01/02 |
|  | **ЛІПРИЛ** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці з картону; по 60 або 90 таблеток у контейнері; 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", Україна контроль серій:Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/6918/01/01 |
|  | **ЛІПРИЛ** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці з картону; по 60 або 90 таблеток у контейнері; 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/6918/01/02 |
|  | **ЛІПРИЛ** | таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в пачці з картону; по 60 або 90 таблеток у контейнері; 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/6918/01/03 |
|  | **ЛІСОБАКТ ДУО®** | льодяники пресовані; по 10 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Босналек д.д. | Боснiя i Герцеговина | Босналек д.д. | Боснiя i Герцеговина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/17498/01/01 |
|  | **ЛОПЕДІУМ®** | капсули тверді по 2 мг, по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво in bulk, пакування, випуск серії: Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина; пакування, випуск серії: Лек С.А., Польща; виробництво за повним циклом: С.К. Сандоз С.Р.Л., Румунія | Німеччина/ Польща/ Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9738/01/01 |
|  | **МААЛОКС®** | суспензія оральна, № 30: по 15 мл у пакеті; по 30 пакетів у картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | Фарматіс | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9219/01/01 |
|  | **МАБТЕРА®** | розчин для ін'єкцій, 1400 мг/11,7 мл; по 11,7 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14231/01/01 |
|  | **МАГНЕ-В6®** | розчин для перорального застосування; № 10: по 10 мл в ампулі; по 10 ампул з двома лініями розлому у піддоні з картону, в картонній коробці | ТОВ "Опелла Хелскеа Україна" | Україна | КОПЕРАСЬОН ФАРМАСЬЮТІК ФРАНСЕЗ | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/5476/01/01 |
|  | **МЕТАФОРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18164/01/01 |
|  | **МЕТАФОРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18164/01/02 |
|  | **МЕТАФОРА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18164/01/03 |
|  | **МЕТАФОРА® - SR** | таблетки, пролонгованої дії, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у пачці  | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18616/01/01 |
|  | **МЕТЕОКСАН** | капсули, по 15 капсул у блістері; по 1 або 2 або 4 блістери в картонній коробці | Альфасігма Франс  | Францiя | Альфасігма С.п.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11345/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5, або 6 блістерів у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18846/01/01 |
|  | **МІДАЗОЛАМ-ВІСТА** | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 15 мг по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у 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/18463/01/01 |
|  | **МІДАЗОЛАМ-ВІСТА** | розчин для ін'єкцій, по 5 мг/мл, 50 мг по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці  | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка (згідно наказу  | *за рецептом* | UA/18463/01/02 |
|  | **МІРАМІСТИН®-ДАРНИЦЯ** | мазь, 5 мг/г; по 15 г або по 30 г у тубі; по 1 тубі у пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1804/01/01 |
|  | **МІФОРТИК** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 180 мг; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів в упаковці; по 90 упаковок у коробі з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія  | Швейцарія/ Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу зміни II типу | *-* | UA/10098/01/01 |
|  | **МІФОРТИК** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 180 мг; по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія  | Швейцарія/ Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу зміни II типу  | *за рецептом* | UA/8947/01/01 |
|  | **МІФОРТИК** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 360 мг; по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія  | Швейцарія/ Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміни І типу зміни II типу  | *за рецептом* | UA/8947/01/02 |
|  | **МІФОРТИК** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 360 мг; in bulk: по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів в упаковці; по 45 упаковок у коробі з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія  | Швейцарія/ Німеччина/Словенія | зміни І типу зміни II типу | *-* | UA/10098/01/02 |
|  | **МОРФІНУ ГІДРОХЛОРИД** | розчин для ін'єкцій 1 %, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2, або 20 блістерів у коробці з картону; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону | ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю “Харківське фармацевтичне підприємство “Здоров’я народу”, Українавсі стадії виробництва, контроль якості:Акціонерне товариство "Галичфарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5174/01/01 |
|  | **НАЗОНЕКС®** | спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу по 18 г (140 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком; по 1 флакону у картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | Шерінг-Плау Лабо Н.В. | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/7491/01/01 |
|  | **НАЗОНЕКС® СИНУС** | спрей назальний, дозований, 50 мкг/дозу по 10 г (60 доз) суспензії у поліетиленовому флаконі з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком; по 1 флакону у картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ  | Швейцарія | Шерінг-Плау Лабо Н.В. | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу | *за рецептом* | UA/11264/01/01 |
|  | **НАКЛОФЕН** | розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл по 3 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место, Словенія (виробництво “in bulk”, первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії; контроль серії) | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3480/03/01 |
|  | **НАЛГЕЗІН® ФОРТЕ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место, Словенія (відповідальний за виробництво "in bulk", первинну та вторинну упаковку, контроль та випуск серії); Юнічем Лабораторіес Лімітед, Індія (відповідальний за виробництво "in bulk", первинну та вторинну упаковку) | Словенія/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8938/01/02 |
|  | **НАТРІЮ ХЛОРИД** | порошок (субстанція) в паперовому або пластиковому пакеті або в балк-контейнері, вкритому шаром поліетилену для фармацевтичного застосування | ПАТ "Галичфарм" | Україна | К+С Мінералс енд Егрікалтше ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/18847/01/01 |
|  | **НАТРІЮ ХЛОРИД** | розчин для інфузій 0,9 %; по 100 мл, або по 200 мл, або по 250 мл, або по 400 мл, або по 500 мл, або по 1000 мл, або по 3000 мл, або по 5000 мл у контейнерах, по 100 мл, або по 200 мл, або по 250 мл у флаконах | Дочірнє підприємство "Фарматрейд" | Україна | Дочірнє підприємство "Фарматрейд" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4285/01/01 |
|  | **НЕКСІУМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 7 таблеток  у блістері; по 1 або по 2 блістери у картонній коробці | АстраЗенека ЮК Лімітед  | Велика Британiя | АстраЗенека АБ | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/2534/02/01 |
|  | **НЕКСІУМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 7 таблеток  у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | АстраЗенека ЮК Лімітед  | Велика Британiя | АстраЗенека АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/2534/02/02 |
|  | **НЕОКАРДИЛ** | капсули; по 10 капсул у блістері; 3 блістери в упаковці | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11357/01/01 |
|  | **НІСПАЗМ ФОРТЕ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/15658/01/01 |
|  | **НІТРОКСОЛІН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", УкраїнаВторинне пакування:Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3518/01/01 |
|  | **НІФУРОКСАЗИД**  | суспензія оральна, 220 мг/5 мл; по 90 мл у флаконі або банці; по 1 флакону або банці з дозуючою скляночкою у пачці | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11387/01/01 |
|  | **НІФУРОКСАЗИД**  | капсули по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці  | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11387/02/01 |
|  | **НОВАГРА 100** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 1,  2 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в картонній коробці  | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | Марксанс Фарма Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9740/01/02 |
|  | **НОВАГРА 50** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 1,  2 або 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці по 4 таблетки у блістері; по 2 блістери в картонній коробці  | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | Марксанс Фарма Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9740/01/03 |
|  | **НОВАГРА НЕО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 1 або по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6701/01/01 |
|  | **НОВАГРА НЕО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, по 4 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/6701/01/02 |
|  | **НОВАГРА НЕО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг in bulk: по 1000 таблеток у пластикових банках | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/6702/01/01 |
|  | **НОВАГРА НЕО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг in bulk: по 1000 таблеток у пластикових банках | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/6702/01/02 |
|  | **НОВОПАРИН®** | розчин для ін'єкцій, 100 мг (10 000 анти-фактор Ха МО)/мл, по 0,2 мл (20мг), або по 0,4 мл (40мг), або по 0,6 мл (60мг), або по 0,8 мл (80мг), або по 1,0 мл (100 мг) у попередньо наповненому шприці; по 2 шприци в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 0,2 мл (20мг), або по 0,4 мл (40мг), або по 0,6 мл (60мг), або по 0,8 мл (80мг) у попередньо наповненому шприці; по 2 шприци в блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британiя | Шенджен Текдоу Фармасьютикал Ко., Лтд | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9061/01/01 |
|  | **НОВОСЕВЕН®** | порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 5 мг (250 КМО) 1 скляний флакон з ліофілізованим порошком у комплекті з 1 попередньо заповненим шприцом, який містить 5 мл розчинника (гістидин, вода для ін'єкцій), штоком поршня, перехідником для флакона в індивідуальній упаковці у картонній коробці | А/Т Ново Нордіск | Данiя | виробник діючої речовини, готового продукту та виробник, відповідальний за випуск серій готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування серії готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця, на якій проводиться виготовлення розчинника у попередньо наповненому шприці та його первинне пакування:Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться вторинне пакування готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; А/Т Ново Нордіск, Данія; дільниця виробництва, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, фільтрування, наповнення та ліофілізація порошку: А/Т Ново Нордіск, Данія | Данія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5178/01/04 |
|  | **НОВОСЕВЕН®** | порошок ліофілізований для приготування розчину для ін'єкцій по 2 мг (100 КМО) 1 скляний флакон з ліофілізованим порошком у комплекті з 1 попередньо заповненим шприцом, який містить 2 мл розчинника (гістидин, вода для ін'єкцій), штоком поршня, перехідником для флакона в індивідуальній упаковці у картонній коробці | А/Т Ново Нордіск | Данiя | виробник діючої речовини, готового продукту та виробник, відповідальний за випуск серії готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування серії готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця, на якій проводиться виготовлення розчинника у попередньо наповненому шприці та його первинне пакування: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться контроль/випробування розчинника у попередньо наповненому шприці: Веттер Фарма-Фертігунг ГмбХ унд Ко. КГ, Німеччина; Дільниця виробництва, на якій проводиться вторинне пакування готового продукту: А/Т Ново Нордіск, Данія; А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця виробництва, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, фільтрування, наповнення та ліофілізація порошку: А/Т Ново Нордіск, Данія; Дільниця виробництва, на якій проводиться виробництво нерозфасованого продукту, фільтрування, наповнення та ліофілізація порошку: А/Т Ново Нордіск, Данія | Данія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5178/01/05 |
|  | **НОЛЕТ** | таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18540/01/01 |
|  | **НО-ШПА® КОМФОРТ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, № 24: по 24 таблетки 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/15328/01/01 |
|  | **ОБАДЖІО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 мг; № 28 (14х2): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; по 1 упаковці типу гаманця вкладено в картонну коробку; № 84 (14х6): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; по 3 упаковки типу гаманця вкладено в картонну коробку | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Опелла Хелскеа Інтернешнл САС | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13689/01/01 |
|  | **ОКРЕВУС®** | концентрат для розчину для інфузій по 300 мг/10 мл; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччинавиробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16278/01/01 |
|  | **ОКСИТОЦИН** | розчин для ін'єкцій, 5 МО/мл по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 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/1888/01/01 |
|  | **ОЛІЯ ХМЕЛЮ** | рідина (субстанція) у флаконах скляних для фармацевтичного застосування | АТ «Фармак» | Україна | АТ «Фармак» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *-* | UA/14245/01/01 |
|  | **ОЛФЕН®-100 СР ДЕПОКАПС** | капсули пролонгованої дії по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в коробці  | ТОВ "Тева Україна" | Україна | виробництво за повним циклом:Ацино Фарма АГ, Швейцаріядодаткова лабораторія, що приймає участь в контролі серії:Унтерзухунгсінститут Хеппелер ГмбХ, НімеччинаВиробництво нерозфасованої продукції, контроль якості, дозвіл на випуск серії:Ацино Фарма АГ, ШвейцаріяПервинна та вторинна упаковка:Ацино Фарма АГ, Швейцарія | Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5124/01/01 |
|  | **ОРМАКС** | капсули по 250 мг; по 6 або 10 капсул у пластиковому контейнері; по 1 контейнеру в пачці з картону  | 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/11108/01/01 |
|  | **ОРМАКС** | порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл; по 11,34 г порошку (для 20 мл (400 мг) суспензії) у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою та дозуючим шприцом у картонній 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/11108/02/01 |
|  | **ОРМАКС** | порошок для оральної суспензії, 200 мг/5 мл; по 11,74 г порошку (для 20 мл (800 мг) суспензії) або по 17,6 г порошку (для 30 мл (1200 мг) суспензії) у контейнері; по 1 контейнеру з дозуючою ложкою та дозуючим шприцом | 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/11108/02/02 |
|  | **ОРНІДАЗОЛ-ДАРНИЦЯ** | розчин для інфузій, 5 мг/мл 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: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/17007/01/01 |
|  | **ОФЕВ®** | капсули м`які по 100 мг по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, НімеччинаВиробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції):Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаАльтернативні дільниці для вторинного пакування та маркування:Штегеманн Льонферпакунген унд Логістішер Сервіс е. К., НімеччинаФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ, НімеччинаАльтернативні лабораторії для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти):А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунг ГмбХ, НімеччинаНувісан ГмбХ, НімеччинаАльтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічної чистоти:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ , Німеччина  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/16115/01/01 |
|  | **ОФЕВ®** | капсули м`які по 150 мг по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | Первинне (блістери) та вторинне пакування, маркування, контроль якості, контроль якості за показником мікробіологічна чистота та випуск серій лікарського засобу:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко.КГ, НімеччинаВиробництво, упаковка та контроль якості (за виключенням мікробіологічної чистоти) капсул bulk (не розфасованої продукції):Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаАльтернативні дільниці для вторинного пакування та маркування:Штегеманн Льонферпакунген унд Логістішер Сервіс е. К., НімеччинаФармЛог Фарма Лоджістік ГмбХ, НімеччинаАльтернативні лабораторії для проведення контролю якості (за виключенням Мікробіологічної чистоти):А енд Ем ШТАБТЕСТ Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунг ГмбХ, НімеччинаНувісан ГмбХ, НімеччинаАльтернативна лабораторія для проведення контролю якості Мікробіологічної чистоти:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ , Німеччина  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/16115/01/02 |
|  | **ПАКСИЛ™** | таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А.  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8573/01/01 |
|  | **ПАЛЛАДА-НС** | спрей назальний, розчин, 665 мкг/доза, по 30 мл (240 доз) у флаконі із дозуючим пристроєм та захисним ковпачком, по 1 флакону 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/18928/01/01 |
|  | **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 |
|  | **ПАНЗІГА/PANZYGA®** | розчин для інфузій по 100 мг/мл; по 10 мл, 25 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 50 мл, 100 мл розчину у пляшках, по 1 пляшці в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинне пакування, випуск серії:Октафарма, Францiявиробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австріявиробник, відповідальний за вторинне пакування:Октафарма Дессау ГмбХ, НімеччинаВиробник, відповідальний за випробування алюмінію:Октафарма Продукціонсгеселлшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина | Францiя/Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/17142/01/01 |
|  | **ПАРАЦЕТАМОЛ** | таблетки по 200 мг, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм", Україна; ПАТ "Київмедпрепарат", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8334/01/01 |
|  | **ПЕНТАКСИМ® ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ПОЛІОМІЄЛІТУ ІНАКТИВОВАНА ТА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ІНФЕКЦІЙ, СПРИЧИНЕНИХ HAEMOPHILUS ТИПУ B КОН’ЮГОВАНА, АДСОРБОВАНА** | порошок Haemophilus influenzae типу b та суспензія для ін’єкцій (0,5 мл); по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін’єкцій, в картонній коробці; по 1 флакону з порошком та 1 попередньо заповненому шприцу (0,5 мл) з прикріпленою голкою (або 2 окремими голками), що містить суспензію для ін’єкцій, в стандартно-експортній упаковці, яка міститься у картонній коробці (з інструкцією для медичного застосування) | Санофі Пастер | Францiя | повний цикл виробництва, заповнення та ліофілізація (флакони), вторинне пакування, контроль якості, випуск серії: Санофі Пастер, Франція; вторинне пакування, випуск серії: Санофі-Авентіс Прайвіт Ко. Лтд., Платформа логістики та дистрибуції у м. Будапешт, Угорщина  | Франція/ Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13010/01/01 |
|  | **ПЕРЦЮ ВОДЯНОГО ЕКСТРАКТ** | екстракт рідкий по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону; по 25 мл у флаконах; по 25 мл або по 50 мл у флаконах, укупорених пробками-крапельницями; по 25 мл або по 50 мл у флаконі, укупореному пробкою-крапельницею, по 1 флакону в пачці; по 25 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями і кришками; по 25 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею і кришкою; по 1 флакону в пачці; по 50 мл у флаконах полімерних, укупорених пробками-крапельницями і кришками; по 50 мл у флаконі полімерному, укупореному пробкою-крапельницею і 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/0365/01/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | капсули по 0,4 г по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1878/01/01 |
|  | **ПІРАЦЕТАМ** | розчин для ін'єкцій 20 %, по 5 мл або по 10 мл, або по 20 мл в ампулі; 10 ампул у пачці з картону; по 5 мл або по 10 мл, або по 20 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 типу  | *за рецептом* | UA/1878/02/01 |
|  | **ПІРИДОКСИН-ДАРНИЦЯ (ВІТАМІН В6-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/5420/01/01 |
|  | **ПІРОКСИКАМ** | таблетки по 0,01 г, по 10 таблеток у блістерах; 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  | *за рецептом* | UA/2058/01/01 |
|  | **ПК-МЕРЦ** | розчин для інфузій, 0,4 мг/мл, по 500 мл у флаконі, по 2 флакони у картонній коробці | Мерц Фармасьютікалс ГмбХ | Німеччина | Виробник готового лікарського засобу: Б. Браун Медикал, СА, Іспанія; Виробник, відповідальний за випуск серії: Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА, Німеччина; Виробник, відповідальний за вторинне пакування: Престіж Промоушн Веркауфсфоердерунг & Вербесервіс ГмбХ, Німеччина; Виробник, відповідальний за вторинне пакування: X.Е.Л.П. ГмбХ, Німеччина | Іспанія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9031/02/01 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 2 мг, in bulk: по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в індивідуальній картонній коробці, по 126 картонних коробок (№1) у транспортному коробі | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/18109/01/01 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 3 мг; in bulk: по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в індивідуальній картонній коробці, по 126 картонних коробок (№1) у транспортному коробі | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/18109/01/02 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 4 мг; in bulk: по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в індивідуальній картонній коробці, по 126 картонних коробок (№1) у транспортному коробі | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/18109/01/03 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 2 мг; по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18299/01/01 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 3 мг; по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18299/01/02 |
|  | **ПОМАЛІДОМІД-ВІСТА** | капсули тверді по 4 мг; по 21 капсулі у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 7 капсул у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво (повний цикл): Сінтон Хіспанія, С.Л., Іспанія; контроль якості (фізико-хімічний):Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська Республiка; контроль якості (мікробіологічний): ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська Республіка | Іспанія/Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18299/01/03 |
|  | **ПОРТАЛАК** | сироп, 667 мг/мл, по 250 мл або по 500 мл у флаконі з кришкою та з мірним стаканчиком; по 1 флакону в картонній пачці | Белупо, ліки та косметика, д.д. | Хорватія | Белупо, ліки та косметика, д.д.  | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/14086/01/01 |
|  | **ПРЕВЕНАР® 13 / PREVENAR® 13 ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН’ЮГОВАНА (ТРИНАДЦЯТИВАЛЕНТНА АДСОРБОВАНА)** | суспензія для ін’єкцій по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу та одній відокремленій голці в індивідуальному чохлі у закритому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс, Ірландія | Бельгія/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15864/01/01 |
|  | **ПРЕВЕНАР® 13 / PREVENAR® 13 ВАКЦИНА ПНЕВМОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА КОН’ЮГОВАНА (ТРИНАДЦЯТИВАЛЕНТНА АДСОРБОВАНА)** | суспензія для ін’єкцій; по 1 дозі (0,5 мл) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу та одній відокремленій голці в індивідуальному чохлі у закритому пластиковому контейнері; по 1 пластиковому контейнеру у картонній коробці | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія; Пфайзер Ірленд Фармасеутикалс, Ірландія | Бельгія/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15864/01/01 |
|  | **ПРЕДНІЗОЛОН** | мазь 0,5%; 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/4992/01/01 |
|  | **ПРЕСТАРІУМ® 4 МГ** | таблетки по 4 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв'є Індастрі  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1901/01/01 |
|  | **ПРЕСТАРІУМ® 8 МГ** | таблетки по 8 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв'є Індастрі, Франція; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландія | Франція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/0679/01/01 |
|  | **ПРОЖЕКТА®** | розчин для ін’єкцій, 20 ВО/мл по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 1 мл або 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 II типу | *за рецептом* | UA/12798/01/01 |
|  | **ПРОКТОЗАН® НЕО** | супозиторії ректальні, по 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістера у картонній коробці | "Хемофарм" АД | Республіка Сербія | контроль серії, дозвіл на випуск серії:"Хемофарм" АД, Республіка Сербіявиробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль серії:"Хемофарм" АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац, Республіка Сербіявиробництво за повним циклом:ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА", Україна | Республіка Сербія/Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/4645/02/01 |
|  | **ПРОМЕДОЛ-ЗН** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2, або 20 блістерів у коробці; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці | ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості:Акціонерне товариство "Галичфарм", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5157/01/01 |
|  | **ПУЛЬМІКОРТ ТУРБУХАЛЕР** | порошок для інгаляцій, 100 мкг/доза по 200 доз у пластиковому інгаляторі, по 1 інгалятору в картонній коробці  | АстраЗенека АБ | Швеція | виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії:АстраЗенека АБ | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5552/02/01 |
|  | **ПУЛЬМІКОРТ ТУРБУХАЛЕР** | порошок для інгаляцій, 200 мкг/доза, по 100 доз у пластиковому інгаляторі, по 1 інгалятору в картонній коробці | АстраЗенека АБ | Швеція | виготовлення, наповнення, контроль якості, маркування, вторинне пакування та випуск серії:АстраЗенека АБ | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5552/02/02 |
|  | **ПУРИ-НЕТОЛ™** | таблетки по 50 мг; по 25 таблеток у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці  | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландiя | вторинне пакування, випробування контролю якості та випуск серій:Аспен Бад-Ольдесло ГмбХ, Німеччинавиробництво, випробування контролю якості, первинне та вторинне пакування:Аспен СА Оперейшенз (Пті) Лтд., Південна Африкавиробництво, випробування контролю якості, первинне пакування, вторинне пакування та випуск серій:Екселла ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | Німеччина/Південна Африка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14862/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ** | таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6, або по 9 блістерів в картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19532/01/01 |
|  | **РАМІПРИЛ** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6, або по 9 блістерів в картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19532/01/02 |
|  | **РАМІПРИЛ** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 або по 6, або по 9 блістерів в картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19532/01/03 |
|  | **РЕГІСОЛ ІС** | порошок для орального розчину по 18,9 г у саше; по 10 саше у пачці з картону  | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: - Зміни І типу | *без рецепта* | UA/14661/01/01 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по 2000 МО/0,3 мл;по 3 попередньо наповнених шприци по 2000 МО/0,3 мл разом з 3 голками для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку) в контурній чарунковій упаковці, що складається з 3 окремих пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 2 контурні чарункові упаковки (6 попередньо наповнених шприців та 6 голок) у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Рош Діагностикс ГмбХ, НімеччинаВиробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, НімеччинаФ.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості:Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5146/01/02 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по 30 000 МО/0,6 мл;по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 4 пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 1 контурній чарунковій упаковці (4 попередньо наповнених шприци та 4 голки) у картонній коробці;по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 1 пластикового контейнера (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 1 контурній чарунковій упаковці (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка) у картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Рош Діагностикс ГмбХ, НімеччинаВипробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5146/01/04 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по 2000 МО/0,3 мл; по 3 попередньо наповнених шприци по 2000 МО/0,3 мл разом з 3 голками для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку) в контурній чарунковій упаковці, що складається з 3 окремих пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); по 2 контурні чарункові упаковки (6 попередньо наповнених шприців та 6 голок) у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Рош Діагностикс ГмбХ , Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина; Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Випробування контролю якості: Веттер Фарма-Фертигунг ГмбХ і Ко КГ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/5146/01/02 |
|  | **РЕКОРМОН®** | розчин для ін'єкцій по 30 000 МО/0,6 мл; по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 4 пластикових контейнерів (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); 1 контурній чарунковій упаковці (4 попередньо наповнених шприци та 4 голки) у картонній коробці; по 1 попередньо наповненому шприці по 30 000 МО/0,6 мл разом з голкою для ін’єкцій 27G1/2 (голка поміщена у пластикову упаковку); в контурній чарунковій упаковці, що складається з 1 пластикового контейнера (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка в одному пластиковому контейнері); ; по 1 контурній чарунковій упаковці (1 попередньо наповнений шприц та 1 голка) у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд  | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії: Рош Діагностикс ГмбХ, Німеччина; Випробування контролю якості: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/5146/01/04 |
|  | **РЕМЕНСУРО** | капсули тверді; по 10 капсул у блістері; по 3 або 6, або 12 блістерів у картонній коробці; по 20 капсул у блістері з лінією перфорації; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА» | Україна | Омега Фарма Меньюфекчерінг ГмбХ і Ко. КГ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/16305/01/01 |
|  | **РИНЗА®** | таблетки; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробочці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробочці; по 25 картонних коробочок у картонній коробці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробочці | ТОВ "Джонсон і Джонсон Україна" | Україна | Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.") | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *без рецепта № 4, № 10 - без рецепта; № 100 - за рецептом* | UA/2078/01/01 |
|  | **РИНОФЛУІМУЦИЛ** | спрей назальний, розчин; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону з розпилювачем в картонній пачці | Замбон С.П.А. | Італiя | Замбон С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8559/01/01 |
|  | **РИФАМПІЦИН 75 МГ/ІЗОНІАЗИД 50 МГ/ПІРАЗИНАМІД 150 МГ** | таблетки дисперговані, по 75 мг/50 мг/150 мг № 84 (28х3): по 28 таблеток у стрипі; по 3 стрипи у картонній упаковці | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17008/01/01 |
|  | **РІАЛТРІС** | спрей назальний, дозований, суспензія, по 56, 120 або 240 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/18235/01/01 |
|  | **РОАККУТАН®** | капсули по 10 мг; по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості:Кетелент Джермані Ебербах  ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості:Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії:Ф. Хоффман-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/2865/01/01 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 або по 9 блістерів у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | UA/18773/01/01 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 або по 9 блістерів у картонній пачці | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18773/01/02 |
|  | **РОЗУЛІП® ПЛЮС** | капсули тверді по 40 мг/10 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (повний цикл виробництва, включаючи випуск серії); ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина (повний цикл виробництва, включаючи випуск серії) | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16806/01/01 |
|  | **РОНОЦИТ** | розчин оральний, 100 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці | УОРЛД МЕДИЦИН ЛТД | Грузія | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18790/01/01 |
|  | **РОТАРИТМІЛ** | таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці  | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | Ривофарм СА | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/12887/01/01 |
|  | **САКСЕНДА®** | розчин для ін'єкцій, 6 мг/мл; по 3 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; по 1, 3 або 5 попередньо заповнені шприц-ручки в картонній коробці | А/Т Ново Нордіск | Данiя | Комплектування, маркування та вторинне пакування готового продукту. Сертифікація серії.А/Т Ново Нордіск, ДаніяВиробництво продукту, наповнення картриджу та контроль якості продукції іn bulk. Випуск серії та сертифікація.А/Т Ново Нордіск, Данія | Данія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *За рецептом* | UA/18651/01/01 |
|  | **САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробками і кришками; по 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробками і кришками, по 1 флакону в пачці з картону; по 40 мл у флаконах полімерних, у комплекті з кришками; по 40 мл у флаконах полімерних, у комплекті з кришками, 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/6683/02/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 25 мг; по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/10102/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 25 мг; по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу -  | *-* | UA/10102/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 25 мг; по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/10102/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 50 мг по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/10102/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 50 мг; по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *-* | UA/10102/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 50 мг; по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 60 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/10102/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 100 мг по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 50 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/10102/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 100 мг по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 50 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/10102/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які in bulk: 100 мг по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці; по 50 коробок у картонному коробі | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/10102/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/01 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 25 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3165/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 25 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 25 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/02 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 50 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 50 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 50 мг, по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3165/01/03 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 100 мг по 5 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/04 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3165/01/04 |
|  | **САНДІМУН НЕОРАЛ®** | капсули м'які по 10 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів у картонній коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Каталент Німеччина Ебербах ГмбХ, НімеччинаПервинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Новартіс Фарма Штейн АГ, ШвейцаріяПервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалc д.д., виробнича дільниця Лендава, СловеніяВипуск серії: Новартіс Фарма ГмбХ , Німеччина  | Німеччина/Швейцарія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3165/01/04 |
|  | **СИБАЗОН** | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулі, по 5 ампул в блістері, по 2 блістери в коробці з картону; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у коробці з картону | ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Українавсі стадії виробництва, контроль якості:Акціонерне товариство "Галичфарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5794/01/01 |
|  | **СИНАФЛАН-ФІТОФАРМ** | мазь 0,025 %; по 15 г у тубі; по 1 тубі у пачці з картону  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/2316/01/01 |
|  | **СОДЕРМ®** | мазь 0,1 %, по 25 г, 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10254/02/01 |
|  | **СОЛІАН® 200 МГ** | таблетки по 200 мг; № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4292/01/03 |
|  | **СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП** | сироп, 250 мг/5 мл, по 100 мл у банці полімерній; по 1 банці зі стаканом мірним та ложкою мірною у пачці з картону; по 100 мл у банці скляній; по 1 банці зі стаканом дозуючим та ложкою мірною 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/17190/01/01 |
|  | **СОЛПАДЕЇН АКТИВ** | 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/12392/01/01 |
|  | **СОНДОКС®** | таблетки по 0,015 г, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери 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/7257/01/01 |
|  | **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 |
|  | **СОФІТІ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 0,03 мг/2 мг; по 28 (21+7) таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з календарною шкалою, тримачем для блістеру у картонній коробці | ТОВ "ВОРВАРТС ФАРМА" | Україна | Лабораторіос Леон Фарма, С.А.  | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16220/01/01 |
|  | **СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%** | розчин для зовнішнього застосування 70 %; по 100 мл у флаконах | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13561/01/01 |
|  | **СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%** | розчин для зовнішнього застосування 96 %; по 100 мл у флаконах  | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13561/01/02 |
|  | **СПИРТОЛ®** | розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Українавідповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості:АТ "Лубнифарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12877/01/01 |
|  | **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, НімеччинаАльтернативний 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 |
|  | **ТАЙГЕРОН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг in bulk: по 5 або 10 таблеток у блістері; по 150 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»  | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *-* | **UA/19805/01/01** |
|  | **ТАЙГЕРОН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг in bulk: по 5 або 10 таблеток у блістері; по 120 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД»  | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | **UA/19805/01/02** |
|  | **ТАЙГЕРОН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 5 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9539/02/01 |
|  | **ТАЙГЕРОН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 750 мг по 5 або 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/9539/02/02 |
|  | **ТАМІФЛЮ®** | порошок для оральної суспензії, 6 мг/мл; по 13 г порошку в пляшці; по 1 пляшці разом з пластиковим адаптером, пластиковим дозатором для орального застосування місткістю 10 мл, пластиковим мірним стаканчиком у картонній коробці; по 13 г порошку в пляшці; по 1 пляшці разом з пластиковим адаптером, пластиковими дозаторами для орального застосування місткістю 3 мл та 10 мл, пластиковим мірним стаканчиком у картонній коробці  | ТОВ «Рош Україна» | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування:Роттендорф Фарма ГмбХ, НімеччинаВторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипробування контролю якості:Селвіта Сервісес Сп. зо.о., Польща | Німеччина/Швейцарія/Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3189/01/02 |
|  | **ТАРЦЕВА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості:Дельфарм Мілано, С.Р.Л., ІталіяВипробування контролю якості, пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВиробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5372/01/02 |
|  | **ТАРЦЕВА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ «Рош Україна»  | Україна | Виробництво нерозфасованої продукції, пакування, випробування контролю якості:Дельфарм Мілано, С.Р.Л., ІталіяВипробування контролю якості, пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВиробництво нерозфасованої продукції, випробування контролю якості:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5372/01/03 |
|  | **ТАСИГНА** | капсули тверді, по 200 мг: по 14 капсул у блістері; по 2 блістери у коробці; по 4 капсули у блістері, по 7 блістерів у коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробництво за повним циклом:Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцаріяпервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія | Швейцарія/ Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8979/01/01 |
|  | **ТАСИГНА** | капсули тверді, по 150 мг; по 4 капсули у блістері; по 7 блістерів у коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробництво за повним циклом:Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцаріяпервинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія | Швейцарія/ Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8979/01/02 |
|  | **ТАФІНЛАР®** | капсули тверді по 50 мг; по 120 капсул у флаконах | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробник для пакування та випуску серії:Глаксо Веллком С.А., Іспаніявиробник нерозфасованої продукції:Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британіяальтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості:Зігфрід Барбера С.Л., Іспанiяальтернативна дільниця відповідальна за первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалс д.д., Словенія | Іспанія/Велика Британія/Іспанiя/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14420/01/01 |
|  | **ТАФІНЛАР®** | капсули тверді по 75 мг; по 120 капсул у флаконах | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробник для пакування та випуску серії:Глаксо Веллком С.А., Іспаніявиробник нерозфасованої продукції:Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Велика Британіяальтернативна дільниця відповідальна за виробництво нерозфасованої продукції та контроль якості:Зігфрід Барбера С.Л., Іспанiяальтернативна дільниця відповідальна за первинне та вторинне пакування, випуск серії:Лек Фармасьютикалс д.д., Словенія | Іспанія/Велика Британія/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | UA/14420/01/02 |
|  | **ТАХОКОМБ** | матриця для склеювання тканин, по 1 матриці розміром 2,5 см х 3,0 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці, по 1 матриці розміром 4,8 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 2 пакети в картонній коробці, по 1 матриці розміром 9,5 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці | Корза Медікал ГмбХ  | Німеччина | виробництво за повним циклом:Такеда Австрія ГмбХ, Австріястерилізація:ББФ Стерилізаціонсервіс ГмбХ, Німеччинаконтроль якості серії "Стерильність": Лабор ЛС СЄ та Ко. КГ, Німеччинаконтроль якості серії "Стерильність": Австрійське агенство охорони здоров'я та продовольчої безпеки (AGES) ГмбХ, Австрія | Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8345/01/01 |
|  | **ТАХОКОМБ** | матриця для склеювання тканин, по 1 матриці розміром 2,5 см х 3,0 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці, по 1 матриці розміром 4,8 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 2 пакети в картонній коробці, по 1 матриці розміром 9,5 см х 4,8 см у блістері; по 1 блістеру в пакеті; по 1 пакету в картонній коробці | Корза Медікал ГмбХ | Німеччина | виробництво за повним циклом: Такеда Австрія ГмбХ, Австрія; стерилізація: ББФ Стерилізаціонсервіс ГмбХ, Німеччина; контроль якості серії "Стерильність": Лабор ЛС СЄ та Ко. КГ, Німеччина; контроль якості серії "Стерильність": Австрійське агентство охорони здоров'я та продовольчої безпеки (AGES) ГмбХ Інститут медичної мікробіології та гігієни (IMED), Австрія | Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8345/01/01 |
|  | **ТЕЛМІЛАКС ПЛЮС** | таблетки по 40 мг/ 12,5 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у пачці з картону | М. Біотек Лімітед | Велика Британiя | Альтернативна дільниця для проведення аналітичних випробувань:Лабораторіо Др. Ф. Ечеварне, Аналісіс, С.А., ІспанiяВиробник, що здійснює повний цикл виробництва і відповідає за випуск серії:ЛАБОРАТОРІОС ЛІКОНСА, С.А., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16754/01/01 |
|  | **ТЕЛМІЛАКС ПЛЮС** | таблетки по 80 мг/ 25 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у пачці з картону | М. Біотек Лімітед | Велика Британiя | Альтернативна дільниця для проведення аналітичних випробувань:Лабораторіо Др. Ф. Ечеварне, Аналісіс, С.А., ІспанiяВиробник, що здійснює повний цикл виробництва і відповідає за випуск серії:ЛАБОРАТОРІОС ЛІКОНСА, С.А., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16754/01/02 |
|  | **ТЕЛМІЛАКС ПЛЮС** | таблетки по 80 мг/ 12,5 мг по 14 таблеток у блістері, по 2 блістери у пачці з картону | М. Біотек Лімітед | Велика Британiя | Альтернативна дільниця для проведення аналітичних випробувань:Лабораторіо Др. Ф. Ечеварне, Аналісіс, С.А., ІспанiяВиробник, що здійснює повний цикл виробництва і відповідає за випуск серії:ЛАБОРАТОРІОС ЛІКОНСА, С.А., Іспанія | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16755/01/01 |
|  | **ТЕНЗОКАРД** | капсули з модифікованим вивільненням, тверді, по 5 мг/1,5 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці з картону або 30 капсул у банці, по 1 банці у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19608/01/01 |
|  | **ТЕНЗОКАРД** | капсули з модифікованим вивільненням, тверді, по 10 мг/1,5 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці з картону або 30 капсул у банці, по 1 банці у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19608/01/02 |
|  | **ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД** | таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери у пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах  | АТ “ВІТАМІНИ” | Україна | АТ “ВІТАМІНИ”  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/0965/01/01 |
|  | **ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД** | порошок (субстанція) у поліетиленовому пакеті, в алюмінієвому мішку, упакованому в фібровому барабані або пластиковій коробці або в картонній коробці для фармацевтичного застосування | АТ “ВІТАМІНИ” | Україна | Нінгксія Кіюан Фармацеутікал Ко., Лтд. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/16322/01/01 |
|  | **ТИМАЛІН** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 10 мг 5 флаконів з ліофілізатом у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/2989/01/01 |
|  | **ТИМОГЛОБУЛІН®** | ліофілізований порошок для приготування концентрату для розчину для інфузій по 25 мг; № 1: по 1 флакону в картонній коробці  | Джензайм Юроп Б.В. | Нiдерланди | виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії: Джензайм Поліклоналс САС, Францiя; первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії: Джензайм Ірланд Лімітед, Ірландія | Францiя/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *За рецептом* | UA/15575/01/01 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 12,5 мг; №30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці; №60 (10х6): по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці; №90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18487/01/01 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 25 мг, №30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці; №60 (10х6): по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці; №90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18487/01/02 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 50 мг, №30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці; №60 (10х6): по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у картонній упаковці; №90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18487/01/03 |
|  | **ТІАМІНУ ХЛОРИД (ВІТАМІН В1)** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул в пачці з картону з перегородками; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул в однобічному блістері; по 2 блістери в пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12783/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА ТІКОВАК ДЖУНІОР ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА 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 з маркуванням українською мовою та з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | контроль якості:ЄУРОФІНС БІОФАРМА ПРОДАКТ ТЕСТІНГ СПЕЙН, С.Л.У, Іспаніяконтроль якості:Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії:Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгіяконтроль якості:СГС Лаб Сімон СА, Бельгія | Іспанія/Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | UA/16694/01/01 |
|  | **ТІКОВАК ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ КЛІЩОВОГО ЕНЦЕФАЛІТУ КУЛЬТУРАЛЬНА ІНАКТИВОВАНА ОЧИЩЕНА СОРБОВАНА ТІКОВАК ДЖУНІОР 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 з маркуванням українською мовою та з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ПФАЙЗЕР ЕЙЧ. СІ. ПІ. КОРПОРЕЙШН | США | контроль якості:ЄУРОФІНС БІОФАРМА ПРОДАКТ ТЕСТІНГ СПЕЙН, С.Л.У, Іспаніяконтроль якості:Пфайзер Менюфекчуринг Австрія ГмбХ, Австрія виробництво продукту у формі in bulk; наповнення шприців, пакування, маркування, контроль якості, випуск серії:Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгіяконтроль якості:СГС Лаб Сімон СА, Бельгія | Іспанія/Австрія/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/16695/01/01 |
|  | **ТОНГІНАЛ®** | краплі оральні, по 20 мл або 50 мл, або 100 мл у флаконі з крапельним дозатором; по 1 флакону у картонній упаковці | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/5009/01/01 |
|  | **ТОПЕКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери або по 6 блістерів у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна(Проведення випробувань в рамках контролю якості. Фізичні/хімічні випробування; Проведення випробувань в рамках контролю якості. Мікробіологічні та біологічні випробування; Виробничі операції) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19610/01/01 |
|  | **ТОПЕКС** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери або по 6 блістерів у пачці з картону | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ», Україна(Проведення випробувань в рамках контролю якості. Фізичні/хімічні випробування; Проведення випробувань в рамках контролю якості. Мікробіологічні та біологічні випробування; Виробничі операції) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19610/01/02 |
|  | **ТОРГАБАЛІН 150** | капсули тверді по 150 мг по 4 капсули у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15969/01/02 |
|  | **ТОРГАБАЛІН 150** | капсули тверді по 150 мг по 4 капсули у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці; по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15969/01/02 |
|  | **ТОРГАБАЛІН 75** | капсули тверді по 75 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці  | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15969/01/01 |
|  | **ТОРГАБАЛІН 75** | капсули тверді по 75 мг по 10 капсул у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці  | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15969/01/01 |
|  | **ТОРИДИП 10** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/13609/01/01 |
|  | **ТОРИДИП 20** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/13609/01/02 |
|  | **ТРАМАДОЛУ ГІДРОХЛОРИД** | розчин для ін'єкцій 5 %, по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери в пачці  | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3408/01/01 |
|  | **ТРЕНАКСА** | розчин для ін`єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл в ампулах; по 1 або по 5, або по 10 ампул в чарунковій упаковці; по 1 чарунковій упаковці в картонній коробці  | Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед | Індія | Лабіана Фармацевтікалс, С.Л.У., ІспанiяІндастріа Фармацевтіка Галеніка Сенесе С.Р.Л., Італія | Іспанiя/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15269/01/01 |
|  | **ТРИТТІКО XR** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 300 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 2, або по 3 блістери у картонній упаковці; по 7 таблеток у блістері; по 2 або по 4 блістери у картонній упаковці | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо - А.К.Р.А.Ф. - С.п.А. | Італiя | Азіенде Кіміке Ріуніте Анжеліні Франческо А.К.Р.А.Ф. С.п.А. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15577/01/02 |
|  | **ТРОКСЕВАЗИН®** | капсули по 300 мг, по 10 капсул у блістері; по 5 або по 10 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Балканфарма-Разград АТ | Болгарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3368/02/01 |
|  | **ТРОКСЕРУТИН** | гель, 20 мг/г по 35 г гелю 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  | *без рецепта* | UA/3917/01/01 |
|  | **ТРУВАДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг/300 мг; по 30 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Гілеад Сайєнсиз Інк. | США | Гілеад Сайєнсиз Айеленд ЮС, Ірландія (випуск серій, первинна та вторинна упаковка, контроль якості); Такеда ГмбХ, Німеччина (виробництво, первинна та вторинна упаковка, контроль якості); Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ, Німеччина (первинна та вторинна упаковка); Мілмаунт Хелскеа Лтд., Ірландія (вторинна упаковка) | Ірландія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8375/01/01 |
|  | **ТУГІНА** | розчин для ін’єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в лотку з ПВХ; кожен лоток в упаковці з картону | Туліп Лаб Прайвіт Лімітед | Індія | Стерил-Джен Лайф Сайєнсиз (П) Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/8117/01/01 |
|  | **УРОЛЕСАН®** | капсули по 10 капсул у блістері; по 4 блістери в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/10393/01/01 |
|  | **УРОЛЕСАН®** | краплі оральні по 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці; по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття, по 1 флакону-крапельниці в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2727/02/01 |
|  | **УРОЛЕСАН®** | краплі оральні in bulk: по 25 мл у флаконі-крапельниці ; по 88 флаконів-крапельниць у коробі картонному; по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття, по 88 флаконів-крапельниць у коробі картонному | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/9517/01/01 |
|  | **ФЕНТАНІЛ** | розчин для ін'єкцій, 0,05 мг/мл, по 2 мл або по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2, або 20 блістерів у коробці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 або 10 блістерів у коробці з картону | ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії: Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна;всі стадії виробництва, контроль якості: Акціонерне товариство "Галичфарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/5185/01/01 |
|  | **ФЛУІМУЦИЛ** | таблетки шипучі по 600 мг; по 2 таблетки у блістері; по 5 блістерів у картонній пачці | Замбон С.П.А. | Італiя | Замбон Світцерланд Лтд.  | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3083/01/01 |
|  | **ФОРТРАНС®** | порошок для орального розчину; по 73,69 г порошку у пакетику; по 4 пакетики у картонній коробці | ІПСЕН КОНСЬЮМЕР ХЕЛСКЕА, Акціонерне товариство спрощеного типу | Францiя | БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/6620/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД** | таблетки; in bulk: по 5000 таблеток у подвійному поліетиленовому пакеті в контейнері | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина; Сава Хелскеа Лтд, Індія | Угорщина/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/9664/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД** | таблетки; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 20 пачок у груповій картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина; Сава Хелскеа Лтд, Індія | Угорщина/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9824/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД DX** | таблетки in bulk: по 5000 таблеток у подвійному поліетиленовому пакеті в контейнері | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина; Сава Хелскеа Лтд, Індія | Угорщина/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/9722/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД DX** | таблетки по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці; по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 20 пачок у груповій картонній упаковці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці; по 10 пачок у груповій картонній упаковці | Мові Хелс ГмбХ | Швейцарія | Медітоп Фармасьютікал Лтд., Угорщина; Сава Хелскеа Лтд, Індія | Угорщина/Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9825/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО** | порошок для орального розчину з лимонним смаком; по 4 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці | ТОВ "Мові Хелс" | Україна | виробництво за повним циклом: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/15354/01/01 |
|  | **ХЕЛПЕКС® АНТИКОЛД НЕО** | порошок для орального розчину з малиновим смаком; по 4 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці | ТОВ "Мові Хелс" | Україна | виробництво за повним циклом: Алпекс Фарма СА, Швейцарія; первинне та вторинне пакування: Ламп Сан Просперо СПА, Італія | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/15355/01/01 |
|  | **ХЛОРГЕКСИДИН** | розчин для зовнішнього застосування, 0,05% по 100 мл або 200 мл у полімерних флаконах з насадкою для спрямованого введення лікарського засобу | 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/18022/01/01 |
|  | **ЦЕТЛО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, in bulk: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/16176/01/01 |
|  | **ЦЕТЛО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз  Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/16177/01/01 |
|  | **ЦЕФІКСИМ-ВІСТА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | АЦС ДОБФАР С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19614/01/01 |
|  | **ЦЕФОРТ** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1 г; по 1 або по 10 флаконів у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | вторинне пакування, тестування, випуск серії: АНТИБІОТИКИ СА, Румунія; виробництво кінцевого продукту, первинне та вторинне пакування: Сінофарм Жиюн (Шеньчжен) Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай | Румунія/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18819/01/01 |
|  | **ЦЕФОРТ** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 2 г; по 1 або по 10 флаконів у картонній пачці  | АНТИБІОТИКИ СА | Румунiя | вторинне пакування, тестування, випуск серії: АНТИБІОТИКИ СА, Румунія; виробництво кінцевого продукту, первинне та вторинне пакування: Сінофарм Жиюн (Шеньчжен) Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай | Румунія/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18819/01/02 |
|  | **ЦЕФТАЗИДИМ** | порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 1 г; по 1 або по 10 флаконів у картонній пачці | Антибіотики СА | Румунiя | АНТИБІОТИКИ СА, Румунiя (вторинне пакування, тестування та випуск серії); Сінофарм Жиюн (Шеньчжен) Фармасьютикал Ко., Лтд., Китай (виробництво, первинне та вторинне пакування) | Румунія/Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18721/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 0,75 г по 1, 5 або 50 флаконів з порошком у пачці; або по 1 або 5 флаконів з порошком 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) 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 Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай)ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (пакування із форми in bulk фірми-виробника Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15365/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ** | порошок для розчину для ін`єкцій по 1,5 г по 1, 5 або 50 флаконів з порошком у пачці, 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(пакування із форми in bulk фірми-виробника Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай)ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна (пакування із форми in bulk фірми-виробника Квілу Фармацеутікал Ко., Лтд., Китай) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15365/01/02 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 250 мг 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0565/01/01 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі з картону; 1 флакон з порошком у комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 5 мл або по 10 мл в ампулі в пачці з картонною перегородкою | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/0565/01/02 |
|  | **ЦЕФУРОКСИМ-БХФЗ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г 1 флакон з порошком у пачці з картону; 5 флаконів з порошком у касеті; по 1 касеті у пеналі з картону | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/0565/01/03 |
|  | **ЦИКЛОФОСФАМІД САНДОЗ®** | порошок для розчину для ін`єкцій або інфузій по 500 мг; по 1 або 2 флакони з порошком у коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | вторинна упаковка, контроль та випуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австрія; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка: Джіянгсу Хенгруі Медіцін Ко., Лтд., Китай; контроль серії: Умфорана Лабор фюр Аналітік унд Ауфтрагсфоршунг ГмбХ&Ко.КГ, Німеччина; контроль серії: Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина | Австрія/Китай/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу. | *за рецептом* | UA/15802/01/01 |
|  | **ЦИПРАМІЛ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Лундбек Експорт А/С | Данiя | Еурофінс Біофарма Продакт Тестінг Денмарк А/С, Данiя (випробування за показником "мікробіологічна чистота"); Х. Лундбек А/С, Данiя (виробництво нерозфасованого продукту , первинне та вторинне пакування, випуск серій) | Данiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | UA/2210/01/02 |
|  | **ЦИТОЗАР®** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100 мг; 1 флакон з ліофілізатом та 1 ампула з розчинником (спирт бензиловий, вода для ін'єкцій) по 5 мл у картонній коробці | Пфайзер Інк | США | виробництво, первинне пакування, вторинне пакування, контроль якості, випуск серії, випробування на стабільність:Корден Фарма Латіна С.п.А., Італіявиробництво, первинне пакування та контрольне випробування розчинника:Альфасігма С.п.А., Італія | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4840/01/02 |
|  | **ЦИТРАМОН-М** | таблетки по 6 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері; по 6 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці; по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 10 блістерів в пачці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8592/01/01 |
|  | **ЦМИНУ ПІЩАНОГО КВІТІВ ЕКСТРАКТ СУХИЙ** | екстракт сухий (субстанція) у мішках поліетиленових для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/13551/01/01 |
|  | **ЯЛИЦІ ОЛІЯ (ЯЛИЦІ ОЛІЯ ЕФІРНА)** | олія (субстанція) в бочках пластикових для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу. | *-* | UA/12797/01/01 |

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