|  |
| --- |
| Додаток 1до Наказу Міністерства охорониздоров’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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ГЛОД-ВІШФА** | настойка, по 50 мл або по 100 мл у флаконах | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16720/01/01 |
|  | **ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛ** | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Жейіанг Рейбов Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16765/01/01 |
|  | **ЗЕТРОН**  | сироп, 4 мг/5 мл; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті з мірною ложкою у картонній коробці | Фармацевтична компанія "ВОКАТЕ С.А." | Грецiя | РАФАРМ С.А. | Грецiя | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16121/01/01 |
|  | **КИСЛОТА ПІПЕМІДОВА ТРИГІДРАТ** | порошок кристалічний (субстанція) у подвійних мішках із плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Шандонг Ксіньхуа Фармасьютікал Ко., Лтд. | Китай | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16767/01/01 |
|  | **КОЛІГАЗ-ЗДОРОВ`Я**  | таблетки жувальні по 125 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 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.   | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16593/01/01 |
|  | **КСАРЕЛТО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | для всього виробничого процесу:Байєр АГ, НімеччинаБайєр Хелскер Мануфактурінг С.Р.Л., Італіядля вторинного пакування:Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина | Італія/Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/9201/01/04 |
|  | **НАТРІЮ ЙОДИД NA131I ПОЛАТОМ** | тверді капсули по 1000 МБк, по 1 капсулі в поліпропіленовому флаконі із поліпропіленовою пробкою, просоченою йодидом; по 1 флакону у свинцевому захисному контейнері з поліпропіленовим аплікатором для подачі капсули | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16114/01/01 |
|  | **НАТРІЮ ЙОДИД NA131I ПОЛАТОМ** | тверді капсули по 2000 МБк; по 1 капсулі в поліпропіленовому флаконі із поліпропіленовою пробкою, просоченою йодидом; по 1 флакону у свинцевому захисному контейнері з поліпропіленовим аплікатором для подачі капсули | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16114/01/02 |
|  | **НАТРІЮ ЙОДИД NA131I ПОЛАТОМ** | тверді капсули по 4000 МБк, по 1 капсулі в поліпропіленовому флаконі із поліпропіленовою пробкою, просоченою йодидом; по 1 флакону у свинцевому захисному контейнері з поліпропіленовим аплікатором для подачі капсули | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16114/01/03 |
|  | **НАТРІЮ ЙОДИД NA131I ПОЛАТОМ** | тверді капсули по 5500 МБк; по 1 капсулі в поліпропіленовому флаконі із поліпропіленовою пробкою, просоченою йодидом; по 1 флакону у свинцевому захисному контейнері з поліпропіленовим аплікатором для подачі капсули | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Національний Центр Ядерних Досліджень | Польща | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16114/01/04 |
|  | **НІМЕСУЛІД** | порошок кристалічний (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Вітал Лабораторис Пвт. Лтд. | Індія | Перереєстрація на необмежений термін | *-* | *Не підлягає* | UA/16688/01/01 |
|  | **НОВОКС®** | розчин для інфузій 0,5 % по 100 мл або 150 мл у пляшці; по 1 пляшці у пачці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Приватне акціонерне товариство «Інфузія» | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.   | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16886/01/01 |
|  | **ПАНКРЕАЗИМ 10000** | таблетки гастрорезистентні, по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 5 блістерів у пачці з картону | ПрАТ "Технолог" | Україна | ПрАТ "Технолог" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16722/01/01 |
|  | **ТОККАТА** | розчин для ін`єкцій, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або по 2 блістери у пачці  | АТ «Фармак»  | Україна | АТ «Фармак» | Україна | Перереєстрація на 5 років.  | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16510/01/01 |
|  | **ЦИПРОФЛОКСАЦИН-АСТРАФАРМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін | *за рецептом* | *Не підлягає* | UA/16650/01/01 |

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

|  |
| --- |
| **Додаток 2****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*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АДЕМПАС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,5 мг;№ 42: по 21 таблетці у блістері; по 2 блістери в картонній пачці;№ 84: по 21 таблетці у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (всі стадії вирбництва); Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина (вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14101/01/05 |
|  | **АДЕМПАС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1,0 мг;№ 42: по 21 таблетці у блістері; по 2 блістери в картонній пачці;№ 84: по 21 таблетці у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (всі стадії вирбництва); Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина (вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14101/01/03 |
|  | **АДЕМПАС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1,5 мг;№ 42: по 21 таблетці у блістері; по 2 блістери в картонній пачці;№ 84: по 21 таблетці у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (всі стадії вирбництва); Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина (вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14101/01/04 |
|  | **АДЕМПАС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,0 мг;№ 42: по 21 таблетці у блістері; по 2 блістери в картонній пачці;№ 84: по 21 таблетці у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (всі стадії вирбництва); Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина (вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14101/01/02 |
|  | **АДЕМПАС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг;№ 42: по 21 таблетці у блістері; по 2 блістери в картонній пачці;№ 84: по 21 таблетці у блістері; по 4 блістери в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (всі стадії вирбництва); Штегеманн Лонферпакунг & Логістішер Сервіс е.К., Німеччина (вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14101/01/01 |
|  | **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 |
|  | **АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД** | таблетки по 30 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону  | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", Україна (виробництво за повним циклом); Товариство з обмеженою відповідальністю "АГРОФАРМ", Україна (виробництво, пакування, випуск серій); Товариство з обмеженою відповідальністю "Натур+", Україна (контроль серій) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/1437/01/01 |
|  | **АМБРОКСОЛУ ГІДРОХЛОРИД**  | порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | Шілпа Фарма Лайфсайенсіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання назви виробника в наказі МОЗ України № 2036 від 10.11.2022 в процесі внесення змін** зміни І типу  | *-* | UA/19146/01/01 |
|  | **АМІНОПЛАЗМАЛЬ® ГЕПА - 10%** | розчин для інфузій по 500 мл у флаконах, по 10 флаконів у коробці | Б. Браун Мельзунген АГ | Німеччина | Виробництво, первинна та вторинна упаковка, випуск серії:Б. Браун Мельзунген АГ, НiмеччинаКонтроль якості - фізичні/хімічні випробування, мікробіологічні випробування (виключаючи випробування стерильності):Б. Браун Мельзунген АГ, НімеччинаКонтроль якості - фізичні/хімічні випробування:А&М Стабтест ГмбХ (орнітину лактам), Німеччина | Нiмеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5099/01/01 |
|  | **АНЖЕЛІК** | таблетки, вкриті оболонкою;по 28 таблеток у блістері з календарною шкалою, в паперовому мішечку в картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Байєр АГ, Німеччина (первинна та вторинна упаковка, контроль серії, відповідальний за випуск серії); Байєр Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *за рецептом* | UA/2242/01/01 |
|  | **АСАКОЛ®** | супозиторії ректальні по 500 мг; по 5 супозиторіїв у блістері; по 4 блістери в коробці з картону | Тілотс Фарма АГ | Швейцарія | Виробник, відповідальний за випуск серій: Тілотс Фарма АГ, Швейцарія; Виробник, відповідальний за дозовану форму та пакування:Хаупт Фарма Вюльфінг ГмбХ, Німеччина  | Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4770/02/01 |
|  | **АТОРВАКОР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 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/15677/01/03 |
|  | **АТОРВАКОР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 4 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15677/01/02 |
|  | **АЦЕТИЛЦИСТЕЇН САНДОЗ® АМПУЛИ**  | розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 3 мл в ампулах; по 5 або 10 ампул у лотку в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | виробництво за повним циклом:Лек Фармацевтична компанія д.д. | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18924/01/01 |
|  | **АЦИКЛОВІР-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 200 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/0991/01/01 |
|  | **АЦИКЛОВІР-ФАРМАК** | таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1325/02/01 |
|  | **АЦЦ® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ МЕД ЛИМОН** | порошок для орального розчину по 600 мг по 3 г порошку в пакетику; по 6 пакетиків у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Замбон Світцерланд Лтд., Швейцарія (виробник in bulk, тестування, пакування); Ліндофарм ГмбХ, Німеччина (виробник in bulk, тестування, пакування); Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (випуск серії) | Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6568/02/01 |
|  | **АЦЦ® ГАРЯЧИЙ НАПІЙ МЕД ЛИМОН** | порошок для орального розчину по 200 мг по 3 г порошку в пакетику; по 20 пакетиків у картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Замбон Світцерланд Лтд., Швейцарія (виробник in bulk, тестування, пакування); Ліндофарм ГмбХ, Німеччина (виробник in bulk, тестування, пакування); Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (випуск серії) | Швейцарія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/6568/02/02 |
|  | **БЕТЛІБЕН®** | крем 0,05 % по 25 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14119/01/01 |
|  | **БЕТЛІБЕН®** | крем 0,05 % по 25 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. | Хорватія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14119/01/01 |
|  | **БЕТФЕР 1А ПЛЮС** | порошок для розчину для ін'єкцій по 6000000 МО (30 мкг) 1 флакону 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 II типу | *за рецептом* | UA/15462/01/01 |
|  | **БІ-ПРЕСТАРІУМ® 10 МГ/10 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща; Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя | Польща/Францiя/Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8748/01/04 |
|  | **БІ-ПРЕСТАРІУМ® 10 МГ/5 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща; Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя | Польща/Францiя/Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8748/01/03 |
|  | **БІ-ПРЕСТАРІУМ® 5 МГ/10 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща; Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя | Польща/Францiя/Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/8748/01/02 |
|  | **БІ-ПРЕСТАРІУМ® 5 МГ/5 МГ** | таблетки; по 30 таблеток у контейнері для таблеток; по 1 контейнеру в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | АНФАРМ Підприємство Фармацевтичне АТ, Польща; Лабораторії Серв'є Індастрі, Францiя; Серв'є (Ірландія) Індастріс Лтд, Ірландiя | Польща/Францiя/Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8748/01/01 |
|  | **БІСЕПТОЛ®** | таблетки по 100 мг/20 мг по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, по 1000 таблеток у металевому контейнері | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма" | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3027/01/01 |
|  | **БІСЕПТОЛ®** | таблетки по 400 мг/80 мг; по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці; по 1000 таблеток у металевому контейнері | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма" | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3027/01/02 |
|  | **БІСЕПТОЛ®** | таблетки по 100 мг/20 мг in bulk: по 5 кг таблеток у поліетиленовому мішку, вміщеному у поліетиленовий контейнер | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма" | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/3028/01/01 |
|  | **БІСЕПТОЛ®** | таблетки по 400 мг/80 мг; in bulk: по 5 кг таблеток у поліетиленовому мішку, вміщеному у поліетиленовий контейнер | АТ "Адамед Фарма" | Польща | АТ "Адамед Фарма" | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/3028/01/02 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 2,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2, 3 або 5 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3214/01/03 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2, 3 або 5 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3214/01/01 |
|  | **БІСОПРОЛ®** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2, 3 або 5 блістерів у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3214/01/02 |
|  | **БОТОКС® КОМПЛЕКС БОТУЛІНІЧНОГО ТОКСИНУ ТИПУ А (ВІД CLOSTRIDIUM BOTULINUM)** | порошок для розчину для ін'єкцій по 200 одиниць-Аллерган; 1 флакон з порошком в картонній коробці | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландiя | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *За рецептом* | UA/16656/01/02 |
|  | **БОТОКС® КОМПЛЕКС БОТУЛІНІЧНОГО ТОКСИНУ ТИПУ А (ВІД CLOSTRIDIUM BOTULINUM)** | порошок для розчину для ін'єкцій по 100 одиниць-Аллерган; 1 флакон з порошком в картонній коробці | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландiя | Аллерган Фармасьютікалз Ірландія | Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *За рецептом* | UA/16656/01/01 |
|  | **ВАЗАПРОСТАН®** | порошок для розчину для інфузій по 60 мкг, 10 ампул з порошком у картонній коробці | Амдіфарм Лімітед | Ірландiя | Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина (контроль якості нерозфасованої продукції, відповідальний за випуск серії; вторинне пакування);ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, візуальний контроль, контроль стерильності/бактеріальних ендотоксинів нерозфасованої продукції) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення)  зміни І типу | *за рецептом* | UA/4517/01/02 |
|  | **ВАЗАПРОСТАН®** | порошок для розчину для інфузій, 20 мкг, 10 ампул (об'ємом 5 мл) з порошком у картонній коробці | Амдіфарм Лімітед | Ірландiя | ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина(виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, візуальний контроль, контроль стерильності/ бактеріальних ендотоксинів нерозфасованої продукції)Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина(контроль якості нерозфасованої продукції та відповідальний за випуск серії; вторинне пакування) | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника зміни І типу | *за рецептом* | UA/4517/01/01 |
|  | **ВАЗОКЕТ®** | таблетки по 600 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці | Страген Фарма СА | Швейцарія | Фітео Лаборатуар  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/4403/01/01 |
|  | **ВЕНТОЛІН™ ЕВОХАЛЕР™** | аерозоль для інгаляцій, дозований, 100 мкг/дозу; по 200 доз у балоні; по 1 балону в картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | Глаксо Веллком Продакшн, Францiя; Глаксо Веллком С.А., Іспанiя | Францiя/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *За рецептом* | UA/2563/01/01 |
|  | **ВІНПОЦЕТИН** | таблетки по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 5 блістерів у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8199/01/01 |
|  | **ВІНПОЦЕТИН** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 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/8199/01/02 |
|  | **ВОЛВІТ®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9290/01/01 |
|  | **ВПРІВ** | порошок для розчину для інфузій, по 400 ОД; 1 флакон з порошком у картонній коробці | Шайєр Фармасьютікалз Ірландія Лімітед | Ірландiя | Веттер Фарма-Фертігюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина (виробництво лікарського засобу, контроль якості серії, візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертігюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина (візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертігюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина (контроль якості серії, візуальна інспекція); Веттер Фарма-Фертігюнг ГмбХ Енд Ко. КГ, Німеччина (контроль якості серії, візуальна інспекція); ДіЕйчЕл Сапплай Чейн, Нідерланди (маркування та пакування, дистрибуція готового лікарського засобу); ДіЕйчЕл Сапплай Чейн, Нідерланди (маркування та пакування, дистрибуція готового лікарського засобу); Емінент Сервісез Корпорейшн, США (маркування та пакування, дистрибуція наповненних немаркованих флаконів); Кенджін БайоФарма, ЛТД (дба Емерджент БайоСолушінз (СіБіАй), США (виробництво лікарського засобу, контроль якості серії); Чарльз Рівер Лабораторіз Айленд Лтд, Ірландiя (контроль якості серії); Чарльз Рівер Лабораторіз Едінбург Лтд., Сполучене Королiвство (контроль якості серії (за винятком випробування на стерильність)); Шайєр Фармасьютікалз Ірландія Лімітед, Ірландiя (відповідальний за випуск серії); Шайєр Хьюмен Дженетік Терапіс, США (контроль якості серії) | Німеччина/Нідерланди/США/Ірландiя/Сполучене Королiвство | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/15706/01/01 |
|  | **ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ** | таблетки по 0,25 г, по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 10 блістерів 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/9148/01/01 |
|  | **ГАВІСКОН® ПОЛУНИЧНІ ТАБЛЕТКИ** | таблетки жувальні по 8 таблеток у блістері; по 2 або по 3 блістери у картонній коробці | Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед | Велика Британiя | виробництво in bulk, пакування, контроль при випуску, випуск серії:Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Велика Британія вторинне пакування:ФармаПас (Юкей) Лімітед, Велика Британія | Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/9210/01/01 |
|  | **ГЕПАТОКС** | концентрат для розчину для інфузій, 500 мг/мл по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону | ТОВ «ФАРМАСЕЛ»  | Україна | Вторинна упаковка, контроль:ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, Німеччина Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль:ХОЛОПАК Ферпакунгстехнік ГмбХ, НімеччинаКонтроль, випуск серії: ТОВ «ФАРМАСЕЛ», Україна | Німеччина/Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/12890/01/01 |
|  | **ГІДРОКСИКАРБАМІД-ВІСТА** | капсули по 500 мг, по 10 капсул у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Дева Холдінг А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18217/01/01 |
|  | **ГІОТРИФ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг; по 7 таблеток у перфорованому блістері; по 1 блістеру в ламінованому алюмінієвому саше з пакетом десиканту; по 4 алюмінієвих саше у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаальтернативна лабораторія для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина альтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунген ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15816/01/01 |
|  | **ГІОТРИФ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 30 мг; по 7 таблеток у перфорованому блістері; по 1 блістеру в ламінованому алюмінієвому саше з пакетом десиканту; по 4 алюмінієвих саше у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаальтернативна лабораторія для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина альтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунген ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15816/01/02 |
|  | **ГІОТРИФ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 40 мг; по 7 таблеток у перфорованому блістері; по 1 блістеру в ламінованому алюмінієвому саше з пакетом десиканту; по 4 алюмінієвих саше у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаальтернативна лабораторія для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина альтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунген ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15816/01/03 |
|  | **ГІОТРИФ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 50 мг; по 7 таблеток у перфорованому блістері; по 1 блістеру в ламінованому алюмінієвому саше з пакетом десиканту; по 4 алюмінієвих саше у картонній коробці | Берінгер Інгельхайм Інтернешнл ГмбХ | Німеччина | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччинаальтернативна лабораторія для проведення контролю якості за показником мікробіологічна чистота:СГС Інститут Фрезеніус ГмбХ, НімеччинаЛабор ЛС СЕ енд Ко. КГ, Німеччинаальтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":Єврофінс ФАСТ ГмбХ, Німеччина альтернативна дільниця для контролю якості готового лікарського засобу та за показником "Розкладання діметиламіну":А енд Ем Штабтест Лабор фур Аналітик унд Стабілітатспруфунген ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15816/01/04 |
|  | **ГОЗЕРЕЛІН ЗЕНТІВА** | імплантат по 10,8 мг по 1 імплантату у шприцу-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакетику; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | АМВ ГмбХ, Німеччина (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії); Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччина (мікробіологічне тестування); Синерджі Хеалс Аллерсхаузен ГмбХ, Німеччина; Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія (стерилізація); ББФ Стерілізейшнсервіз ГмбХ, Німеччина (стерилізація, мікробіологічне тестування); Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина (мікробіологічне тестування) | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15570/01/02 |
|  | **ГОЗЕРЕЛІН ЗЕНТІВА** | імплантат по 3,6 мг, по 1 імплантату у шприцу-аплікаторі (шприц-аплікатор складається з полімерного корпусу з тримачем для імплантату, голки та поршня); по 1 шприцу в пакетику; по 1 або 3 пакетики у картонній пачці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | АМВ ГмбХ, Німеччина (виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії, відповідає за випуск серії); Єврофінс БіоФарма Продакт Тестінг Мюнхен ГмбХ, Німеччина (мікробіологічне тестування); Синерджі Хеалс Аллерсхаузен ГмбХ, Німеччина; Синерджі Хеалс Данікен ЕйДжі, Швейцарія (стерилізація); ББФ Стерілізейшнсервіз ГмбХ, Німеччина (стерилізація, мікробіологічне тестування); Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина (мікробіологічне тестування) | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15570/01/01 |
|  | **ГРАСТИМ®** | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл; in bulk: по 1 мл у флаконі; по 1000 флаконів у коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *-* | UA/11872/01/01 |
|  | **ГРАСТИМ®** | розчин для ін'єкцій, 0,3 мг/мл; по 1 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; по 1 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 шприцу в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка   | *за рецептом* | UA/0633/01/01 |
|  | **ГРИПЕКС ХОТАКТИВ МАКС** | порошок для орального розчину, по 5 г порошку у саше; по 5 саше або по 8 саше у картонній пачці | Юнілаб, ЛП | США | ТОВ ЮС Фармація, Польща (виробник, відповідальний за виробництво за повним циклом) | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу. | *без рецепта* | UA/6285/01/01 |
|  | **ДЕКСА-ЗДОРОВ`Я** | розчин для ін`єкцій, 25 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 5 або 10 ампул у картонній коробці з перегородками; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров`я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров`я" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15314/01/01 |
|  | **ДЕПРАТАЛ** | таблетки кишковорозчинні по 60 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці | АТ "Адамед Фарма" | Польща | виробництво "грануляту":АТ «Адамед Фарма», Польщавиробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії:АТ «Адамед Фарма», Польщавиробництво "грануляту":АТ «Адамед Фарма», Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | UA/17428/01/02 |
|  | **ДЕПРАТАЛ** | таблетки кишковорозчинні по 30 мг; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери у картонній коробці  | АТ "Адамед Фарма"  | Польща | виробництво "грануляту":АТ «Адамед Фарма», Польща виробництво "грануляту":АТ «Адамед Фарма», Польща виробництво, первинне та вторинне пакування, випуск серії:АТ «Адамед Фарма», Польща | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17428/01/01 |
|  | **ДЕРЕВІЮ ТРАВА** | трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом | ПрАТ "Ліктрави" | Україна | ПрАТ "Ліктрави"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/5671/01/01 |
|  | **ДЕТРАЛЕКС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв' є Індастрі | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/4329/01/01 |
|  | **ДЕТРАЛЕКС® 1000 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 9 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці з картону, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів в коробці з картону | ЛЄ ЛАБОРАТУАР СЕРВ'Є | Францiя | Лабораторії Серв' є Індастрі | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | UA/4329/01/02 |
|  | **ДИМЕТИЛФУМАРАТ-ВІСТА** | капсули з модифікованим вивільненням по 120 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:Сінтон Чилі Лтда., ЧиліПервинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., ІспанiяКонтроль серії:Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська РеспублікаКонтроль серії (мікробіологічний):ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська РеспублікаКонтроль серії (мікробіологічний):Лабор Л+С АГ , Німеччина | Чилі/Іспанiя/Чеська Республіка/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18285/01/01 |
|  | **ДИМЕТИЛФУМАРАТ-ВІСТА** | капсули з модифікованим вивільненням по 240 мг, по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів в картонній пачці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Виробництво готової лікарської форми, первинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:Сінтон Чилі Лтда., ЧиліПервинна та вторинна упаковка, контроль серії, випуск серії:Сінтон Хіспанія, С.Л., ІспанiяКонтроль серії:Квінта-Аналітіка с.р.о., Чеська РеспублікаКонтроль серії (мікробіологічний):ІТЕСТ плюс, с.р.о., Чеська РеспублікаКонтроль серії (мікробіологічний):Лабор Л+С АГ , Німеччина | Чилі/Іспанiя/Чеська Республіка/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18285/01/02 |
|  | **ДИТИЛІН** | порошок (субстанція) у банках або у мішках для виробництва стерильних лікарських форм | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | Науково-технологічний центр органічної та фармацевтичної хімії НАН РВ Державна некомерційна організація (НТЦОФХ) НАН РВ ДНКО Інститут тонкої органічної хімії ім. А.Л. Мнджояна | Республіка Вiрменiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення).  | *-* | UA/10238/01/01 |
|  | **ДІОКОР СОЛО 160** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 4, або 9 блістерів у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/11341/01/01 |
|  | **ДІОКОР СОЛО 80** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3, або 4, або 9 блістерів у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | UA/11341/01/02 |
|  | **ДІФОРС 160** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 5 мг/160 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/12365/01/01 |
|  | **ДОНА®** | розчин для ін'єкцій; по 2 мл в ампулі А в комплекті з 1 мл розчинника (діетаноламін, вода для ін'єкцій) в ампулі В; по 6 ампул А та 6 ампул В у футлярі; по 1 футляру в коробці з картону | МЕДА Фарма ГмбХ енд Кo. КГ | Німеччина | Біологічі Італія Лабораторіз С.р.Л. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4178/01/01 |
|  | **ДРОСПІФЕМ® 20** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,02 мг/3 мг по 28 таблеток у блістері (24 активні таблетки рожевого кольору + 4 таблетки плацебо білого кольору); по 1, або по 3, або по 6 блістерів в картонній упаковці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/15867/01/01 |
|  | **ДРОСПІФЕМ® 30** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/3 мг по 21 таблетці у блістері; по 1, або по 3, або по 6 блістерів у картонній упаковці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15868/01/01 |
|  | **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 |
|  | **ДЮЛОК®** | капсули кишковорозчинні тверді по 30 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак", Україна(пакування із in bulk фірми-виробника Лабораторіос Нормон, С.А., Іспанія) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16564/01/01 |
|  | **ДЮЛОК®** | капсули кишковорозчинні тверді по 60 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак", Україна(пакування із in bulk фірми-виробника Лабораторіос Нормон, С.А., Іспанія) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16564/01/02 |
|  | **ЕКСТРАКТ ШАВЛІЇ З ВІТАМІНОМ С ДР. ТАЙСС** | таблетки для смоктання, по 12 таблеток у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | Др. Тайсс Натурварен ГмбХ | Німеччина | Др. Тайсс Натурварен ГмбХ  | Нiмеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта*  | UA/4952/01/01 |
|  | **ЕНДЖЕРИКС™-В / ENGERIX™-B ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ВІРУСНОГО ГЕПАТИТУ В, РЕКОМБІНАНТНА** | суспензія для ін’єкцій, 20 мкг/1 мл, по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у флаконі; по 1, або 10 або 25 скляних монодозних флаконів у картонній коробці; по 1 мл (20 мкг) (1 доза для дорослих) та по 0,5 мл (10 мкг) (1 доза для дітей) у попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.  | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15740/01/01 |
|  | **ЕСПОЛ** | мазь по 30 г у тубі алюмінієвій; 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/8518/01/01 |
|  | **ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 0,5%** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ  | Німеччина | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13387/01/01 |
|  | **ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 1%** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ  | Німеччина | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13387/01/02 |
|  | **ЕТОКСИСКЛЕРОЛ 3%** | розчин для ін'єкцій, 60 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у пластиковій контурній упаковці; по 1 упаковці в картонній коробці | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ  | Німеччина | Кеміче Фабрік Креусслер & Ко. ГмбХ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/13387/01/03 |
|  | **ЄВРОЗИДИМ**  | порошок для ін'єкцій по 1,0 г, 1 або 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Євро Лайфкер Лтд | Велика Британiя | ЕйСіЕс Добфар С.П.А.  | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14073/01/01 |
|  | **ЄВРОКСИМ** | порошок для ін'єкцій по 1,5 г; 1 або 10 флаконів з порошком в картонній коробці  | Євро Лайфкер Лтд | Велика Британiя | ЕйСіЕс Добфар С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/12560/01/02 |
|  | **ЄВРОКСИМ** | порошок для ін'єкцій по 750 мг; 1 або 10 флаконів з порошком в картонній коробці  | Євро Лайфкер Лтд | Велика Британiя | ЕйСіЕс Добфар С.П.А. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу .  | *за рецептом* | UA/12560/01/01 |
|  | **ЗВІРОБОЮ НАСТОЙКА** | настойка (субстанція) в бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/12515/01/01 |
|  | **ЗІРКА** | бальзам рідкий, по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці | ДАНСОН-БГ ООД | Республіка Болгарія | Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані | В'єтнам | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміни І типу | *без рецепта* | UA/7031/03/01 |
|  | **ЗІРКА** | бальзам; по 4 г у баночці; по 1 баночці у картонній пачці  | ДАНСОН-БГ ООД  | Республіка Болгарія | Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані | В'єтнам | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміна заявника ЛЗ (МІБП) (власника реєстраційного посвідчення) (згідно наказу МОЗ від 23.07.2015 № 460). Зміни І типу | *без рецепта* | UA/7031/01/01 |
|  | **ЗІРКА** | бальзам для інгаляцій, по 1,3 г в тубі-олівці; по 1 тубі-олівцю у картонній пачці | ДАНСОН-БГ ООД | Республіка Болгарія | Данафа Фармасьютікал Джоінт Сток Компані | В'єтнам | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміна заявника (власника реєстраційного посвідчення); зміни І типу  | *без рецепта* | UA/7031/02/01 |
|  | **ЗОВІРАКС™** | ліофілізат для розчину для інфузій по 250 мг; 5 флаконів з ліофілізатом у контурній картонній упаковці в картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Мануфактуринг С.п.А. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8281/01/01 |
|  | **ЗОВІРАКС™** | таблетки по 200 мг; по 5 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | Глаксо Веллком С.А. | Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу . | *за рецептом* | UA/8281/03/01 |
|  | **ІЗІКЛІН**  | концентрат для орального розчину; близько 176 мл концентрату для орального розчину у пляшці; по 2 пляшки у комплекті з одним стаканчиком з мірною лінією, у картонній коробці | ІПСЕН КОНСЬЮМЕР ХЕЛСКЕА, акціонерне товариство спрощеного типу | Францiя | БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | UA/14703/01/01 |
|  | **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 II типу  | *за рецептом* | UA/4237/02/03 |
|  | **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 II типу | *за рецептом* | UA/4237/02/02 |
|  | **ІНСУЛІН ЛЮДИНИ РЕКОМБІНАНТНИЙ** | порошок (субстанція) у контейнерах з полімерного матеріалу або нержавіючої сталі для виробництва стерильних лікарських форм | ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар" | Україна | ПрАТ «По виробництву інсулінів "Індар" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/8390/01/01 |
|  | **ІРИНОТЕКАН АМАКСА** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл по 2 мл, 5 мл або 15 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Амакса ЛТД  | Велика Британiя | контроль серії та випуск серії:АкВіда ГмбХ, Німеччина;виробництво in bulk, первинне та вторинне пакування, контроль серії:АкВіда ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/14902/01/01 |
|  | **ІХТІОЛОВА МАЗЬ 10%** | мазь 10 %; по 30 г у тубах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8038/01/01 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД** | порошок (субстанція) у подвійних пакетах з плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Прачі Фармасьютікалс Пвт, Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/14005/01/01 |
|  | **КАЛЬЦІЮ ФОЛІНАТ - ВІСТА** | розчин для ін`єкцій, 10 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл, або по 20 мл, або по 35 мл, або по 50 мл, або по 100 мл розчину у флаконі; по 1 флакону у коробці з картону | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | Хаупт Фарма Вольфратсхаузен ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/15243/01/01 |
|  | **КАНДЕЦИЛ HD**  | таблетки, 32 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1, по 3, по 10 блістерів в коробці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12282/01/01 |
|  | **КАНДЕЦИЛ HD**  | таблетки, 32 мг/25 мг, in bulk: по 2500 таблеток в подвійному пакеті; по 1 пакету в картонній коробці | ОРГАНОСИН ЛАЙФСАЄНСИЗ (ЕФ ЗЕТ І) | ОАЕ | Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/12283/01/01 |
|  | **КАПСИКАМ®** | мазь, по 15 г, по 30 г або по 50 г у тубі алюмінієвій; по 1 тубі та 1 аплікатору в пачці картонній | АТ "Гріндекс" | Латвiя | АТ Талліннський фармацевтичний завод, Естонія АТ "Гріндекс", Латвія | Естонія/Латвія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/6191/01/01 |
|  | **КАРБАМАЗЕПІН-ЗДОРОВ'Я**  | таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці; по 20 таблеток у блістері, по 1 блістеру 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", Україна; всі стадії виробництва, контроль якості: Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | UA/7327/01/01 |
|  | **КАРБАМАЗЕПІН-ЗДОРОВ'Я ФОРТЕ** | таблетки по 400 мг по 10 таблеток 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 | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7327/01/02 |
|  | **КАРМЕТАДИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери 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/14715/01/01 |
|  | **КВЕТИРОН 100** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 6 блістерів в картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8372/01/02 |
|  | **КВЕТИРОН 200** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 6 блістерів в картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8372/01/03 |
|  | **КВЕТИРОН 25** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 30 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8372/01/01 |
|  | **КО-ДИРОТОН®** | таблетки, 20 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери у картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ТОВ "Гедеон Ріхтер Польща", Польща (контроль якості та випуск серії; виробництво нерозфасованої продукції, первинна упаковка, вторинна упаковка); ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина(випуск серії) | Польща/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміни І типу | *за рецептом* | UA/8634/01/02 |
|  | **КОЛПОТРОФІН** | капсули вагінальні м’які по 10 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Виробництво нерозфасованої продукції, контроль серії:**Некстфарма Плоермель, Франція**; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії:Лафаль Ендюстрі, Франція;Контроль серії (тільки мікробіологічне тестування):Конфарма Франс, Франція | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання назви** зміни І типу | *за рецептом* | UA/3481/03/01 |
|  | **КСАЛО-ФАРМ** | краплі очні, розчин, по 5 мл у флаконі з кришкою-крапельницею, по 1 флакону у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15905/01/01 |
|  | **КСЕЛОДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг, по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості:Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;Первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання функції одного з виробників** зміни І типу | *за рецептом* | UA/5142/01/01 |
|  | **КСЕЛОДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; по 10 таблеток у блістері; по 12 блістерів у картонній упаковці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, вторинне пакування, випробування контролю якості:Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;Первинне та вторинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія  | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання функції одного з виробників** зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5142/01/02 |
|  | **КСЕЛОДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг in bulk: по 10 таблеток у блістерах | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;Первинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія  | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання функції одного з виробників** зміни І типу  | *-* | UA/5143/01/01 |
|  | **КСЕЛОДА®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг; in bulk: по 10 таблеток у блістерах | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | Виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості:Екселла ГмбХ енд Ко. КГ, Німеччина;Первинне пакування, випробування контролю якості, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, ШвейцаріяВипуск серії: Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання функції одного з виробників в наказі** зміни І типу | *-* | UA/5143/01/02 |
|  | **КУРОСУРФ®** | суспензія для ендотрахеального введення, 80 мг/мл, по 1,5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | К'єзі Фармас'ютікелз ГмбХ | Австрія | виробництво in bulk, пакування, випуск серії: К'єзі Фармацеутиці С.п.А., Італіявипуск серії:К'єзі Фармас'ютікелз ГмбХ, Австрiявторинне пакування:Г.Л. Фарма ГмбХ, Австріявиробництво in bulk, пакування, контроль та випуск серії:К’єзі Фармацеутиці С.п.А., Італія | Італія/Австрiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10170/01/01 |
|  | **ЛАМОТРИН®** | таблетки дисперговані, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | ФармаПас С.А. | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14222/01/01 |
|  | **ЛАМОТРИН®** | таблетки дисперговані, по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | ФармаПас С.А. | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14222/01/03 |
|  | **ЛАМОТРИН®** | таблетки дисперговані, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній пачці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | ФармаПас С.А. | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14222/01/02 |
|  | **ЛЕВОМІН® 30** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/0,15 мг; по 21 таблетці у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/16583/01/01 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИН** | краплі очні 0,25 %, по 10 мл у флаконах; по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/8046/01/01 |
|  | **ЛЕТРОЗОЛ АККОРД** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з.о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії:ІНТАС ФАРМАСЬЮТІКАЛЗ ЛІМІТЕД, Індія відповідальний за випуск серії:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британіядільниця з контролю якості:АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британіядільниця з контролю якості:АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя дільниця з контролю якості:ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспаніядільниця з контролю якості:ТОВ АЛС Чеська Республіка, Чехіядільниця з контролю якості:ТОВ АЛС Чеська Республіка, Чехіядільниця з контролю якості:ФАРМАВАЛІД Лтд., Угорщинадодаткова дільниця з вторинного пакування:АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британіядодаткова дільниця з вторинного пакування:Фарма Пак Угорщина Лтд., Угорщинадільниця з контролю якості:Фармадокс Хелскеа Лтд., Мальта | Індія/Велика Британія/Іспанія/Чехія/Угорщина/Мальта | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19128/01/01 |
|  | **ЛІВ.52®** | таблетки по 100 таблеток у пластиковій банці; по 1 банці в картонній коробці | Хімалая Драг Компані | Індія | Хімалая Велнес Компані  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2292/01/01 |
|  | **ЛІДОКАЇН-ЗДОРОВ'Я** | спрей 10 % для місцевого застосування, по 38 г у флаконі; по 1 флакону забезпеченому клапаном-насосом, насадкою-розпилювачем горловою або насадкою-розпилювачем у 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", Україна;всі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7525/02/01 |
|  | **ЛІНІМЕНТ БАЛЬЗАМІЧНИЙ (ЗА О.В. ВИШНЕВСЬКИМ)** | лінімент по 40 г у тубах; по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/0228/01/01 |
|  | **ЛОЗАП® ПЛЮС** | таблетки, вкриті оболонкою, №10, №30 (10х3), №90 (10х9): по 10 таблеток у блістері; по 1, 3 або 9 блістерів у картонній коробці;№30 (15х2), №90 (15х6): по 15 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ТОВ "Зентіва" | Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/9435/01/01  |
|  | **ЛОКСИДОЛ** | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в 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/17187/01/01 |
|  | **МАГНІЮ СУЛЬФАТ** | розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл, по 5 мл або по 10 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці; по 5 мл або по 10 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурних чарункових упаковках, запаяних папером | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/8109/01/01 |
|  | **МАРДОЗІЯ** | краплі очні, розчин по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці  | Фарматен С.А. | Грецiя | виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Фамар А.В.Е. (завод Алімос), Греція вторинне пакування, контроль якості, випуск серій: Фарматен С.А., Греція  | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14427/01/01 |
|  | **МЕГЛІФОРТ 1000** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у  пачці з картону  | М.Біотек Лімітед | Велика Британiя | Індоко Ремедіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12645/01/03 |
|  | **МЕГЛІФОРТ 500** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у  пачці з картону  | М.Біотек Лімітед | Велика Британiя | Індоко Ремедіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12645/01/01 |
|  | **МЕГЛІФОРТ 850** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 850 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери у  пачці з картону  | М.Біотек Лімітед | Велика Британiя | Індоко Ремедіз Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/12645/01/02 |
|  | **МЕТИЛПРЕДНІЗОЛОН-ФС** | таблетки по 4 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці картонній | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3183/01/01 |
|  | **МЕТИЛПРЕДНІЗОЛОН-ФС** | таблетки по 8 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці картонній | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА"  | Україна | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/3183/01/02 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1000 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці, по 15 таблеток у блістері, по 2 або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | виробництво за повним циклом:Тева Фармацевтікал Індастріз Лтд., Ізраїльпервинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серій:АТ Фармацевтичний завод Тева, Угорщинавиробництво нерозфасованої продукції, контроль якості:Тева Чех Індастріз с.р.о., Чеська Республіка | Ізраїль/Угорщина/Чеська Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/12382/01/01 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки по 850 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/7795/01/02 |
|  | **МЕТФОРМІН-ТЕВА** | таблетки по 500 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/7769/01/01 |
|  | **МІОРИКС®** | капсули пролонгованої дії тверді по 15 мг, по 14 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії:Оріфарм Мануфекчерінг Польща Сп. з о.о., Польщавиробництво нерозфасованої продукції:Адаре Фармасьютікалз, Інк., США | Польща/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14641/01/01 |
|  | **МІОРИКС®** | капсули пролонгованої дії тверді по 30 мг; по 14 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "АСІНО УКРАЇНА" | Україна | первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії:Оріфарм Мануфекчерінг Польща Сп. з о.о., Польщавиробництво нерозфасованої продукції:Адаре Фармасьютікалз, Інк., США | Польща/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14641/01/02 |
|  | **МІОТИЛ** | таблетки по 8 мг по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ "ФАРМБЕРГ" | Україна | Біофарм Сп. з о.о.  | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19602/01/01 |
|  | **МІРЕНА** | внутрішньоматкова система з левоноргестрелом, 52 мг (20 мкг/24 години); внутрішньоматкова система та пристрій для введення (запаяний в окремий блістер), запаковані в стерильний, запаяний мішечок, що поміщається в картонну пачку | Байєр Оу | Фiнляндiя | Байєр Оу | Фiнляндiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | UA/8614/01/01 |
|  | **М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ ЛИСТЯ** | листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом; по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 10 або по 20 фільтр-пакетів у пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/2261/01/01 |
|  | **НАЗИВІН® СЕНСИТИВ** | краплі назальні 0,01 % по 5 мл препарату у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ | Німеччина | Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ, Австрія (дозвіл на випуск серії); ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанiя (виробництво за повним циклом) | Австрія/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11620/01/01 |
|  | **НАЗИВІН® СЕНСИТИВ** | спрей назальний 0,05 % по 10 мл або 15 мл препарату у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ | Німеччина | Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ, Австрія (дозвіл на випуск серії); Софарімекс - Індустріа Кіміка е Фармацеутіка, С.А., Португалiя (виробництво за повним циклом); ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанiя (виробництво за повним циклом) | Австрія/Португалiя/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11682/01/02 |
|  | **НАЗИВІН® СЕНСИТИВ** | спрей назальний 0,025 % по 10 мл або 15 мл препарату у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ | Німеччина | Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ, Австрія (дозвіл на випуск серії); Софарімекс - Індустріа Кіміка е Фармацеутіка, С.А., Португалiя (виробництво за повним циклом); ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанiя (виробництво за повним циклом) | Австрія/Португалiя/Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11682/01/01 |
|  | **НАЗО КРАПЛІ** | краплі назальні, розчин, 0,5 мг/мл, по 8 мл розчину у флаконі, закупореному кришкою-крапельницею зі скляною піпеткою; по 1 флакону 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 | *без рецепта* | UA/17338/01/02 |
|  | **НАЗО КРАПЛІ** | краплі назальні, розчин, 0,25 мг/мл, по 8 мл розчину у флаконі, закупореному кришкою-крапельницею зі скляною піпеткою; по 1 флакону 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  | *без рецепта* | UA/17338/01/01 |
|  | **НАЛБАКСОН** | розчин для ін`єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | Мюнгмун Фарм. Ко., Лтд. | Республіка Корея | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/15502/01/01 |
|  | **НАТРІЮ ХЛОРИДУ РОЗЧИН ІЗОТОНІЧНИЙ 0,9% Б. БРАУН** | розчин для інфузій 0,9 %; по 100 мл у флаконі; по 20 флаконів у картонній коробці; по 250 мл, або по 500 мл, або по 1000 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці | Б. Браун Мельзунген АГ | Німеччина | Б. Браун Медікал СА, Іспанiя; Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина (виробництво, первинна та вторинна упаковка, випуск серії); Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина (контроль серії) | Іспанiя/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/9611/01/01 |
|  | **НЕЙРОБІОН** | розчин для ін'єкцій по 3 мл в ампулі; по 3 ампули в картонній коробці | Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ  | Німеччина | повний цикл виробництва:СЕНЕКСІ HSC | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5409/02/01 |
|  | **НЕЙРОБІОН** | таблетки, вкриті оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці  | Пі енд Джі Хелс Джермані ГмбХ | Німеччина | Пі енд Джі Хелс Острія ГмбХ енд Ко. ОГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/5409/01/01 |
|  | **НІФУРОКСАЗИД** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці  | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1370/01/01 |
|  | **ОКСИТОЦИН** | порошок (субстанція) у поліетиленових контейнерах для фармацевтичного застосування | ТОВ "БІОЛІК ФАРМА" | Україна | АТ "Гріндекс" | Латвія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна заявника ЛЗ (МІБП)  | *-* | UA/18947/01/01 |
|  | **ОКСОЛІН** | мазь 2,5 мг/г по 10 г та по 15 г в 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/14853/01/01 |
|  | **ОМЕПРАЗОЛ** | капсули по 20 мг по 10 капсул у блістері; по 1 або 3 блістери в пачці  | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | UA/0966/01/01 |
|  | **ОФЛОКСАЦИН ЄВРО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом*  | UA/7685/01/02 |
|  | **ОФЛОКСАЦИН ЄВРО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ЄВРО ЛАЙФКЕР ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД | Індія | ФДС Лімітед  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом*  | UA/7685/01/01 |
|  | **ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН** | розчин для зовнішнього застосування 3 % по 25 мл, 40 мл, 100 мл, 200 мл у флаконах скляних; по 40 мл, 100 мл, 200 мл у флаконах полімерних; по 30 мл, 50 мл у флаконах полімерних з розпилювачем; по 30 мл, 50 мл у флаконах полімерних з розпилювачем, по 1 флакону в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії: ПРАТ "ФІТОФАРМ", Україна; відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості: ТОВ "Фарма Черкас", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | UA/8214/01/01 |
|  | **ПЕРИНДОПРИЛ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 8 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 3 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/18525/01/02 |
|  | **ПЕРИНДОПРИЛ-ДАРНИЦЯ** | таблетки по 4 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 3 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/18525/01/01 |
|  | **ПЕРІНДОПРЕС®** | таблетки по 4 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 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/16982/01/02 |
|  | **ПЕРІНДОПРЕС®** | таблетки по 8 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 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/16982/01/01 |
|  | **ПЕРЦЮ СТРУЧКОВОГО НАСТОЙКА** | настойка по 50 мл у флаконах скляних або полімерних  | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8260/01/01 |
|  | **ПОЛІДЕКСА** | краплі вушні, розчин по 10,5 мл у флаконі; по 1 флакону з піпеткою в картонній коробці | Лабораторії Бушара Рекордаті | Францiя | Фармастер | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/2699/01/01 |
|  | **ПОЛІЗАНОЛ** | суспензія оральна, 40 мг/мл; по 105 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак",Україна(виробництво з продукції in bulk фірм-виробників Дженефарм СА, Греція або Рафарм С.А., Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/18482/01/01 |
|  | **ПОЛІЗАНОЛ** | суспензія оральна, 40 мг/мл; in bulk: по 105 мл у флаконі; по 42 флакони у транспортній упаковці | АТ "Фармак" | Україна | Дженефарм СА, ГрецiяРафарм С.А., Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/18481/01/01 |
|  | **ПОЛІЗАНОЛ** | суспензія оральна, 40 мг/мл, по 105 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак", Україна(виробництво з продукції in bulk фірм-виробників Дженефарм СА, Греція, або Рафарм С.А., Греція) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу .  | *за рецептом* | UA/18482/01/01 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН** | порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування | ТОВ "Фарма Старт" | Україна | Жейзян Хуахай Фармасьютікал Ко., ЛТД. | Китай | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | UA/13690/01/01 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 75 мг, по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (відповідальний за випуск серії); АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості); Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британiя (контроль якості); Весслінг Хангері Кфт., Угорщина (контроль якості); ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії); ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанiя (контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування); Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербесервіс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща (додаткова дільниця з вторинного пакування); СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина (контроль якості) | Велика Британiя/Угорщина/Італiя/Індія/Іспанiя/Німеччина/Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/19209/01/01 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 150 мг, по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (відповідальний за випуск серії); АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості); Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британiя (контроль якості); Весслінг Хангері Кфт., Угорщина (контроль якості); ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії); ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанiя (контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування); Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербесервіс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща (додаткова дільниця з вторинного пакування); СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина (контроль якості) | Велика Британiя/Угорщина/Італiя/Індія/Іспанiя/Німеччина/Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19209/01/02 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН ЄВРО** | капсули тверді по 300 мг; по 14 капсул у блістері; по 4 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа С.Л.У. | Іспанiя | АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (відповідальний за випуск серії); АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості, додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АККОРД-ЮКЕЙ ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування); АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (контроль якості); Астрон Ресьорч Лімітед, Велика Британiя (контроль якості); Весслінг Хангері Кфт., Угорщина (контроль якості); ДЧЛ САПЛІ ЧЕЙН (Італія) СПА, Італiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія (виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії); ЛАБОРАТОРІ ФУНДАСІО ДАУ, Іспанiя (контроль якості, додаткова дільниця з вторинного пакування); Престиж Промоушн Феркауфсфердерунг енд Фербесервіс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); СЕНТРАЛ ФАРМА (КОПЕКІНГ ПАРТНЕР) ЛІМІТЕД, Велика Британiя (додаткова дільниця з вторинного пакування); Синоптиз Індастріал Сп. з о.о., Польща (додаткова дільниця з вторинного пакування); СК Фарма Логістікс ГмбХ, Німеччина (додаткова дільниця з вторинного пакування); ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина (контроль якості) | Велика Британiя/Угорщина/Італiя/Індія/Іспанiя/Німеччина/Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/19209/01/03 |
|  | **ПРЕГАБАЛІН-ЗН** | розчин оральний, 20 мг/мл; по 100 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону разом з дозуючим пристроєм у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/16783/02/01 |
|  | **ПРОТЕФЛАЗІД®** | супозиторії по 5 супозиторіїв по 3 г у блістері; по 1, або 2, або 3 блістери у пачці з картону | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна | ТОВ "НВК "Екофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4220/02/01 |
|  | **ПСИЛО-БАЛЬЗАМ®** | гель 1 % по 20 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | СТАДА Арцнайміттель АГ  | Нiмеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/6474/01/01 |
|  | **РАМІ САНДОЗ® КОМПОЗИТУМ** | таблетки по 5 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек С.А., Польща (виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії); Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (виробництво за повним циклом) | Польща/ Німеччина | Внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/4259/01/02 |
|  | **РАМІ САНДОЗ® КОМПОЗИТУМ** | таблетки по 5 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек С. А., Польща(Виробництво нерозфасованого продукту, дозвіл на випуск серії; Первинна та вторинна упаковка, дозвіл на випуск серії); Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина (Виробництво за повним циклом) | Польща/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/4259/01/02 |
|  | **РАНОСТОП®** | мазь 10 %; по 20 г або по 40 г, або по 100 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8650/01/01 |
|  | **РАНОСТОП®** | розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 % по 50 мл або 100 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/8650/02/01 |
|  | **РЕДІ-ТУ-ЮЗ КЛІЗМА** | розчин ректальний, 21,4 г/9,4 г в 118 мл, по 133 мл у пластиковій пляшці; по 1 пляшці у коробці з картону | Касен Рекордаті, С.Л. | Іспанiя | Касен Рекордаті, С.Л. | Іспанія | інесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни II типу  | *без рецепта* | UA/10995/01/01 |
|  | **РЕЗЛОД** | краплі очні, розчин 2 % по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці  | Фарматен С.А. | Грецiя | вторинне пакування, контроль якості, випуск серій:Фарматен С.А., Греція виробництво нерозфасованого препарату, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Фамар А.В.Е. (завод Алімос), Греція  | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14430/01/01 |
|  | **РЕНАЛГАН®** | таблетки по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці з картону | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім - Харків", УкраїнаПрАТ "Технолог", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1530/01/01 |
|  | **РЕНОТОР** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону  | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19637/01/01 |
|  | **РЕНОТОР** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці з картону  | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | ТОВ НВФ «МІКРОХІМ» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/19637/01/02 |
|  | **РИЗАТРИПТАН-ФАРМАТЕН** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 5 мг; по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці або по 3 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ФАРМАТЕН С.А. | Грецiя | Фарматен Інтернешнл С.А., Грецiя; Фарматен С.А., Грецiя | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/14329/01/01 |
|  | **РИЗАТРИПТАН-ФАРМАТЕН** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 10 мг; по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці або по 3 таблетки у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | ФАРМАТЕН С.А. | Грецiя | Фарматен Інтернешнл С.А., Грецiя; Фарматен С.А., Грецiя | Грецiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14329/01/02 |
|  | **РОЗІСТЕР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18695/01/01 |
|  | **РОЗІСТЕР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18695/01/02 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18623/01/02 |
|  | **РОЗУВАСТАТИН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18623/01/01 |
|  | **САЛЬМЕТЕРОЛУ КСИНАФОАТ** | порошок (субстанція) у скляних контейнерах для виробництва стерильних та нестерильних лікарських форм | Чемо Іберіка, С.А. | Іспанiя | Індустріале Кіміка, с.р.л. | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *-* | UA/14183/01/01 |
|  | **СЕНИ ЛИСТЯ** | листя по 50 г або по 100 г у пачці з внутрішнім пакетом; по 2 г у фільтр-пакеті; по 10 або по 20 фільтр-пакетів у пачці | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | UA/11745/01/01 |
|  | **СЕРТОФЕН** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці  | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/14649/01/01 |
|  | **СИНАФЛАН** | мазь 0,025% по 15 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/4902/01/01 |
|  | **СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА** | мазь 33 %; по 40 г у тубах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/8061/01/01 |
|  | **СПАЗМЕКС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 15 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Др. Пфлегер Арцнайміттель ГмбХ  | Німеччина | Др. Пфлегер Aрцнаймiттель ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/11835/01/02 |
|  | **СТЕРОКОРТ®** | крем 0,1 % 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 -  | *без рецепта* | UA/7784/01/01 |
|  | **СТРЕПТОЦИД** | таблетки по 0,3 г, по 10 таблеток у блістерах | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/1090/01/02 |
|  | **СТРЕПТОЦИД** | таблетки по 0,5 г або по 0,5 г по 10 таблеток у блістерах  | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/1090/01/01 |
|  | **СУЛЬФАДИМЕТОКСИН** | таблетки по 0,5 г по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у пачці з картону; по 10 таблеток у блістерах | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/6031/01/01 |
|  | **ТАМВЕЛЕР** | краплі очні, 5 мг/мл по 5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці у картонній коробці  | Фарматен С.А. | Грецiя | виробництво кінцевого продукта, первинне та вторинне пакування, контроль якості:Фамар А.В.Е. (завод Алімос), Греціявторинне пакування, контроль якості та випуск серії:Фарматен С.А., Греція | Греція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18458/01/01 |
|  | **ТАМОВІР** | ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | Мефар Ілач Сан. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/17832/01/01 |
|  | **ТВІНРИКС™ ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ГЕПАТИТІВ А (ІНАКТИВОВАНА) І В (АДСОРБОВАНА)** | суспензія для ін'єкцій по 1 дозі (1 мл/дозу) у попередньо наповненому шприці № 1 у комплекті з голкою з маркуванням українською мовою або зі стикером українською мовою | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А.  | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/13056/01/01 |
|  | **ТЕТРАМОЛ** | капсули по 6 капсул у блістерах; по 6 капсул у блістері, по 5 блістерів у картонній пачці; по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у картонній коробці; по 6 капсул у блістері, по 5 блістерів у картонній пачці, по 10 картонних пачок у картонному коробі | ПРОФАРМА Інтернешнл Трейдинг Лімітед | Мальта | АТ "Гріндекс" | Латвія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/13734/01/01 |
|  | **ТІАРА ДУО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг, по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16280/01/03 |
|  | **ТІАРА ДУО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 та по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1, по 2 або по 6 контурних чарункових упаковки в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/16280/01/02 |
|  | **ТІАРА ДУО** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 7 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 2 або по 4 контурні чарункові упаковки в пачці; по 14 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 або 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/16280/01/01 |
|  | **ТІОПЕНТАЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, флакони з ліофілізатом | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3916/01/02 |
|  | **ТІОПЕНТАЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,5 г, флакони з ліофілізатом | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/3916/01/01 |
|  | **ТОНЗИЛОТРЕН** | таблетки; по 20 таблеток у блістері; по 2 або 3 блістери у картонній коробці  | Альпен Фарма ГмбХ | Німеччина | Продукція in-bulk:Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ, НімеччинаабоДр. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ, НімеччинаабоДр. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, НімеччинаВиробник, що здійснює первинне та вторинне пакування:Др. Вільмар Швабе ГмбХ і Ко. КГ, НімеччинаабоДр. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, НімеччинаВиробник, що здійснює контроль якості:Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, НімеччинаВиробник відповідальний за випуск серій:Дойче Хомеопаті-Уніон ДХУ-Арцнайміттель ГмбХ & Ко. КГ, Німеччинаабо Др. Густав Кляйн ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/3781/01/01 |
|  | **ТОРМІПЕКС** | таблетки по 0,25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в картонній упаковці | Торрент Фармасьютікалс Лтд. | Індія | Торрент Фармасьютікалс Лтд | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І тип  | *за рецептом* | UA/14076/01/01 |
|  | **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 |
|  | **ТРОКСЕРУТИН** | капсули по 300 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або по 6 блістерів у картонній пачці | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | UA/16133/01/01 |
|  | **УБІСТЕЗИН** | розчин для ін'єкцій; по 1,7 мл у картриджі; по 50 картриджів у металевій банці | 3М Дойчланд ГмбХ | Німеччина | 3М Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/10196/01/01 |
|  | **УБІСТЕЗИН ФОРТЕ** | розчин для ін'єкцій; по 1,7 мл у картриджі; по 50 картриджів у металевій банці | 3М Дойчланд ГмбХ | Німеччина | 3М Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/10196/01/02 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,75 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | Пфайзер Інк. | США | стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії:Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італіявиробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію:Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японія | Італія/Японія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/5992/01/01 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | Пфайзер Інк. | США | стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії:Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італіявиробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію:Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японія | Італія/Японія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/5992/01/02 |
|  | **УНАЗИН®** | порошок для розчину для ін'єкцій по 3,0 г; 1 флакон з порошком у картонній упаковці | Пфайзер Інк. | США | стерильне наповнення, пакування, контроль якості, випуск серії:Хаупт Фарма Латіна С.р.л., Італія;виробництво стерильної суміші сульбактаму натрію та ампіциліну натрію:Пфайзер Глобал Сепплай Джапан Інк. Нагоя Плант, Японія | Італія/Японія | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | UA/5992/01/03 |
|  | **ФЕНІБУТ-АСТРАФАРМ** | таблетки по 250 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в коробці з картону | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | ТОВ "АСТРАФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: **уточнення написання умов відпуску** Зміни І типу  | ***за рецептом*** | UA/17285/01/01 |
|  | **ФІБРИГА** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 1 г порошку у скляному флаконі; по 50 мл розчинника (вода для ін`єкцій) у скляному флаконі. По 1 флакону з порошком, по 1 флакону з розчинником, по 1 пристрою Octajet для переносу, по 1 фільтру в картонній коробці | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х. | Австрія | Виробник, відповідальний за первинну упаковку, контроль якості, випуск серії:Октафарма АБ, ШвеціяВиробник, відповідальний за виробництво in bulk, первинну та вторинну упаковку, маркування, візуальну інспекцію, контроль якості, випуск серії:Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., АвстріяВиробник, відповідальний за візуальний контроль, маркування, вторинну упаковку:Октафарма Дессау ГмбХ, НімеччинаВиробник, відповідальний за виробництво розчинника (вода для ін’єкцій):Б. Браун Мелсунген АГ, Німеччина | Швеція/Австрія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18890/01/01 |
|  | **ФОКОРТ®-ДАРНИЦЯ** | крем, 1 мг/г по 15 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  | *за рецептом* | UA/4936/01/01 |
|  | **ФРОМІЛІД® УНО** | таблетки з модифікованим вивільненням по 500 мг, по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 7 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу зміни II типу | *за рецептом* | UA/9540/01/01 |
|  | **ФУЦИС® ДТ** | таблетки дисперговані по 50 мг in bulk: по 4 таблетки у блістері; по 100 блістерів у картонній коробці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | **UA/19806/01/01** |
|  | **ФУЦИС® ДТ** | таблетки дисперговані по 50 мг по 4 таблетки у стрипі або блістері, по 1 стрипу або блістеру в картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | UA/7617/02/01 |
|  | **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", Українавідповідальний 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 |
|  | **ХЛОРОФІЛІПТ** | розчин спиртовий, 10 мг/мл по 100 мл у флаконі (скляному або полімерному); по 1 флакону в пачці; по 100 мл у банці; по 1 банці в пачці | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | UA/4551/02/01 |
|  | **ХЛОРОФІЛІПТ** | розчин спиртовий, in bulk: по 100 мл у флаконі скляному або полімерному, або банці; по 48 банок або флаконів у коробі | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | UA/9519/01/01 |
|  | **ХМЕЛЮ ШИШОК ЕКСТРАКТ РІДКИЙ** | екстракт рідкий (субстанція) в бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | UA/12525/01/01 |
|  | **ЦЕФОТАКСИМ КОМБІ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (Вода для ін'єкцій по 10 мл в ампулі) в блістері; по 1 блістеру у пачці; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (Лідокаїн, розчин для ін'єкцій 10 мг/мл по 5 мл в ампулі) в блістері; по 1 блістеру у пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | виробництво та первинне пакування розчинників; вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Українавторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна виробництво та первинне пакування порошку:Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка | Україна/Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | UA/18260/01/02 |
|  | **ЦЕФОТАКСИМ КОМБІ** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 або 10, або 50 флаконів з порошком у пачках; 1 флакон з порошком та 1 ампула з розчинником (Вода для ін'єкцій по 5 мл в ампулі) в блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 флакону з порошком у блістері, 1 блістер у пачці; по 5 флаконів з порошком у блістері, 2 блістери у пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | виробництво та первинне пакування розчинників; вторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків", Українавторинне пакування, контроль та випуск серії готового лікарського засобу:ТОВ "Лекхім-Обухів", Україна виробництво та первинне пакування порошку:Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд., Китайська Народна Республіка | Україна/Китайська Народна Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | UA/18260/01/01 |
|  | **ЦИСТОН®** | таблетки по 100 таблеток у пластиковому флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | Хімалая Драг Компані | Індія | Хімалая Велнес Компані  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | UA/2451/01/01 |

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

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

**ПЕРЕЛІК**

**ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ, ДО ЯКИХ НЕ РЕКОМЕНДОВАНО ВНЕСЕННЯ ЗМІН ДО РЕЄСТРАЦІЙНИХ МАТЕРІАЛІВ**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску*** | ***Заявник*** | ***Країна*** | ***Виробник*** | ***Країна*** | ***Підстава*** | ***Процедура*** |
|  | **ВАЗАПРОСТАН®**  | порошок для розчину для інфузій по 60 мкг, 10 ампул з порошком у картонній коробці | Амдіфарм Лімітед | Ірландiя | Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина (контроль якості нерозфасованої продукції, відповідальний за випуск серії; вторинне пакування); ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, візуальний контроль, контроль стерильності/бактеріальних ендотоксинів нерозфасованої продукції) | Німеччина | засідання НТР № 37 від 24.11.2022 | **не рекомендовано до затвердження**Зміни І типу |
|  | **ВАЗАПРОСТАН®**  | порошок для розчину для інфузій, 20 мкг, 10 ампул (об'ємом 5 мл) з порошком у картонній коробці | Амдіфарм Лімітед | Ірландiя | Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина (контроль якості нерозфасованої продукції та відповідальний за випуск серії; вторинне пакування); ІДТ Біологіка ГмбХ, Німеччина (виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, візуальний контроль, контроль стерильності/бактеріальних ендотоксинів нерозфасованої продукції) | Німеччина | засідання НТР № 37 від 24.11.2022 | **не рекомендовано до затвердження**Зміни І типу |
|  | **ВІНКРИСТИН-МІЛІ**  | розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл у флаконі; по 1 або по 10 флаконів в коробці з картону | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британiя | Венус Ремедіс Лімітед | Індія | засідання НТР № 36 від 17.11.2022 | **не рекомендовано до затвердження -** технічна помилка |

|  |  |
| --- | --- |
| В.о. Генерального директора Директорату фармацевтичного забезпечення                                  | Іван ЗАДВОРНИХ |