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

|  |
| --- |
|  |
|  |

**ПЕРЕЛІК**

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

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **ДЕКРІСТОЛ® 1000 МО** | таблетки по 1000 МО; по 10 таблеток у блістері, по 2, або по 5, або 10 блістерів у пачці | ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | Реєстрація на 5 роківрегулярних звітів з безпеки. | *без рецепта* | *підлягає* | UA/20129/01/01 |
|  | **ЕКСОПОН** | розчин для інфузій, 10 мг/мл по 100 мл розчину у контейнері в захисному пакеті, по 12 контейнерів в захисному пакеті у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед | Англія | ЮНІ-ФАРМА КЛЕОН ЦЕТІС ФАРМАСЬЮТІКАЛ ЛАБОРАТОРІЕС СА | Греція | Реєстрація на 5 років. | *за рецептом* | *Не* *підлягає* | UA/20130/01/01 |
|  | **ІНОПРАНОЛ** | сироп, 250 мг/5 мл, по 120 мл у флаконі, по 1 флакону з дозуючим пристроєм в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не* *підлягає* | UA/20131/01/01 |
|  | **ЛІНЕЗОЛІД** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | ПАТ "Галичфарм" | Україна | Оптімус Драгс Пріват Лімітед | Індія | реєстрація на 5 років | *-* | *Не* *підлягає* | UA/20132/01/01 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИД**  | порошок або кристали (субстанція) у пакетах подвійних поліетиленових для фармацевтичного застосування | М.БІОТЕК ЛІМІТЕД | Велика Британiя | Араген Лайф Саєнсез Прайвіт Лімітед | Індія | реєстрація на 5 років | *-* | *Не* *підлягає* | UA/20133/01/01 |
|  | **НЕОТСАН-1000** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, по 1 флакону з порошком у картонній упаковці | XAOMA ХЕЛС КЕАР ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД | Індія | Cенс Лабораторіc Пвт. Лтд. | Індія | реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20142/01/01 |
|  | **НЕОТСАН-1000** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг, in bulk: по 50 флаконів з порошком у картонній упаковці | XAOMA ХЕЛС КЕАР ПРАЙВЕТ ЛІМІТЕД | Індія | Cенс Лабораторіc Пвт. Лтд. | Індія | реєстрація на 5 років | *-* | *Не**підлягає* | UA/20143/01/01 |
|  | **ОЛСАПРЕС Н** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг/12,5 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці  | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не* *підлягає* | UA/20134/01/01 |
|  | **ПАНТОПРАЗОЛ**  | порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, по 40 мг у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британiя | Хайнань Полі Фарм Ко., Лтд. | Китай | Реєстрація на 5 років | *За рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20140/01/01 |
|  | **ПАНТОПРАЗОЛ**  | порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, in bulk: по 100 флаконів у пачці з картону | ДЖЕНОФАРМ ЛТД | Велика Британiя | Хайнань Полі Фарм Ко., Лтд. | Китай | Реєстрація на 5 років  | *-* | *Не**підлягає* | UA/20141/01/01 |
|  | **ПЕНТОКСИФІЛІН** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл, по 5 мл в ампулах, по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці | Дочірнє підприємство «ФАРМАТРЕЙД» | Україна | Дочірнє підприємство «ФАРМАТРЕЙД» | Україна | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не* *підлягає* | UA/20135/01/01 |
|  | **СИНТУС** | краплі оральні, розчин 0,5 %, по 20 мл у флаконі з пробкою-крапельницею і кришкою та картонній пачці | ДАНСОН-БГ ООД | Республіка Болгарія | ВЕТПРОМ АД, виробнича дільниця Віфарма | Болгарія | Реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *Не**підлягає* | UA/19387/02/01 |
|  | **ТЕВТОНА** | розчин для ін'єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл розчину в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у коробці з картону | ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН» | Україна | К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л.  | Румунія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20136/01/02 |
|  | **ТЕВТОНА** | розчин для ін'єкцій, 500 мг/4 мл по 4 мл розчину в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці у коробці з картону | ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН» | Україна | К.Т. Ромфарм Компані С.Р.Л.  | Румунія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20136/01/01 |
|  | **ТРОКСИМЕТАЦИН**  | гель 2%, по 40 г в тубі № 1 | ДАНСОН-БГ ООД | Республіка Болгарія | ВЕТПРОМ АД, виробнича дільниця Віфарма | Болгарія | Реєстрація на 5 років | *без рецепта* | *підлягає* | UA/20137/01/01 |
|  | **УМАН КОМПЛЕКС 500 МО/20МЛ** | порошок та розчинник для розчину для інфузій, 500 МО/20 мл; 1 флакон з порошком разом з 1 флаконом з розчинником (вода для ін’єкцій, 20 мл) та набором для розчинення і введення у картонній коробці | КЕДРІОН С.П.А. | Італiя | КЕДРІОН С.П.А. | Італія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20138/01/01 |
|  | **ФОЦЕРАЗ - 1000**  | порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; по 1 флакону у картонній коробці | Cенс Лабораторіc Пвт. Лтд. | Індія | Cенс Лабораторіc Пвт. Лтд. | Індія | Реєстрація на 5 років | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/20139/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| Начальник Фармацевтичного управління | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |

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

**ПЕРЕЛІК**

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

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування*** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЛГЕЗИКАМ®** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1,5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків"  | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16968/01/01 |
|  | **АРТОКСАН** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш. | Туреччина | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17118/01/01 |
|  | **ДЕКСАНТА** | гранули для орального розчину з лимонним смаком по 25 мг; по 2,5 г у саше, по 10 або по 30 саше у пачці з картону | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16859/01/01 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом:Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпрвиробництво готового продукту in bulk:Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17089/01/01 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом:Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпрвиробництво готового продукту in bulk:Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17089/01/02 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом:Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпрвиробництво готового продукту in bulk:Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17089/01/03 |
|  | **ЗІКАЛОР** | таблетки по 30 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, 6 або 9 блістерів в картонній коробці | Медокемі ЛТД | Кіпр | виробництво за повним циклом:Медокемі ЛТД (Завод AZ), Кіпрвиробництво готового продукту in bulk:Чжецзян Хуахай Фармасьютікал Ко. Лтд. Сюньцяо-Сайт, Китай | Кіпр/Китай | Перереєстрація на необмежений термін. | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17089/01/04 |
|  | **ІМЕТ® ДЛЯ ДІТЕЙ 4%** | суспензія оральна, 200 мг/5 мл; по 100 мл або 200 мл у флаконі; по 1 флакону з дозуючим пристроєм для перорального введення в картонній коробці | БЕРЛІН-ХЕМІ АГ | Німеччина | Виробництво "in bulk", пакування, контроль та випуск серій:Лабораторіос Алкала Фарма, С.Л., ІспаніяВипуск серій:БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина | Іспанія/ Німеччина | Перереєстрація на необмежений термін. | *без рецепта* | *Не**підлягає* | UA/16881/01/01 |
|  | **НАПРОКСЕН НАТРІЮ** | кристалічний порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ДІВІ'С ЛАБОРАТОРІЗ ЛІМІТЕД, ПІДРОЗДІЛ-ІІ  | Індія | Перереєстрація на необмежений термін. | *-* | *Не**підлягає* | UA/16885/01/01 |
|  | **РЕВМОКСИКАМ®** | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17042/01/01 |
|  | **РЕВМОКСИКАМ®** | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17042/01/02 |
|  | **САНГІВА®** | спрей для ротової порожнини, по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з насадкою-розпилювачем в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін. з безпеки. | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16981/02/01 |
|  | **СЕПТОЛЕТЕ® ТОТАЛ ЛИМОН ТА БУЗИНА** | льодяники, 3 мг/1 мг; по 8 льодяників у блістері, по 1, по 2, по 3, по 4 або по 5 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль серії):КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав'є, околє ін храно), Словенія | Словенія | Перереєстрація на необмежений термін | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16726/01/01 |
|  | **ХЛОРГЕКСИДИН** | розчин для зовнішнього застосування 0,05 % по 50 мл, 100 мл, 200 мл у флаконах | ТОВ "Славія 2000" | Україна | ТОВ "Славія 2000" | Україна | Перереєстрація на необмежений термін.  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/13263/01/01 |

|  |  |
| --- | --- |
| Начальник Фармацевтичного управління | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |

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

**ПЕРЕЛІК**

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

| ***№ п/п*** | ***Назва лікарського засобу*** | ***Форма випуску (лікарська форма, упаковка)*** | ***Заявник*** | ***Країна заявника*** | ***Виробник*** | ***Країна виробника*** | ***Реєстраційна процедура*** | ***Умови відпуску*** | ***Рекламування\**** | ***Номер реєстраційного посвідчення*** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **АЗЕЛЬТА** | таблетки по 75 мг по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці  | Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна" | Україна | Біофарм Лтд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/18115/01/01 |
|  | **АЗИТРОМІЦИН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; 1 флакон з ліофілізатом у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/14369/01/01 |
|  | **АЗОПТ®** | краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконі-крапельниці "Дроп-Тейнер®"; по 1 флакону-крапельниці у коробці з картону  | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Алкон-Куврьор  | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2300/01/01 |
|  | **АКСОТИЛІН** | розчин для ін`єкцій по 1000 мг/4 мл; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 касеті в пачці; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 2 касети в пачці | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | Публічне акціонерне товариство "Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/15289/01/02 |
|  | **АЛВЕНТА®** | капсули пролонгованої дії, по 37,5 мг; по 14 капсул у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/9449/01/01 |
|  | **АЛВЕНТА®** | капсули пролонгованої дії, по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/9449/01/02 |
|  | **АЛВЕНТА®** | капсули пролонгованої дії, по 150 мг; по 14 капсул у блістері; по 1, або по 2, або по 4 блістери у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/9449/01/03 |
|  | **АЛГЕЗИКАМ®** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1,5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці  | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Лекхім-Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/16968/01/01 |
|  | **АЛЬБЕНДАЗОЛ-ФАРМЕКС** | таблетки по 400 мг, по 1 таблетці в блістері; по 1 або 3 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/18312/01/01 |
|  | **АМБРОКСОЛ** | таблетки по 30 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/0438/01/01 |
|  | **АМІЦИЛ®** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 250 мг флакони з ліофілізатом | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/1036/01/02 |
|  | **АМІЦИЛ®** | 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/1036/01/03 |
|  | **АМІЦИЛ®** | 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/1036/01/04 |
|  | **АМІЦИТРОН® ПЛЮС**  | порошок для орального розчину по 5 г у саше; по 10 саше у пачці з картону | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16181/01/01 |
|  | **АМОКСИЛ-К 1000** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 875 мг/125 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці з картону | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/15934/01/01 |
|  | **АМПІЦИЛІН** | порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; 1 флакон з порошком; 10 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2952/02/01 |
|  | **АМПІЦИЛІН** | порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 флакон з порошком; 10 флаконів з порошком у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2952/02/02 |
|  | **АНГІЛЕКС-ЗДОРОВ'Я** | спрей для ротової порожнини, по 30 мл у балоні з клапаном-насосом, насадкою-розпилювачем і захисним ковпачком; по 1 балону в картонній коробці; по 50 мл у флаконі з оральним розпилювальним пристроєм і захисним ковпачком; по 1 флакону в картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/10126/01/01 |
|  | **АРГІЛАЙФ**  | розчин оральний, 200 мг/мл по 200 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | ТОВ "АРТЕРІУМ ЛТД" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *без рецепта* | - | UA/19016/01/01 |
|  | **АРТЕДЖА® ІН’ЄКЦІЇ** | розчин для ін`єкцій, 200 мг/2 мл; по 2 мл в ампулах; по 10 ампул в пачці; по 2 мл в ампулах; по 5 ампул в блістері; по 2 блістери у пачці з картону | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | ПрАТ "Лекхім-Харків" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/15621/01/01 |
|  | **АСПЕНОРМ** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 100 мг: по 10 таблеток у блістері; по 2 або по 10 блістерів в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/12353/01/01 |
|  | **АСПЕНОРМ** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 100 мг in bulk: по 1000 або 10000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах у пластиковому контейнері | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | - | UA/14602/01/01 |
|  | **АСПЕНОРМ** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг: по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | Зміни І типуосновної діяльності з фармаконагляду.  | *без рецепта* | - | UA/12353/01/02 |
|  | **АСПЕНОРМ** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг in bulk: по 1000 або 10000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах у пластиковому контейнері | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:. Зміни І типу | *-* | - | UA/14602/01/02 |
|  | **АТОРВАСТАТИН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9 блістерів у коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4, або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фарма С.Л.У.  | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16377/01/02 |
|  | **АТОРВАСТАТИН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фарма С.Л.У.  | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16377/01/03 |
|  | **АТОРВАСТАТИН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 9 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фарма С.Л.У.  | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16377/01/04 |
|  | **АТОРВАСТАТИН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або 9 блістерів у коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4, або 6 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | Тева Фарма С.Л.У. | Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16377/01/01 |
|  | **АТРОПІНУ СУЛЬФАТ** | краплі очні, 10 мг/мл, по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону в комплекті з кришкою-крапельницею в коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Україна;всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/5461/01/01 |
|  | **АУРІДЕКСАН** | краплі вушні, 0,5 мг/мл, по 5 мл або 10 мл у флаконі, по 1 флакону в комплекті з кришкою-крапельницею в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослiдний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:. Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/10132/01/01 |
|  | **АФЛУБІН®** | краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях; по 1 флакону в картонній упаковці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/1952/02/01 |
|  | **АФФИДА МАКС ЕКСПРЕС**  | капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул м'яких у блістері, по 1, 2, 3 або 10 блістерів в картоній коробці | Дельта Медікел Промоушнз АГ | Швейцарія | Джелтек Прайвет Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуІндія, у специфікації на АФІ від виробника ГЛЗ. Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/18232/01/01 |
|  | **БАФАЗОЛ** | порошок (субстанція) у пакетах подвійних із плівки поліетиленової для фармацевтичного застосування | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення реєстраційної процедури в наказі МОЗ № 1135 від 21.06.2023 р. - Зміни І типу  | *-* | - | UA/18760/01/01 |
|  | **БЕНЕФІКС** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 500 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін’єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку з маркуванням українською та англійською мовами або з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою зі стикером українською мовою | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанiя; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»: БіоЛаб, С.Л., Іспанія; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"):Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасеутикалс ЛЛС, США | Іспанiя/Німеччина/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/16134/01/02 |
|  | **БЕНЕФІКС** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 1000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін’єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанiя; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»: БіоЛаб, С.Л., Іспанія; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"):Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасеутикалс ЛЛС, США | Іспанiя/Німеччина/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/16134/01/03 |
|  | **БЕНЕФІКС** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 2000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін’єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку з маркуванням українською та англійською мовами або з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою зі стикером українською мовою | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанiя; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»: БіоЛаб, С.Л., Іспанія; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"):Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасеутикалс ЛЛС, США | Іспанiя/Німеччина/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/16134/01/04 |
|  | **БЕНЕФІКС** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 3000 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін’єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку з маркуванням українською та англійською мовами або з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою зі стикером українською мовою | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанiя; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»: БіоЛаб, С.Л., Іспанія; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"):Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасеутикалс ЛЛС, США | Іспанiя/Німеччина/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/16134/01/05 |
|  | **БЕНЕФІКС** | ліофілізат для розчину для ін’єкцій по 250 МО; 1 флакон з ліофілізатом, 1 попередньо наповнений шприц з розчинником (0,234 % розчин натрію хлориду у воді для ін’єкцій) по 5 мл, 1 адаптер для флакону, 1 систему для інфузії, 2 тампони зі спиртом, 1 пластир, 1 марлеву подушечку вкладають у картонну коробку з маркуванням українською та англійською мовами або з маркуванням англійською або іншою іноземною мовою зі стикером українською мовою | Пфайзер Ейч.Сі.Пі. Корпорейшн | США | виробництво ліофілізату за повним циклом; контроль якості розчинника (крім тесту "Сила тертя поршня"); пакування розчинника у набір; контроль якості, зберігання, пакування та випуск набору; відповідальний за випуск серії: Ваєт Фарма С.А., Іспанiя; альтернативна лабораторія для тестування препарату за показником «Стерильність»: БіоЛаб, С.Л., Іспанія; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; виробництво та контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"):Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; візуальний контроль, контроль якості розчинника (лише тести "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ветер Фарма-Фертигунг ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина; контроль якості розчинника (крім тестів "Сила для початкового зсуву поршня", "Сила тертя поршня", "Дослідження герметичності"): Ваєт БіоФарма дівіжн оф Ваєт Фармасеутикалс ЛЛС, США | Іспанiя/Німеччина/США | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/16134/01/01 |
|  | **БЕПАНТЕН®** | мазь 5 %; по 3,5 г або по 30 г, або 100 г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці | Байєр Консьюмер Кер АГ | Швейцарія | ГП Грензах Продуктіонс ГмбХ  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/4157/02/01 |
|  | **БЕТАЙОД-ФАРМЕКС**  | песарії по 200 мг; по 7 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13830/01/01 |
|  | **БІСАКОДИЛ-ФАРМЕКС** | супозиторії ректальні по 10 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/11607/01/01 |
|  | **БІСАКОДИЛ-ФАРМЕКС** | супозиторії ректальні по 10 мг; in bulk № 1200 (5х240): по 5 супозиторіїв у стрипі, по 240 стрипів у коробці; in bulk № 1600 (5х320): по 5 супозиторіїв у стрипі, по 320 стрипів у коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | - | UA/15440/01/01 |
|  | **БОБОТИК** | краплі оральні, емульсія, 66,66 мг/мл; по 30 мл у флаконі з пробкою-крапельницею і кришкою; по 1 флакону в картонній коробці | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. | Польща | Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А. Відділ Медана в Сєрадзі | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/11716/01/01 |
|  | **БОРНА КИСЛОТА** | розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 %, по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/6275/01/01 |
|  | **БРАВАДИН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4, або по 6 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16224/01/02 |
|  | **БРАВАДИН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 або 4, або по 6 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль серії та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16224/01/01 |
|  | **БРИМОНІДИН-ФАРМЕКС** | краплі очні 2 мг/мл, по 5 мл або 10 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалівЗміни І типу | *за рецептом* | - | UA/17868/01/01 |
|  | **ВАЗЕЛІН** | мазь по 30 г у тубах | ПРАТ "ФІТОФАРМ" | Україна | відповідальний за виробництво, первинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ", Українавідповідальний за виробництво, первинне пакування та контроль якості:АТ "Лубнифарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/0845/01/01 |
|  | **ВАЛЦИК** | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 42 таблетки у флаконі | Фармасайнс Інк. | Канада | Фармасайнс Інк. | Канада | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11259/01/01 |
|  | **ВАЛЬСАКОР® Н 320** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг;по 10 таблеток у блістері, по 3 або 6 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1, 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері, по 2 або 4 блістери в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | Відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, СловеніяВідповідальний за контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніяконтроль серії:Кемілаб д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/9451/01/02 |
|  | **ВАЛЬСАКОР® НD 320** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, 2 або 4 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место  | Словенія | Відповідальний за виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії:КРКА, д.д., Ново место, СловеніяВідповідальний за контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словеніявідповідальний за контроль серії:Кемілаб д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу;  | *за рецептом* | - | UA/9450/01/03 |
|  | **ВАНКОМІЦИН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг, по 1 флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:. Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13483/01/01 |
|  | **ВАНКОМІЦИН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг, по 1 флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13483/01/02 |
|  | **ВЕРРУКУТАН®** | розчин нашкірний, 5 мг/г, 100 мг/г, по 13 мл у флаконі з поліетиленовою кришкою недоступною для відкриття дітьми, що загвинчується та приєднаним до неї шпателем; по 1 флакону у пачці | ТОВ «МІБЕ УКРАЇНА» | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/18313/01/01 |
|  | **ВІЗИН® КЛАСИЧНИЙ** | краплі очні, розчин 0,05%; по 15 мл у флаконі з поліетилену з крапельницею; по 1 флакону в картонній упаковці  | МакНіл Продактс Лімітед | Англія | Янссен Фармацевтика НВ | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/11541/01/01 |
|  | **ВІМПАТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці | ЮСБ Фарма С.А | Бельгiя | виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ЮСБ Фарма С.А., Бельгія; виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; виробник відповідальний за випуск серії та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина | Бельгія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10825/01/02 |
|  | **ВІМПАТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці | ЮСБ Фарма С.А | Бельгiя | виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ЮСБ Фарма С.А., Бельгія; виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; виробник відповідальний за випуск серії та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина | Бельгія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10825/01/03 |
|  | **ВІМПАТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці | ЮСБ Фарма С.А | Бельгiя | виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ЮСБ Фарма С.А., Бельгія; виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; виробник відповідальний за випуск серії та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина | Бельгія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10825/01/04 |
|  | **ВІМПАТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній коробці | ЮСБ Фарма С.А | Бельгiя | виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: ЮСБ Фарма С.А., Бельгія; виробник нерозфасованої продукції та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; первинне та вторинне пакування: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина; виробник відповідальний за випуск серії та контроль якості: Ейсіка Фармасьютикалз ГмбХ, Німеччина | Бельгія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10825/01/01 |
|  | **ВІРЕАД®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг; по 30 таблеток у флаконах; по 1 флакону в картонній коробці | Гілеад Сайєнсиз Інк. | США | первинна та вторинна упаковка, контроль серій, випуск серій: Гілеад Сайєнсиз Айеленд ЮС, Ірландіявиробництво, первинна та вторинна упаковка:Такеда ГмбХ, Німеччина первинна та вторинна упаковка:Каталент Джермані Шорндорф ГмбХ, Німеччинавторинна упаковка:Мілмаунт Хелскеа Лтд., Ірландія | Ірландія/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/8274/01/01 |
|  | **ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ДАРНИЦЯ** | розчинник для приготування розчину для ін’єкцій по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці; по 2 мл або 5 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці; по 10 мл в ампулах | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/3150/01/01 |
|  | **ГАНЦИКЛОВІР-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 500 мг; 1 флакон з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14257/01/01 |
|  | **ГЕЕРДІН** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон об'ємом 10 мл з ліофілізатом в упаковці  | Мілі Хелскере Лімітед | Велика Британiя | Гуфік Біосаінсис Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом*  | *Не**підлягає* | UA/6630/02/01 |
|  | **ГЕМОПРОКТ** | супозиторії ректальні; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу  | *без рецепта*  | - | UA/12641/01/01 |
|  | **ГЕМЦИТАБІН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 200 мг; 1 флакон з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/14104/01/01 |
|  | **ГЕМЦИТАБІН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг; 1 флакон з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14104/01/02 |
|  | **ГЕНТОС®** | краплі оральні по 20 мл, або по 50 мл, або по 100 мл у флаконах-крапельницях; по 1 флакону в картонній упаковці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта*  | - | UA/1971/02/01 |
|  | **ГЕНТОС®** | таблетки, по 20 таблеток у блістері; по 1, 2 або 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/10026/01/01 |
|  | **ГЕПАМЕТІОН®** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 400 мг 5 флаконів з ліофілізатом у комплекті з 5 ампулами з розчинником (L-лізин, натрію гідроксид, вода для ін’єкцій) по 5 мл в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці  | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | виробник ліофілізату, відповідальний за випуск серії готового лікарського засобу:ПАТ "Київмедпрепарат", Українавиробник розчинника: ПАТ "Галичфарм", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/15978/01/01 |
|  | **ГЕПАРИН-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 5000 МО/мл по 1 мл або по 5 мл у флаконах; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:. Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13831/01/01 |
|  | **ГЕПТОР-ФАРМЕКС** | гранулят 3 г/5 г; по 5 г в пакеті; по 30 пакетів у картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | випуск серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавсі стадії виробництва, крім випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17685/01/01 |
|  | **ГЕПТОР-ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 500 мг/мл; по 10 мл у флаконі; по 5 флаконів в контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/15641/01/01 |
|  | **ГІАЦИНТІЯ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17455/01/01 |
|  | **ГІАЦИНТІЯ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17455/01/02 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 25 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Юпест, Угорщина; ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7593/01/01 |
|  | **ГІПОТІАЗИД®** | таблетки по 100 мг; № 20: по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії ГЛЗ (за виключенням мікробіологічного тестування): Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина; Мікробіологічне тестування ГЛЗ: ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Юпест, Угорщина; ХІНОЇН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд. (ХІНОЇН Прайвіт Ко. Лтд.) - підприємство Чаніквельд, Угорщина | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7593/01/02 |
|  | **ГЛІВЕК®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів в коробці | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво за повним циклом: Новартіс Фарма Продакшн ГмбХ, Німеччина; первинне, вторинне пакування, випуск серії: Лек Фармасьютикалс д.д., виробнича дільниця Лендава, Словенія | Швейцарія/Німеччина/Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/9469/01/01 |
|  | **ГЛІЦЕРИН** | супозиторії по 0,88 г; по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17198/01/01 |
|  | **ГЛІЦЕРИН** | супозиторії по 2,63 г; по 5 супозиторіїв у стрипі, по 2 стрипи в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/17198/01/02 |
|  | **ГЛІЦЕРИНОВІ СУПОЗИТОРІЇ** | супозиторії по 2,63 г, по 5 супозиторіїв у стрипі; по 1 або по 2 стрипи в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/14366/01/02 |
|  | **ГЛІЦЕРИНОВІ СУПОЗИТОРІЇ** | супозиторії по 0,88 г, по 5 супозиторіїв у стрипі; по 1 або по 2 стрипи в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/14366/01/01 |
|  | **ДАРФЕН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19989/01/02 |
|  | **ДАРФЕН®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 7 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/19989/01/01 |
|  | **ДЕЗЛОРАТАДИН** | сироп, 0,5 мг/мл по 50 мл у флаконі, по 1 флакону разом з дозуючим шприцом-піпеткою в коробці з картону або по 100 мл у флаконі, по 1 флакону разом з дозуючим шприцом-піпеткою в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, контроль якості:Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/10913/02/01 |
|  | **ДЕКАПЕПТИЛ** | розчин для ін'єкцій 0,1 мг/1мл по 1 мл у шприці; по 7 шприців у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці | Феррінг Інтернешнл Сентер СА | Швейцарія | Відповідальний за виробництво готового продукту, первинну упаковку, контроль якості та випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина; Відповідальний за вторинну упаковку: Феррінг-Лечива, а.с., Чеська Республiка | Німеччина/ Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7106/02/01 |
|  | **ДЕКРІСТОЛ® 500 МО** | таблетки по 500 МО; по 10 таблеток у блістері, по 5 або по 10 блістерів у пачці | ТОВ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/18957/01/01 |
|  | **ДЕКСАМЕТАЗОН-ДАРНИЦЯ** | краплі очні, розчин, 1 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/0992/01/01 |
|  | **ДЕЛУФЕН®** | спрей назальний; по 20 мл або по 30 мл у пластиковому флаконі з пластиковим розпилювачем; по 1 флакону в картонній упаковці | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/8539/01/01 |
|  | **ДЕПАКІН ХРОНО® 500 МГ** | таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг; № 30: по 30 таблеток у контейнері, закритому кришкою з вологопоглиначем, в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі Вінтроп Індастріа | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/10118/01/01 |
|  | **ДЕПАКІН® ЕНТЕРІК 300** | таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні по 300 мг; № 100 (10х10): по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі Вінтроп Індастріа, Францiя; САНОФІ-АВЕНТІС С.А., Іспанiя | Францiя/ Іспанiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2598/02/01 |
|  | **ДЖАЗ** | таблетки, вкриті оболонкою; по 28 таблеток (24 таблетки світло-рожевого + 4 таблетки (плацебо) білого кольору) у блістері з самоклейкою стрічкою; по 1 блістеру у картонній пачці | Байєр АГ | Німеччина | Первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії для активної таблетки; первинне та вторинне пакування, випуск серії для "плацебо": Байєр АГ, Німеччина; Виробництво нерозфасованої продукції та проведення контролю якості для «плацебо»: Байєр АГ, Німеччина; Всі стадії виробництва для активної таблетки та «плацебо»: Байєр Ваймар ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/5468/01/01 |
|  | **ДЖАКАВІ** | таблетки по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у коробці із картону пакувального | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Контроль якості за винятком визначення мікробіологічної чистоти: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13456/01/01 |
|  | **ДЖАКАВІ** | таблетки по 15 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у коробці із картону пакувального | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Контроль якості за винятком визначення мікробіологічної чистоти: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13456/01/02 |
|  | **ДЖАКАВІ** | таблетки по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 4 блістери у коробці із картону пакувального | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Виробництво, контроль якості, первинне та вторинне пакування, випуск серії: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Контроль якості за винятком визначення мікробіологічної чистоти: Фарманалітика СА, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13456/01/03 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК-ФАРМЕКС** | супозиторії ректальні, 100 мг; in bulk № 1160 (5х232): по 5 супозиторіїв у стрипі; по 232 стрипів у коробці; in bulk № 2750 (5х550): по 5 супозиторіїв у стрипі; по 550 стрипів у коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | - | UA/15335/01/01 |
|  | **ДИКЛОФЕНАК-ФАРМЕКС** | супозиторії ректальні, 100 мг, по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11697/01/01 |
|  | **ДИПРИВАН** | емульсія для інфузій, 10 мг/мл; для виробника АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія (AstraZeneca UK Limited, United Kingdom): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці; для виробника Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія (Corden Pharma Societa' Per Azioni, Italy): по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у картонному фіксаторі (утримувачі) у картонній коробці; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону з утримувачем у картонній коробці | Аспен Фарма Трейдінг Лімітед | Ірландiя | Виробник "in bulk", пакування, виробник, відповідальний за контроль якості та випуск серії: Корден Фарма Соціета' Пер Азіоні, Італія; виробник, відповідальний за випуск серії: АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія | Італія/ Велика Британія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/11592/01/01 |
|  | **ДІАМАКС®** | капсули тверді по 50 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 блістери в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11090/01/01 |
|  | **ДІАПРАЗОЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з порошком у пачці з картону | М.БІОТЕК ЛТД | Велика Британiя | НАПРОД ЛАЙФ САЄНСЕС ПВТ. ЛТД. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/12181/01/01 |
|  | **ДОЦЕТАКСЕЛ-ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл, по 0,5 мл (20 мг) концентрату у флаконі; по 1 флакону концентрату (20 мг/0,5 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96 %, вода для ін'єкцій) по 1,5 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці; по 2 мл (80 мг) концентрату у флаконі; по 1 флакону концентрату (80 мг/2 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96%, вода для ін'єкцій) по 6 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці; по 3 мл (120 мг) концентрату у флаконі, по 1 флакону концентрату (120 мг/3 мл) та 1 флакону розчинника (етанол 96%, вода для ін'єкцій) по 9 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13875/01/01 |
|  | **ЕВКАЗОЛІН® АКВА** | спрей назальний, 1 мг/г по 10 г у флаконі скляному з насосом-дозатором з розпилювачем назального призначення; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/3664/02/01 |
|  | **ЕЗОМЕПРАЗОЛ-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій та інфузій, 40 мг; по 40 мг у флаконі; по 1 флакону у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/15738/01/01 |
|  | **ЕКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС** | песарії по 150 мг, по 3 песарії в блістері; по 1 блістеру в пачці з картону; по 5 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13578/01/01 |
|  | **ЕКСТРАКТ З ЛИСТЯ ЕВКАЛІПТУ ГУСТИЙ** | екстракт густий (субстанція) у бочках полімерних для виробництва нестерильних лікарських форм | ПАТ "Галичфарм" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *-* | - | UA/9744/01/01 |
|  | **ЕЛОКСАТИН®** | концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл, № 1: по 10 мл концентрату, що містять 50 мг оксаліплатину, у флаконі або 20 мл концентрату, що містять 100 мг оксаліплатину, у флаконі; в піддоні, запаяному кришкою, в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/9385/02/01 |
|  | **ЕНОКСАПАРИН-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/мл; по 3 мл в багатодозовому флаконі; по 1 багатодозовому флакону в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ  "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14324/01/01 |
|  | **ЕНОКСАПАРИН-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/мл, по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО) або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО) або по 0,6 мл (6000 анти-Ха МО) або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру в пачці картонній; по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО) або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО) або по 0,6 мл (6000 анти-Ха МО) або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) в попередньо наповненому шприці; по 2 попередньо наповнених шприца в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру в пачці картонній; по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО) або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО) або по 0,6 мл (6000 анти-Ха МО) або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) в попередньо наповненому шприці; по 5 попередньо наповнених шприців в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 2 контурні чарункові упаковки або блістери в пачці картонній; по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО) або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО) або по 0,6 мл (6000 анти-Ха МО) або по 0,8 мл (8000 анти-Ха МО) в попередньо наповненому шприці; по 10 попередньо наповнених шприців в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру в пачці картонній | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/14204/01/01 |
|  | **ЕРОЦЕПТИН-ФАРМЕКС** | песарії по 18,9 мг; по 5 песаріїв у блістері; по 1 або 2 блістери в пачці картонній  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/14003/01/01 |
|  | **ЕТАМЗИЛАТ** | розчин для ін’єкцій 12,5 %; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці з картону; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* |  | UA/5470/01/01 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки жувальні, по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя; контроль якості: АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | - | UA/19125/02/02 |
|  | **ЄВРОМОНТ** | таблетки жувальні, по 4 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці | Аккорд Хелскеа Полска Сп. з о.о. | Польща | виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; виробництво лікарського засобу, первинне та вторинне пакування, контроль якості серії: Інтас Фармасьютікалс Лімітед, Індія; додаткова дільниця з первинного та вторинного пакування: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: АСТРОН РЕСЬОРЧ ЛІМІТЕД, Велика Британiя; контроль якості: АЛС ЛАБОРАТОРІС (ЮКЕЙ) ЛІМІТЕД, Велика Британія; контроль якості: ФАРМАВАЛІД Лтд. Мікробіологічна лабораторія, Угорщина; контроль якості: Весслінг Хангері Кфт., Угорщина; відповідальний за випуск серії: АККОРД ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД, Велика Британія | Індія/Велика Британія/Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка | *за рецептом* | - | UA/19125/02/01 |
|  | **ЄУРОФЕНАК**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 10 блістерів у картонній коробці | Рівофарм СА | Швейцарія | Рівофарм С | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/19990/01/01 |
|  | **ЗЕРБАКСА®** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, 1 г/0,5 г; по 10 флаконів з порошком у картонній коробці | Мерк Шарп і Доум ІДЕА ГмбХ | Швейцарія | виробництво за повним циклом: Стері-Фарма, ЛЛС, США; альтернативний виробник: вторинне пакування, контроль якості, відповідальний за випуск серії: ФАРЕВА Мірабель, Франція  | США/Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/16362/01/01 |
|  | **ЗІПЕЛОР® ПЛЮС** | спрей оромукозний, розчин 1,5 мг/мл + 5,0 мг/мл; по 30 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *без рецепта* | - | UA/19354/01/01 |
|  | **ЗОКАРДІС® 7,5 МГ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 7,5 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці | Менаріні Інтернешонал Оперейшонс Люксембург С.А. | Люксембург | Виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серій:Менаріні - Фон Хейден ГмбХ, НімеччинаВиробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, випуск серій:A. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., ІталіяКонтроль серій:Домпе фармацеутіці С.п.А., ІталіяA. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італія | Німеччина/Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | - | UA/3246/01/01 |
|  | **ЗОЛЕДРОНОВА КИСЛОТА-ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 0,8 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці картонній | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13545/01/01 |
|  | **ІБАНДРОНОВА КИСЛОТА - ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 3 мл в попередньо наповненому шприці; по 1 попередньо наповненому шприцу в комплекті з голкою в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/15955/02/01 |
|  | **ІБАНДРОНОВА КИСЛОТА - ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 1 мг/мл по 6 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/15955/01/01 |
|  | **ІБУПРОМ СПРИНТ МАКС** | капсули м'які по 400 мг по 6 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; по 10 капсул у блістері; по 1 або по 2 блістери в картонній коробці | Юнілаб, ЛП | США | Первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: ТОВ ЮС Фармація, Польща; Виробництво та контроль якості продукту in bulk, контроль в процесі виробництва, контроль серії: Патеон Софтджелс Б.В., Нідерланди; Контроль серії: Проксі Лабораторіз Б.В., Нідерланди | Польща/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13880/01/01 |
|  | **ІМФІНЗІ** | концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; 1 флакон (120 мг/2,4 мл) з пробкою та ковпачком «flip-off» у картонній коробці або 1 флакон (500 мг/10 мл) з пробкою та ковпачком «flip-off» у картонній коробці | АСТРАЗЕНЕКА ЮК Лімітед | Велика Британiя | контроль якості:МедІмун ЮК Лімітед, Велика Британiяконтроль якості (за винятком стерильності), випуск серії лікарського засобу:АстраЗенека АБ, Швеціявиробництво лікарського засобу, вторинне пакування:Каталент Індіана, ЛЛС, СШАвиробництво лікарського засобу, контроль якості (тільки стерильність і ендотоксини):Веттер Фарма-Фертигун ГмбХ та Ко. КГ, Німеччинавторинне пакування:АстраЗенека АБ, Швеціяконтроль якості (за винятком стерильності і ендотоксину):АстраЗенека Фармасьютикалс ЛП, США | Велика Британiя/Швеція/США/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | - | UA/18578/01/01 |
|  | **ІНФАНРИКС ГЕКСА™/INFANRIX HEXA™ КОМБІНОВАНА ВАКЦИНА ДЛЯ ПРОФІЛАКТИКИ ДИФТЕРІЇ, ПРАВЦЯ, КАШЛЮКУ (АЦЕЛЮЛЯРНИЙ КОМПОНЕНТ), ГЕПАТИТУ В, ПОЛІОМІЄЛІТУ ТА ЗАХВОРЮВАНЬ, ЗБУДНИКОМ ЯКИХ Є HAEMOPHILUS INFLUENZAE ТИПУ B** | суспензія (DTPa-HBV-IPV) для ін’єкцій по 0,5 мл (1 доза) та ліофілізат (Hib); 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням (шприц з голками закриті гумовими ковпачками); дві голки (одного розміру), шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці; 1 попередньо наповнений одноразовий шприц (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з двома голками та флакон з ліофілізатом (Hib) для 1 дози, що змішуються перед використанням (шприц з голками закриті гумовими ковпачками); дві голки (одного розміру), шприц та флакон герметично запаковані у пластиковий контейнер; по 1 або по 10 пластикових контейнерів у картонній коробці  | ГлаксоСмітКляйн Експорт Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКляйн Біолоджікалз С.А. | Бельгiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/16235/01/01 |
|  | **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 |  | *за рецептом* | - | UA/14902/01/01 |
|  | **КАБІВЕН ЦЕНТРАЛЬНИЙ** | емульсія для інфузій; по 1026 мл, або по 1540 мл, або по 2053 мл, або по 2566 мл емульсії у трикамерному контейнері "Біофін" (1 камера – 526 мл, або 790 мл, або 1053 мл, або 1316 мл 19 % розчину глюкози; 2 камера – 300 мл, або 450 мл, або 600 мл, або 750 мл Ваміну 18 Новум; 3 камера – 200 мл, або 300 мл, або 400 мл, або 500 мл Інтраліпіду 20 %), який разом з антиокисником вміщують в зовнішній пластиковий мішок | Фрезеніус Кабі Дойчланд ГмбХ | Німеччина | Фрезеніус Кабі АБ  | Швеція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/9044/01/01 |
|  | **КАЛІЮ ЙОДИД** | краплі очні, 20 мг/мл по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/5107/01/01 |
|  | **КАРБО СПАЛ 150** | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 15 мл у флаконі, по 1 флакону в коробці | PP Фармасьютікалз Прайвет Лімітед | Індія | СП Акур Лабс Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18252/01/01 |
|  | **КАРБО СПАЛ 450** | концентрат для розчину для інфузій, 10 мг/мл, по 45 мл у флаконі, по 1 флакону в коробці | PP Фармасьютікалз Прайвет Лімітед | Індія | СП Акур Лабс Пвт. Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18252/01/02 |
|  | **КЕТОКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС**  | песарії по 400 мг по 5 песаріїв у блістері, по 1 або 2 блістери у картонній коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13582/01/01 |
|  | **КЕТОЛОНГ-ДАРНИЦЯ®** | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці; по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/2190/01/01 |
|  | **КЕТОЛОНГ-ДАРНИЦЯ®** | таблетки по 10 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/2190/02/01 |
|  | **КЕТОПРОФЕН-ВМ** | розчин для ін'єкцій, 100 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або 2 контурні чарункові упаковки у картонній коробці  | ТОВ "УОРЛД МЕДИЦИН" | Україна | ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш. | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18499/01/01 |
|  | **КЕТОТИФЕН** | краплі очні, 0,25 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці у комплекті з кришкою-крапельницею | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна |  | *за рецептом* | - | UA/1942/01/01 |
|  | **КЛЕКСАН®** | розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/мл№ 10 (2х5): по 0,2 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці;по 0,2 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці;по 0,2 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці;по 0,4 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці;по 0,4 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці;по 0,4 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7182/01/01 |
|  | **КЛЕКСАН®** | розчин для ін'єкцій, 10 000 анти-Ха МО/1 мл№ 2: по 0,8 мл у шприц-дозі із захисною системою голки ERIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці;№ 2: по 0,8 мл у шприц-дозі із захисною системою голки PREVENTIS; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці;№ 2: по 0,8 мл у шприц-дозі без захисної системи голки; по 2 шприц-дози у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7181/01/01 |
|  | **КЛЕКСАН®300** | розчин для ін'єкцій по 10 000 анти-Ха МО/мл, № 1 (по 1 багатодозовому флакону по 3 мл в картонній коробці)  | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ФАМАР ХЕЛС КЕАР СЕРВІСІЗ МАДРИД, С.А.У., Іспанія; Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина | Іспанія/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/10143/01/01 |
|  | **КЛОВЕЙТ®** | мазь, 0,5 мг/г, по 25 г в тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ТОВ "Бауш Хелс" | Україна | Фармзавод Єльфа A.Т. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/3512/02/01 |
|  | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-САНОФІ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, № 14 (14х1): по 14 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці; № 30 (30х1), № 90 (30х3): по 30 таблеток у блістері; по 1 або по 3 блістери в картонній коробці  | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11825/01/01 |
|  | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 3 блістери в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11699/01/01 |
|  | **КЛОПІДОГРЕЛЬ-ФАРМЕКС** | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг; in bulk: № 1000: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах; in bulk: № 25000: по 25000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *-* | - | UA/14674/01/01 |
|  | **КО-ДІОВАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма C.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італiя | Швейцарія/Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/8688/01/02 |
|  | **КО-ДІОВАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма C.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італiя | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/8688/01/03 |
|  | **КО-ДІОВАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/12,5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма C.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італiя | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/8688/01/04 |
|  | **КО-ДІОВАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 320 мг/25 мг; по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма C.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італiя | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/8688/01/05 |
|  | **КО-ДІОВАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 80 мг/12,5 мг, по 14 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери у коробці з картону | Новартіс Фарма АГ | Швейцарія | Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; Новартіс Фарма C.п.А., Італія; Первинне та вторинне пакування: Міфарм С.п.А., Італiя | Швейцарія/ Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/8688/01/01 |
|  | **КОЛДРЕКС БЛІЦ**  | гранули для орального розчину; по 2,02 г у стік-пакетику; по 12 стік-пакетиків у картонній коробці | СТАДА Арцнайміттель АГ | Німеччина | випуск серій: СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина виробництво нерозфасованого продукту, первинне та вторинне пакування, контроль серій: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина первинне та вторинне пакування, контроль/випробування серій: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/17148/01/01 |
|  | **КОНФУНДУС®** | таблетки по 25 мг/250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 10 блістерів у картонній упаковці | ТОВ «ГЛЕДФАРМ ЛТД» | Україна | КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18054/01/01 |
|  | **КОПЛАВІКС®** | таблетки, вкриті оболонкою, 75 мг/75 мг; № 28 (7 х 4): по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11680/01/02 |
|  | **КОРНЕРЕГЕЛЬ®** | гель очний, 50 мг/г, по 5 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ТОВ "Бауш Хелс" | Україна | Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/8545/01/01 |
|  | **КСАЛО-ФАРМ** | краплі очні, розчин, по 5 мл у флаконі з кришкою-крапельницею; по 1 флакону у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП» | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/15905/01/01 |
|  | **ЛАЗИКС®** | таблетки по 40 мг; № 45 (15х3): по 15 таблеток у стрипі; по 3 стрипи у картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Зентіва Прайвіт Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/4871/01/01 |
|  | **ЛАФЕРОБІОН®** | супозиторії по 150 000 МО; по 3 супозиторії по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону; по 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13779/01/01 |
|  | **ЛАФЕРОБІОН®** | супозиторії по 500 000 МО, по 3 супозиторії по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону; по 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/13779/01/02 |
|  | **ЛАФЕРОМАКС** | супозиторії по 1 000 000 МО; по 3 супозиторії по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону; по 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13779/01/03 |
|  | **ЛАФЕРОМАКС** | супозиторії по 3 000 000 МО; по 3 супозиторії по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону; по 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13779/01/04 |
|  | **ЛЕВОМІЦЕТИН-ОЗ**  | краплі очні, 2,5 мг/мл, по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13220/01/01 |
|  | **ЛЕДІСЕПТ-ФАРМЕКС** | песарії по 16 мг, по 5 песаріїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/12023/01/01 |
|  | **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 | відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:ПРАТ "ФІТОФАРМ",Україна;відповідальний за виробництво, первинне/вторинне пакування та контроль якості:АТ "Лубнифарм",Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:  Зміни І типу | ***без рецепта*** | - | UA/0228/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН 100/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 12,5 КРКА** | таблетки вкриті плівковою оболонкою, 100 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія  | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/14679/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН 100/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 25 КРКА** | таблетки вкриті плівковою оболонкою, 100 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія  | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/14680/01/01 |
|  | **ЛОЗАРТАН 50/ГІДРОХЛОРОТІАЗИД 12,5 КРКА** | таблетки вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія  | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/14680/01/02 |
|  | **ЛОЗАРТАН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг: по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16398/01/03 |
|  | **ЛОЗАРТАН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці; по 9 блістерів у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16398/01/04 |
|  | **ЛОЗАРТАН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16398/01/02 |
|  | **ЛОЗАРТАН-ТЕВА** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | АТ Фармацевтичний завод Тева, УгорщинаТева Фарма С.Л.У., Іспанія | Угорщина/ Іспанія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/16398/01/01 |
|  | **ЛОМЕКСИН®** | капсули вагінальні м’які по 200 мг по 3 або по 6 капсул у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці  | Рекордаті Аіленд Лтд | Ірландiя | Каталент Італі С.п.А.  | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/6094/01/02 |
|  | **ЛОМЕКСИН®** | капсули вагінальні м’які по 600 мг по 1 або по 2 капсули у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці | Рекордаті Аіленд Лтд | Ірландiя | Каталент Італі С.п.А.  | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | - | UA/6094/01/01 |
|  | **ЛОРАНГІН** | розчин для ротової порожнини; по 100 мл, 120 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону | ТОВ "Тернофарм" | Україна | ТОВ "Тернофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *без рецепта* | - | UA/17765/01/01 |
|  | **ЛОРІСТА® Н** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 6 або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері; по 1, або по 2, або по 4, або по 6, або по 7 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка  | *за рецептом* | - | UA/6454/01/01 |
|  | **ЛОРІСТА® НD** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 100 мг/25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3, або по 6, або по 9 блістерів у картонній коробці; по 14 таблеток у блістері, по 1, або по 2, або по 4, або по 6, або по 7 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | виробництво "in bulk", первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії:КРКА, д.д., Ново место, Словенія; контроль серії: Лабена д.о.о., Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: технічна помилка | *за рецептом* | - | UA/6454/01/02 |
|  | **МАДІНЕТ®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,03 мг/2 мг; по 21 таблетці у блістері; по 1 або по 3, або по 6 блістерів в картонній коробці | ТОВ "МІБЕ УКРАЇНА" | Україна | мібе ГмбХ Арцнайміттель  | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | - | UA/15840/01/01 |
|  | **МАКМІРОР КОМПЛЕКС®** | крем вагінальний; по 30 г у тубі; по 1 тубі в комплекті з градуйованим шприцом у картонній пачці | Полікем С.р.л. | Італiя | Доппель Фармацеутіці C.р.л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/3934/01/01 |
|  | **МАКМІРОР КОМПЛЕКС®** | капсули вагінальні м'які; по 8 капсул у блістері; по 1 блістеру в пачці картонній | Полікем С.р.л. | Італiя | відповідальний за первинне, вторинне пакування, контроль та випуск серії: Доппель Фармацеутіці С.р.л., Італiя; відповідальний за повний цикл виробництва: Доппель Фармацеутіці C.р.л., Італія; виробник продукту in bulk: Каталент Італі С.п.А., Iталiя | Італiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/3934/02/01 |
|  | **МАКСГІСТИН** | таблетки по 16 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "Фармекс Груп" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/10012/01/02 |
|  | **МАКСГІСТИН** | таблетки по 24 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "Фармекс Груп" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/10012/01/03 |
|  | **МАКСГІСТИН** | таблетки по 8 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "Фармекс Груп" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/10012/01/01 |
|  | **МЕДРОЛГІН** | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл; по 1 мл розчину в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці | ТОВ «УОРЛД МЕДИЦИН» | Україна | ФармаВіжн Сан. ве Тідж. А.Ш.  | Туреччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/14770/01/01 |
|  | **МЕЗАТОН** | краплі очні, 25 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону з кришкою-крапельницею у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалівЗміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/0511/01/01 |
|  | **МЕЛОКСИКАМ-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії циклу виробництва та випуск серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавсі стадії циклу виробництва крім випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/17702/01/01 |
|  | **МЕТАМАКС** | капсули по 250 мг по 10 капсул у контурній чарунковій упаковці; по 4 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/3572/01/01 |
|  | **МЕТИЛУРАЦИЛ-ФАРМЕКС** | супозиторії ректальні, 500 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/11698/01/01 |
|  | **МЕТРОНІДАЗОЛ** | розчин для інфузій 0,5 % по 100 мл у пляшках  | Приватне акціонерне товариство "Інфузія" | Україна | Приватне акціонерне товариство "Інфузія"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/11140/01/01 |
|  | **МЕТРОНІДАЗОЛ-ФАРМЕКС**  | песарії по 500 мг, по 5 песаріїв у блістері; по 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13537/01/01 |
|  | **МЕФЕНАМІНКА®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг по 10 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  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/14487/01/01 |
|  | **МІДОКАЛМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 150 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/7535/02/02 |
|  | **МІДОКАЛМ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/7535/02/01 |
|  | **МІРЗАТЕН Q-TAB®** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 45 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав’є, околє ін храно),  Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/3009/02/03 |
|  | **МІРЗАТЕН Q-TAB®** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав’є, околє ін храно),  Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/3009/02/01 |
|  | **МІРЗАТЕН Q-TAB®** | таблетки, що диспергуються у ротовій порожнині, по 30 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 6, або по 9 блістерів у картонній коробці | КРКА, д.д., Ново место | Словенія | Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування, контроль та випуск серії: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за виробництво «in bulk», первинне та вторинне пакування: КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): КРКА, д.д., Ново место,  Словенія; Відповідальний за контроль серії (фізичні та хімічні методи контролю): НЛЗОХ (Національні лабораторія за здрав’є, околє ін храно),  Словенія | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/3009/02/02 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИН-ФАРМЕКС** | краплі очні, 5 мг/мл, по 5 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/16662/02/01 |
|  | **МОКСИФЛОКСАЦИН-ФАРМЕКС** | таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 1 або по 2 блістери в картонній коробці, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/16662/01/01 |
|  | **МУКОЛВАН** | розчин для ін'єкцій, 7,5 мг/мл; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у пачці з картону; по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/0713/01/01 |
|  | **НАВІРЕЛ** | концентрат для приготування розчину для інфузій, 10 мг/мл; по 1 мл (10 мг) або 5 мл (50 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ | Німеччина | Виробництво "in bulk", контроль серій: oнкомед меньюфекчерінг а.с., Чеська Республiка; Пакування, маркування та випуск серії: Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина | Чеська Республiка/ Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/4711/01/01 |
|  | **НАДРОПАРИН-ФАРМЕКС** | розчин для ін’єкцій, 9500 МО анти-Ха/мл по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в попередньо наповнених шприцах; по 2 попередньо наповнених шприца в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 5 контурних чарункових упаковок або блістерів у пачці картонній; по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в попередньо наповнених шприцах; по 5 попередньо наповнених шприців в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 2 контурні чарункові упаковки або блістери у пачці картонній; по 0,3 мл (2850 МО анти-Ха), по 0,4 мл (3800 МО анти-Ха), по 0,6 мл (5700 МО анти-Ха) або по 0,8 мл (7600 МО анти-Ха) в попередньо наповнених шприцах; по 1 попередньо наповненому шприцу в контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці картонній | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалівЗміни І типу | *за рецептом* | - | UA/15411/01/01 |
|  | **НАЗО-СПРЕЙ БЕБІ** | спрей назальний, розчин 0,25 мг/мл, по 15 мл у флаконі зі скла з клапаном-насосом, назальною насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком; по 1 флакону в коробці; по 20 мл у флаконі полімерному з клапаном-насосом, назальною насадкою-розпилювачем та захисним ковпачком; по 1 флакону в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Українавсі стадії виробництва, окрім контролю якості та випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | - | UA/13145/01/01 |
|  | **НАЛБУФІН-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл або по 2 мл у попередньо наповненому шприці; по 1 або 5 попередньо наповнених шприців у комплекті з голками у контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у блістері; по 1 блістеру у пачці; по 1 мл або по 2 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці або блістері; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки або блістери у пачці, по 10 флаконів у контурній чарунковій упаковці або блістері, по 1 контурній чарунковій упаковці або блістеру у пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії, включаючи випуск серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавсі стадії, окрім випуску серії:ТОВ "ХФП "Здоров'я народу", Українавсі стадії, включаючи вторинне пакування та контроль якості, за винятком випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11606/01/01 |
|  | **НЕЙРОТОП ФЛ** | розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл, по 2 мл в флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону; по 4 мл в флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | ЗАТ «Ліквор»  | Республіка Вірменія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типузміни II типу  | *за рецептом* | - | UA/16933/01/01 |
|  | **НІФЕКАЇН** | крем ректальний, по 30 г крему у тубі з ковпачком; по 1 тубі у комплекті з канюлею у картонній коробці | Неофармед Джентілі С.п.А. | Італiя | Нью.Фа.Дем. С.р.л.  | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/18946/01/01 |
|  | **НІЦЕРОМАКС** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 4 мг, 4 флакони з ліофілізатом в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/12022/01/01 |
|  | **НОВІГАН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд | Індія | Д-р. Редді'с Лабораторіс Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта*  | *підлягає* | UA/5127/01/01 |
|  | **НОРФЛОКСАЦИН** | краплі очні та вушні, 3 мг/мл; по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею в коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод «ГНЦЛС», Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМЕКС ГРУП», Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: . Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/4901/01/01 |
|  | **ОБАДЖІО®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 мг; № 28 (14х2): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; по 1 упаковці типу гаманця вкладено в картонну коробку; № 84 (14х6): по 14 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері з алюмінію; по 2 блістери вкладено в упаковку типу гаманця; по 3 упаковки типу гаманця вкладено в картонну коробку | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Опелла Хелскеа Інтернешнл САС | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13689/01/01 |
|  | **ОКСАЛІПЛАТИН "ЕБЕВЕ"** | концентрат для розчину для інфузій, 5 мг/мл по 10 мл (50 мг), або 20 мл (100 мг), або 30 мл (150 мг), або 40 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці  | ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ | Австрія | повний цикл виробництва:ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австріявипуск серії: ЕБЕВЕ Фарма Гес.м.б.Х. Нфг. КГ, Австріяконтроль/випробування серії:Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччина контроль/випробування серії:Умфорана Лабор фьор Аналітік унд Ауфтрагфорсшунг ГмбХ &Ко.КГ, Німеччина | Австрія/Німеччина  | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/6314/02/01 |
|  | **ОЛОПАТАДИН** | краплі очні, розчин 1 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у коробці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/17141/01/01 |
|  | **ОМЕПРАЗОЛ** | ліофілізат для розчину для інфузій по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/12924/01/01 |
|  | **ОМЕПУЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; in bulk: 200 флаконів з ліофілізатом у картонній коробці | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британiя | НАПРОД ЛАЙФ САЄНСЕС ПВТ. ЛТД  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | - | UA/10392/01/01 |
|  | **ОМЕПУЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у пачці з картону | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британiя | НАПРОД ЛАЙФ САЄНСЕС ПВТ. ЛТД  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом*  | - | UA/0647/01/01 |
|  | **ОМЕПУЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у пачці з картону | М. БІОТЕК ЛТД | Велика Британiя | НАПРОД ЛАЙФ САЄНСЕС ПВТ. ЛТД  | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом*  | *Не**підлягає* | UA/0647/01/01 |
|  | **ОФЛОКСАЦИН-ФАРМЕКС** | краплі очні, 3 мг/мл по 5 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/17986/01/01 |
|  | **ОФТАЛЬ** | краплі очні, розчин 0,5 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону  у комплекті з кришкою-крапельницею в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/13675/01/01 |
|  | **ОФТАЛЬМОДЕК** | краплі очні, 0,2 мг/мл по 5 мл або по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/10150/01/01 |
|  | **ОФТАХРОМ** | краплі очні, розчин по 5 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/17728/01/01 |
|  | **ПАКЛІТАКСЕЛ-ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл по 5 мл (30 мг), 16,7 мл (100 мг), 35 мл (210 мг), 41,7 мл (250 мг), 43,4 мл (260 мг) або 50 мл (300 мг) у флаконі; по 1 флакону у контурній чарунковій  упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ  "ФАРМЕКС ГРУП"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13787/01/01 |
|  | **ПАНЗІГА/PANZYGA®** | розчин для інфузій по 100 мг/мл; по 10 мл, 25 мл розчину у флаконі, по 1 флакону в картонній коробці; по 50 мл, 100 мл розчину у пляшках, по 1 пляшці в картонній коробці  | Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес м.б.Х. | Австрія | виробник, відповідальний за виробництво in-bulk, первинне пакування, випуск серії:Октафарма, Францiявиробник, відповідальний за первинне та вторинне пакування, контроль якості, випуск серії:Октафарма Фармацевтика Продуктіонсгес. м.б.Х., Австріявиробник, відповідальний за вторинне пакування:Октафарма Дессау ГмбХ, Німеччина Виробник, відповідальний за випробування алюмінію:Октафарма Продукціонсгеселлшафт Дойчланд м.б.Х., Німеччина | Францiя/Австрія/Німеччина  | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/17142/01/01 |
|  | **ПАНТОПРАЗОЛ-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 40 мг, 1 флакон з ліофілізатом в пачці з картону; 5 флаконів з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14870/01/01 |
|  | **ПАРАЦЕТАМОЛ** | супозиторії ректальні по 150 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/13185/01/02 |
|  | **ПАРАЦЕТАМОЛ** | супозиторії ректальні по 80 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | - | UA/13185/01/01 |
|  | **ПЕНЕСТЕР®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 5 мг; № 30 (15х2): по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці | Зентіва, к.с. | Чеська Республiка | Зентіва, к.с.  | Чеська Республiка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/6000/01/01 |
|  | **ПЕНТОТРЕН** | розчин для інфузій, 0,5 мг/мл; по 200 мл у флаконах | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/15146/01/01 |
|  | **ПІЛОКАРПІНУ ГІДРОХЛОРИД** | краплі очні, 10 мг/мл; по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* |  | UA/5337/01/01 |
|  | **ПЛАВІКС®** | таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 28 (14х2): по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці  | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/9247/01/01 |
|  | **ПЛАВІКС®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 300 мг № 10 (10х1): по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці  | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | САНОФІ ВІНТРОП ІНДАСТРІА | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/9247/01/02 |
|  | **ПОЛАЙВІ®** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 30 мг; по 30 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | випробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів):Лонза Лтд, Швейцаріявиробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості, вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/19838/01/01 |
|  | **ПОЛАЙВІ®** | порошок для концентрату для розчину для інфузій по 140 мг; по 140 мг у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці | Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд | Швейцарія | виробництво нерозфасованої продукції, первинне пакування, випробування контролю якості (тільки на стерильність та бактеріальні ендотоксини):БСП Фармасьютікалз С.п.А., Італіявипробування контролю якості (окрім активності, стерильності та бактеріальних ендотоксинів):Лонза Лтд, Швейцаріявипробування контролю якості (тільки активність), вторинне пакування, випуск серії:Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія | Італія/ Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/19838/01/02 |
|  | **ПРЕДНІЗОЛОН-ДАРНИЦЯ** | розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл, по 1 мл в ампулі; по 3 або по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Технічна помилка  | *за рецептом* | - | UA/2587/01/01 |
|  | **ПРОТОПИК** | мазь 0,03 %; по 10 г або по 30 г, або по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці  | ЛЕО Фарма А/С | Данiя | виробництво за повним циклом: ЛEO Лабораторіс Лімітед, Ірландія   | Ірландія   | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/7779/01/01 |
|  | **ПРОТОПИК** | мазь 0,1 %; по 10 г або по 30 г, або по 60 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ЛЕО Фарма А/С | Данiя | виробництво за повним циклом: ЛEO Лабораторіс Лімітед, Ірландія   | Ірландія   | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/7779/01/02 |
|  | **РЕАГІЛА** | капсули тверді по 3 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер"  | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/17545/01/02 |
|  | **РЕАГІЛА** | капсули тверді по 4,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/17545/01/03 |
|  | **РЕАГІЛА** | капсули тверді по 6 мг, по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/17545/01/04 |
|  | **РЕАГІЛА** | капсули тверді по 1,5 мг, по 7 капсул у блістері; по 1 або 4 блістери в картонній упаковці | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | ВАТ "Гедеон Ріхтер" | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/17545/01/01 |
|  | **РЕВМАЛГИН** | супозиторії ректальні по 15 мг; по 5 супозиторіїв у стрипі; по 1 або по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11608/01/01 |
|  | **РЕВМАЛГИН**  | таблетки по 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І тип | *за рецептом* | - | UA/11608/03/01 |
|  | **РЕВМАЛГИН**  | таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 або 2 блістери в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11608/03/02 |
|  | **РЕВМАЛГИН** | розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 1,5 мл в ампулі; по 5 ампул в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавесь виробничий процес готового лікарського засобу, включаючи вторинне пакування, за винятком випуску серії та контролю якості:ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів:Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11608/02/01 |
|  | **РЕМЕНС®** | краплі оральні по 20 мл або 50 мл, або 100 мл у флаконах-крапельницях; по 1 флакону у картонній упаковці  | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/2164/02/01 |
|  | **РЕМЕНС®** | таблетки по 12 таблеток у блістері; по 1, 2, 3 або 4 блістери у картонній коробці  | ТОВ «ПЕРРІГО УКРАЇНА»  | Україна | Ріхард Біттнер АГ | Австрія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *без рецепта* | - | UA/10052/01/01 |
|  | **РИБАВІРИН-ФАРМЕКС** | капсули тверді по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 3 або 6 блістерів у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/10004/01/01 |
|  | **РІАЛТРІС** | спрей назальний, дозований, суспензія, по 56, 120 або 240 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці | Гленмарк Спешіалті С.А. | Швейцарія | Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/18235/01/01 |
|  | **РІНАЗАЛ® ЕКСТРА** | спрей назальний, дозований, 0,5 мг/мл по 10 мл у флаконі з дозувальним насосом; по 1 флакону у пачці  | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17751/01/01 |
|  | **САБРИЛ** | гранули для орального розчину, по 500 мг, по 50 саше у картонній коробці, по 50 саше у картонній коробці зі стикером українською мовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ПАТЕОН ФРАНЦІЯ  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/19774/01/01 |
|  | **САБРИЛ** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг № 100 (10х10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; № 100 (10х10): по 10 таблеток, вкритих плівковою оболонкою у блістері; по 10 блістерів у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою зі стикером українською мовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ПАТЕОН ФРАНЦІЯ  | Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* |  | UA/19774/02/01 |
|  | **САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА** | розчин нашкірний спиртовий, 20 мг/мл, по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/7041/01/01 |
|  | **САЛОФАЛЬК** | суспензія ректальна, 4 г/60 г, по 60 г суспензії у клізмі; по 7 клізм у блістерах в коробці з картону | Др. Фальк Фарма ГмбХ  | Німеччина | Відповідальний за випуск серій кінцевого продукту: Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробник дозованої форми, первинне та вторинне пакування, контроль якості: Корден Фарма Фрібург АГ Цвайнідерлассунг Еттінген, Швейцарія; Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Виробники, відповідальні за контроль якості: Лозан Фарма ГмбХ, Німеччина; Корден Фарма Фрібург СА, Швейцарія; Біоекзам АГ, Швейцарія; Науково-дослідний інститут Хеппелер ГмбХ, Німеччина | Німеччина/Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/3745/02/01 |
|  | **СЕРТАКОНАЗОЛ** | крем, 20 мг/г, по 20 г у тубі; по 1 тубі у коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна(всі стадії  виробництва, контроль якості, випуск серії)Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна(всі стадії виробництва, окрім контролю якості  та  випуску серії) | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | *підлягає* | UA/16266/01/01 |
|  | **СЕРТАКОНАЗОЛ-ФАРМЕКС** | песарії по 300 мг; по 1 песарію в блістері; по 1 блістеру в картонній коробці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13845/01/01 |
|  | **СИНГУЛЯР®** | таблетки жувальні по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Органон Фарма (UK) Лімітед, Велика Британія; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Дозвіл на випуск серії: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Велика Британія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10208/01/02 |
|  | **СИНГУЛЯР®** | таблетки жувальні по 4 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Органон Фарма (UK) Лімітед, Велика Британія; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Дозвіл на випуск серії: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія | Велика Британія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10208/01/01 |
|  | **СИНГУЛЯР®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | Органон Сентрал Іст ГмбХ | Швейцарія | Виробник нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості: Органон Фарма (UK) Лімітед, Велика Британія; Первинна та вторинна упаковка, контроль якості, дозвіл на випуск серії: Мерк Шарп і Доум Б.В., Нідерланди; Дозвіл на випуск серії: Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгiя   | Велика Британія/Нідерланди/Бельгія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/10208/01/03 |
|  | **СІНУМАКС** | спрей назальний, дозований 0,05%; по 10 г у флаконі з розпилювачем; по 1 флакону у пачці | ТОВ "ВАЛАРТІН ФАРМА" | Україна | ТОВ "Мікрофарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17382/01/01 |
|  | **СКАЙРІЗІ** | розчин для ін'єкцій по 150 мг/1 мл; 1 попередньо наповнений скляний шприц, вмонтований у автоінжектор; по одному автоінжектору у картонній коробці | ЕббВі Біофармасьютікалз ГмбХ | Швейцарія | ЕббВі Біорісерч Сентер Інк, США (тестування); ЕббВі Біотекнолоджі ЛТД, США (виробництво лікарського засобу, тестування, первинне пакування); Еббві Дойчленд ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина (вторинне пакування, тестування, випуск серії); Чарльз Рівер Лабораторіз Джермані ГмбХ, Німеччина (тестування) | США/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу Зміни II типу | *за рецептом* | - | UA/17970/01/02 |
|  | **СОЛЕКС®** | таблетки по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Рівофарм СА | Швейцарія | Рівофарм СА | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14312/01/03 |
|  | **СОЛЕКС®** | таблетки по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  | Рівофарм СА | Швейцарія | Рівофарм СА | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/14312/01/02 |
|  | **СОЛЕКС®**  | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці | Рівофарм СА | Швейцарія | Рівофарм СА | Швейцарія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/14312/01/01 |
|  | **СОЛІАН® 200 МГ** | таблетки по 200 мг; № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН  | Францiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/4292/01/03 |
|  | **СОЛПАДЕЇН АКТИВ** | таблетки шипучі; по 2 таблетки у багатошаровому стрипі; по 6 стрипів у картонній коробці; по 4 таблетки у багатошаровому стрипі; по 3 стрипи у картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Консьюмер Хелскер (ЮК) Трейдінг Лімітед | Велика Британiя | Фамар А.В.Е. Антоса плант, Греція; ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед, Ірландія | Греція/ Ірландія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *без рецепта* | - | UA/12392/01/01 |
|  | **СОЛПАДЕЇН АКТИВ** | таблетки, вкриті оболонкою; по 12 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці | ГлаксоСмітКляйн Консьюмер Хелскер (ЮК) Трейдінг Лімітед | Велика Британiя | ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед | Ірландiя | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/12239/01/01 |
|  | **СПАЗМОМЕН®** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці | А. Менаріні Індустріє Фармацеутиче Ріуніте С.р.Л. | Італiя | А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італiя (виробництво "in bulk", пакування та випуск серій); А. Менаріні Мануфактурінг Логістікс енд Сервісес С.р.Л., Італiя (контроль та випуск серій); БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина (виробництво "in bulk"); БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина (пакування, контроль та випуск серії) | Італiя/Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | - | UA/7146/01/01 |
|  | **СПЕКТРІЛА** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 10 000 ОД; 1 або 5 флаконів з порошком у картонній коробці | Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ  | Німеччина | Виробник, що відповідає за маркування, вторинне пакування та за випуск серії:Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, НімеччинаВиробник, що відповідає за виробництво готової лікарської форми, первинне пакування, випробування/контроль якості:Ліоконтракт ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/17474/01/01 |
|  | **СУПРАСТИН®** | розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці  | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС | Угорщина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | - | UA/0322/01/01 |
|  | **ТАКСОТЕР®** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; № 1: по 1 мл (20 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; № 1: по 4 мл (80 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/5488/01/02 |
|  | **ТАКСОТЕР®** | концентрат для розчину для інфузій, 20 мг/мл; № 1: по 1 мл (20 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці; № 1: по 4 мл (80 мг) у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/5488/01/02 |
|  | **ТАУФОН** | краплі очні, 40 мг/мл, по 5 мл у флаконі, по 3 флакони разом з кришкою-крапельницею у пачці з картону; по 10 мл у флаконі, по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/5345/01/01 |
|  | **ТЕЙКОПЛАНІН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 200 мг: 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 3,2 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону; 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 3,2 мл у контурній чарунковій упаковці; по 15 контурних чарункових упаковок у коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/13765/01/02 |
|  | **ТЕЙКОПЛАНІН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг: 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 3,2 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13765/01/01 |
|  | **ТЕНОРІК™** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 100 мг/25 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | Іпка Лабораторіз Лімітед | Індія | Іпка Лабораторіз Лімітед, ІндіяІпка Лабораторіз Лтд., Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2902/01/02 |
|  | **ТЕНОРІК™** | таблетки, вкриті плівковою оболонкою, 50 мг/12,5 мг по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці | Іпка Лабораторіз Лімітед | Індія | Іпка Лабораторіз Лімітед, ІндіяІпка Лабораторіз Лтд., Індія | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/2902/01/01 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 12,5 мг; № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці, № 60 (10х6): по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці, № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері, по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18487/01/01 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 50 мг; № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці, № 60 (10х6): по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці, № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері, по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18487/01/03 |
|  | **ТИУРЕКС®** | таблетки, по 25 мг, № 30 (10х3): по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній упаковці, № 60 (10х6): по 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів у картонній упаковці, № 90 (10х9): по 10 таблеток у блістері, по 9 блістерів у картонній упаковці | ТОВ "ГЛЕДФАРМ ЛТД" | Україна | ТОВ "КУСУМ ФАРМ" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18487/01/02 |
|  | **ТІОНЕКС** | розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл; по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці | ЗАТ «Фармліга» | Литовська Республіка | ЛАБОРАТОРІО ФАРМАЦЕУТІКО С.Т. С.Р.Л. | Італія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу  | *за рецептом* | - | UA/17110/01/01 |
|  | **ТІОТЕПА-ВІСТА** | порошок для концентрату для розчину для інфузій, по 100 мг; по 100 мг у флаконі, 1 флакон у картонній коробці | Містрал Кепітал Менеджмент Лімітед  | Англія | виробництво готової лікарської форми, первинна упаковка та контроль серії, окрім контролю стерильності та бактеріальних ендотоксинів:Тимоорган Фармаціе ГмбХ, Німеччинаконтроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини):Лабор ЛС СЕ & Ко. КГ, Німеччинаконтроль серії (стерильність і бактеріальні ендотоксини):Біокем Лабор фюр біологіше унд хіміше Аналітік ГмбХ, Німеччина вторинна упаковка та випуск серії:ЕйчДаблЮАй девелопмент ГмбХ, Німеччина | Німеччина | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/19886/01/01 |
|  | **ТІОТРИАЗОЛІН** | краплі очні, 10 мг/мл по 5 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалівЗміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/8446/01/01 |
|  | **ТОБРАМІЦИН-ФАРМЕКС** | краплі очні, 3 мг/мл, по 5 мл у флаконі; по 1 флакону разом із кришкою-крапельницею в пачці  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/18190/01/01 |
|  | **ТОНОРМА®** | таблетки, вкриті оболонкою по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 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/0516/01/01 |
|  | **ТОПЗОЛ** | ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг у флаконі, по 10 флаконів у коробці | Аспіро Фарма Лімітед  | Індія | Аспіро Фарма Лімітед | Індія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | *Не**підлягає* | UA/18545/01/01 |
|  | **ТОРАДІВ** | таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 або по 9 блістерів в пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/11604/01/01 |
|  | **ТОРАДІВ** | таблетки по 10 мг; in bulk № 1000: по 1000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах; in bulk № 22000: по 22000 таблеток у подвійних поліетиленових пакетах в пластикових контейнерах | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | - | UA/14736/01/01 |
|  | **ТОРАДІВ** | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 4 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у картонній пачці; по 4 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці; по 5 ампул у картонній пачці з перегородками  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | весь виробничий процес ГЛЗ, з урахуванням випуску серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавесь виробничий процес ГЛЗ, за винятком випуску серії:ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров`я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11604/02/01 |
|  | **ТОРАСЕМІД-ФАРМЕКС** | розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 4 мл у флаконі, по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній пачці; по 4 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в картонній пачці; по 4 мл в ампулі, по 5 ампул у картонній пачці з перегородками | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | повний цикл виробництва та випуск серії:ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП", Українавсі стадії циклу виробництва крім випуску серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу   | *за рецептом* | - | UA/17884/01/01 |
|  | **ТРАВОПРОСТ-ФАРМЕКС** | краплі очні, 0,04 мг/мл, по 2,5 мл у флаконі; по 1 флакону разом з кришкою-крапельницею в коробці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/19639/01/01 |
|  | **УЛЬТРАКАЇН® Д-С** | розчин для ін'єкцій для виробника Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина: ампули: № 100 (10х10): по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній чарунковій упаковці; по 1 картонній чарунковій упаковці в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою; картриджі: № 100 (10х10): по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів в картонній чарунковій упаковці; по 10 картонних чарункових упаковок у картонній коробці; для виробника ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція: ампули: № 100 (5х2х10): по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у полістироловій упаковці; по 2 полістиролові упаковки в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина; ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція | Німеччина/ Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/3406/01/01 |
|  | **УЛЬТРАКАЇН® Д-С ФОРТЕ** | розчин для ін'єкцій: для виробника Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина: ампули: № 100 (10х10): по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній чарунковій упаковці; по 1 картонній чарунковій упаковці в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою; картриджі: № 100 (10х10): по 1,7 мл у картриджі; по 10 картриджів у картонній чарунковій упаковці; по 10 картонних чарункових упаковок у картонній коробці; для виробника ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція: ампули: № 100 (5х2х10): по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у полістироловій упаковці; по 2 полістиролові упаковки в картонній коробці; по 10 картонних коробок, обтягнених плівкою цифленовою | ТОВ "Санофі-Авентіс Україна" | Україна | Санофі-Авентіс Дойчланд ГмбХ, Німеччина; ДЕЛЬФАРМ ДІЖОН, Франція | Німеччина/ Франція | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/3406/01/02 |
|  | **УНІЛАТ** | краплі очні, розчин 50 мкг/мл по 2,5 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону-крапельниці в картонній коробці | ТОВ "Унімед Фарма" | Словацька Республіка | ТОВ "Унімед Фарма"  | Словацька Республіка | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/14038/01/01 |
|  | **УРСОМАКС** | капсули по 250 мг in bulk № 1000: по 1000 капсул у подвійних поліетиленових пакетах у пластикових контейнерах;in bulk № 13500: по 13500 капсул у подвійних поліетиленових пакетах у пластикових контейнерах | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *-* | - | UA/15704/01/01 |
|  | **УРСОМАКС** | капсули по 250 мг по 10 капсул у блістері; по 1 або по 5, або по 10 блістерів у пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/12451/01/01 |
|  | **ФАМОТИДИН-ФАРМЕКС** | ліофілізат для розчину для ін`єкцій по 20 мг; 5 флаконів з ліофілізатом у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна |  | *за рецептом* | - | UA/14868/01/01 |
|  | **ФЕРРУМ ЛЕК** | таблетки жувальні по 100 мг; по 10 таблеток у стрипі або у блістері, по 3 стрипи або блістери в картонній коробці | Сандоз Фармасьютікалз д.д. | Словенія | Лек Фармацевтична компанія д.д. | Словенія | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типуЗміни II типу | *за рецептом* | - | UA/0127/02/01 |
|  | **ФІНЛЕПСИН®** | таблетки по 200 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* |  | UA/6800/01/01 |
|  | **ФІНЛЕПСИН® 200 РЕТАРД** | таблетки пролонгованої дії по 200 мг, по 10 таблеток у блістері; по 5 або 10, або 20 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/9848/01/01 |
|  | **ФІНЛЕПСИН® 400 РЕТАРД** | таблетки пролонгованої дії по 400 мг; по 10 таблеток у блістері; по 5 або 10, або 20 блістерів у коробці | ТОВ «Тева Україна» | Україна | ТОВ Тева Оперейшнз Поланд | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/9848/01/02 |
|  | **ФЛЕРТІС** | розчин для ін'єкцій, 1,5 мг/мл по 20 мл в ампулі по 5 ампул в блістері, по 2 блістери у пачці | АТ "Фармак" | Україна | АТ "Фармак" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни II типу | *за рецептом* | - | UA/19847/01/01 |
|  | **ФЛОКСІУМ®** | розчин для інфузій, 5 мг/мл; по 100 мл у пляшці, по 1 пляшці в пачці | ПАТ "Київмедпрепарат" | Україна | ПАТ "Галичфарм" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/11163/01/01 |
|  | **ФОЛІЄВА КИСЛОТА** | таблетки по 1 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 або 5 блістерів у пачці з картону; по 25 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону | АТ "ВІТАМІНИ" | Україна | АТ "ВІТАМІНИ"  | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/5940/01/01 |
|  | **ФТОРУРАЦИЛ-ФАРМЕКС** | концентрат для розчину для інфузій, 50 мг/мл; по 5 мл або по 10 мл у флаконі ; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в картонній пачці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу | *за рецептом* | - | UA/13709/01/01 |
|  | **ХЛОРГЕКСИДИН** | песарії по 16 мг; по 5 песаріїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону  | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17204/01/01 |
|  | **ХЛОРГЕКСИДИН-ФАРМЕКС** | песарії по 16 мг по 5 песаріїв у стрипі; по 2 стрипи в пачці з картону | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  | Україна | ТОВ "ФАРМЕКС ГРУП" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/17610/01/01 |
|  | **ХОЛЕ-ГРАН** | гранули по 10 г у пеналі або флаконі з кришкою; по 1 пеналу або флакону в пачці з картону | ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка" | Україна | ПрАТ "Національна Гомеопатична Спілка" | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/8456/01/01 |
|  | **ХОЛІСАЛ** | гель для ротової порожнини, по 10 г гелю у тубі; по 1 тубі в картонній коробці | ТОВ "Бауш Хелс" | Україна | Фармзавод Єльфа A.Т. | Польща | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *без рецепта* | - | UA/7298/01/01 |
|  | **ЦЕНТРОЛІН** | розчин для ін`єкцій, 1000 мг/4 мл по 4 мл розчину в ампулі; по 5 ампул у касеті; по 1 або 2 касети у 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 II типу  | *за рецептом* | - | UA/16059/01/01 |
|  | **ЦЕТРОТІД® 0,25 МГ** | порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 0,25 мг 1 флакон з порошком у комплекті з 1 попередньо заповненим шприцом з розчинником (вода для ін`єкцій) по 1 мл, 1 голкою для розчинення, 1 голкою для ін`єкцій та 2 тампонами, просоченими спиртом, у контурній чарунковій упаковці; по 7 контурних чарункових упаковок в картонній коробці | Арес Трейдінг С.А. | Швейцарія | виробник нерозфасованої продукції, первинне пакування та контроль якості: Бакстер Онколоджі ГмбХ, НімеччинаФАРЕВА ПАУ 1, Франціявиробник нерозфасованої продукції, первинне пакування та контроль якості (візуальний контроль):ФАРЕВА ПАУ 2, Франціявторинне пакування:Абботт Біолоджікалз Б.В., Нідерландивідповідальний за випуск серії:Мерк Хелскеа KГаА, Німеччина  | Німеччина/Франція/Нідерланди | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* |  | UA/4898/01/01 |
|  | **ЦИДЕЛОН** | краплі очні, по 5 мл або 10 мл у флаконі; по 1 флакону в коробці у комплекті з кришкою-крапельницею | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І типу  | *за рецептом* | - | UA/4507/01/01 |
|  | **ЦИПРОФЛОКСАЦИН** | краплі очні та вушні, 3 мг/мл по 5 мл у флаконі, по 1 флакону в комплекті з кришкою-крапельницею в коробці; по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в комплекті з кришкою-крапельницею в коробці | Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я" | Україна | всі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю «Дослідний завод "ГНЦЛС", Українавсі стадії виробництва, контроль якості, випуск серії:Товариство з обмеженою відповідальністю "ФАРМЕКС ГРУП", Україна | Україна | внесення змін до реєстраційних матеріалів: Зміни І  | *за рецептом* | - | UA/4759/01/01 |

***\*у разі внесення змін до інструкції про медичне застосування***

|  |  |
| --- | --- |
| Начальник Фармацевтичного управління | Тарас ЛЯСКОВСЬКИЙ |