Додаток 3 до наказу Міністерства охорони здоров'я України 27.06.2013 № 548

## ПЕРЕЛІК лікарських засобів, щодо яких були внесені зміни до реєстраційних матеріалів, які вносяться до Державного реєстру лікарських засобів України

№ № п/ п	Назва лікарсько го засобу	Форма випуску	Заявник	Країна	Виробни к	Країна	Реєстраційна процедура	Умо ви відп уску	Рекла муван ня	Номер реєстра ційного посвідч ення
1.	АБРОЛ ®	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флакона х № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україн а	ТОВ "Кусум Фарм"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без реце nma		UA/9928 /02/01
2.	АБРОЛ ®	сироп, 30 мг/5 мл по 100 мл у флакона х № 1	ТОВ "Кусум Фарм"	Україн а	ТОВ "Кусум Фарм"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміни до інструкції для медичного застосування. Введення змін протягом 3-х місяців після затвердження	без реце nma		UA/9928 /02/02
3.	АЛЬДУР АЗИМ ®	концент рат для розчину для інфузій, 100 ОД/мл по 5 мл у флакона х № 1 у	Джензай м Юроп Б.В.	Нідерл анди	маркуван ня та вторинне пакуванн я, контроль якості ГЛЗ (за виключен ням тесту на	Велика Британі я / Німечч ина / США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності ГЕ Європейській фармакопеї для ембріональної бичачої сироватки (FBS)	за peце nmo м		UA/8093 /01/01

Дина в развите в развит										
Выпуск серії: Джензай м Лтд, Вешка Бритинія; кінцеве наповнен ня флаконів (первин с пакуванн я), проведен ня тесту на стеркльні сть: Ветгер Фарма-Фертітупт Гмох елд Ко. КТ, Німечина а, кінцеве наповнен ня флаконів (первин с пакуванн я), проведен ня тесту на стеркльні сть: Ветгер Фарма-Фертітупт Гмох елд Ко. КТ, Німечина а, кінцеве наповнен ня флаконів (первинн с пакуванн я), проведен ня тесту на стеркльні сть: Джубілен т холісте рСтіер ДЛІС, СПІА  4. АНУЗОЛІ суполит орії пусктальні і № 10 (5 х. 2) у стрипах мі"   ПАТ орії пусктальні і № 10 (5 х. 2) у стрипах мі"   ПАТ пураїн пураїн пураїн пураїн пураїн пураїн внесення змін до рестераційних матеріалів; писа пробима субстаний е кстракту матеріалів; писа пробима субстаний е кстракту матеріалів; писа пробима субстаний е кстракту матеріалів; писа писа пробима субстаний е кстракту матеріалів; писа писа пробима субстаний е кстракту матеріалів; писа писа пакуванна додаткового впробима субстаний е кстракту матеріалів; писа писа пакуванна пакуванна пакуванна писа пакуванна па			коробці							
Серії: Джензай м. Луд. Велика Бритапія; кінцеве наполнен ня філкконів (первини е нахувани я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т т холлісте р.Спер ЛЛС, США   ДАНУЗОЛ супринях в джен в додитковото виробника субстанції рехтальні і № 10 (5 х. 2) у стринях   ПАТ ми додитковото виробника субстанції рехтальні і № 10 (5 х. 2) у стринях   ПАТ додитковото виробника субстанції рехтальні і № 10 (5 х. 2) у стринях   ПАТ додитковото виробника субстанції рехтальні і № 10 (5 х. 2) у стринях   ПАТ додитковото виробника субстанції в песення змін до додитковото виробника субстанції сустанції внесення змін до додитковото виробника субстанції сустанції внесення змін до додитковото виробника субстанції сустанції екстракту   ПАТ додитковото виробника субстанції сустанції екстракту   ПАТ додитковото виробника субстанції   Пат додитковото видотковото видотковото видотков   Пат додитковото видотков   Пат додитковото видотков   Пат додитков										
Джензай м Лтд, Велика Британія; Кінцеве наповнен ня флаконів (первин серытьні сть. Ветгер фармафері уни 1 м дженчин а, кінцеве наповнен ня флаконів (первин серытьні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры па стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні сть. Джубілен т холлісте ретіеры лії с, сша стерыльні і № 10 (5 х 2 ) у стринах в м по то										
М. Л.тд.   Велика   Британія; кіпцеве   Наповнен   ня флаконів (первині а. кінцеве   наповнен   ня ня тесту на стерильні стр. Веттер фарма-фертітутіг Гмбх енд. К.б. К.Г., Нівмечнін а. кінцеве   наповнен   ня ня кінцеве   наповнен   ня ня кінцеве   наповнен   ня ня кінцеве   наповнен   ня на стерильні стр. Д. К.б. К.Г., Нівмечнін а. кінцеве   наповнен   ня на кінцеве										
Велика Бриталія; кінцеве наполнен на флаконів стерильні сть: Даубіпен на стерильні на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні на стерильні на стерильні на стерильні на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні од на представильні на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні на стерильні на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні на стерильні сть: Даубіпен на стерильні на ст						Джензай				
Бриталія; кінцеве напомнен ня постачання ембріопальної бичачої бичачої бичачої зеландію RI-CEP с 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 10 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 2 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 2 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 2 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та Канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-Rev 0 1 до затверджених із США та канади RI-CEP 2005-088-										
В   В   В   В   В   В   В   В   В   В						Велика		у зв'язку із новим		
Наповнен						Британія;		джерелом		
1						кінцеве				
1						наповнен		ембріональної		
флаконів (первин е пакування) до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 01 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 02 доб-088-Rev 03 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 02 доб-088-Rev 02 доб-088-Rev 02 доб-088-Rev 02 доб-088-Rev 03 доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із США та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до затверджених із СПА та канади R1-СЕР доб-088-Rev 04 до						ня				
Спервин   Спе						флаконів				
С пакуванн я), проведен пя тесту на стерильні сть: Ветгер фармафертігунг ГмбХ енд Ко.КТ, Німеччин а, кінпеве наповнен ня флаконів (первинн я) проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте р.Стієр Л.Л.С. С.П.А.    4.   АНУЗОЛ   супозит орії ректальні і № 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) х стрипах   ПАТ м'' к. 10 (5 х. 2) х стрипах   ПАТ м'										
Пакувани я), до затверджених із США та Канали R1-CEP доро-087-Rev 02. Заліна полістиленових сть: нажетів для эбору клітин сть: нажетів для эбору клітин додагового виробника субстанції екстракту внесення змін до без реце пла україн і і № 10 (5 х 2) у стринах   ПАТ україн для обого виробника субстанції екстракту внесення для дагового виробника субстанції екстракту внесення змін до без реце пла внесення змін до без реце пла внесення для внесення змін до без реце пла внесення для дагового виробника субстанції екстракту										
я), проведен ня тесту на стерильні сть: Веттер фармафертігунг Гмбх енд капаш R1-CEP 2005-087-Rev 02. Зміна пюлістиленових пакстів для збору клітин  ко.КГ, Німеччин а; кінцеве наповнен ня флаконів (первинн е пакуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтієр ЛІГС, США  4. АНУЗОЛІ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах  пі з СПІА та Канади R1-CEP 2005-087-Rev 02. Зміна пюлістиленових пакстів для збору клітин  полістиленових пакстів для збору клітин  полістилення для збору клітин  полістиле										
Проведен ия тесту на стерильні сть: Веттер Фарма-фертігунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччин а; кінцеве наповнен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтієр ЛЛС, США   ТМатры по										
Ня тесту на стерильні сть: Веттер Фарма Фертітунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччин а кінцеве наповнен ня флаконів (первинн е пажуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛІЛС, США    4.   АНУЗОЛ   супозит орії ректальн і № 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ україн пі № 10 (5 х. 2) у стрипах   ПАТ длаткового виробника субстанції екстракту										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ орії дек										
стерильні сть: Веттер Фарма- Фертітунг ГмбХ енд. Ко.КГ, Німеччин а; кінневе наповнен ня флаконів (первинн е пакуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛЛС, США   4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах  ПАТ "Монфар м"  Внесення змін до ресстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту										
4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах										
Веттер Фарма- Фертітунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччня а; кінцеве наповнен ня флаконів (первинн е пакуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛІЛС, США    4.   АНУЗОЛ   супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах   м"   ПАТ м" м внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення лодаткового виробника субстанції екстракту						-				
4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах         ПАТ "Мофар м"         Україн а Мизон внесення змін до виробника субстанції е внесення додаткового виробника субстанції е кнестранту         Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту										
4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах         ПАТ україн а мі" і № 10 (5 х 2) у стрипах         Україн а мі" і № 10 (5 х 2) у стрипах         ПАТ орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах         ПАТ орії внесення змін до ресстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту         Осупозит орії горії г								KJIITFIII		
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ україн а м"       ПАТ м"       Україн а м"       Внесення змін до ресстраційних матеріали матеріали внесення додаткового виробника субстанції ексгракту       UA/7303 /01/01										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах										
4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ м"       Україн а м"       ПАТ м"       Україн а м"       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       Фез реце пла       UA/7303 /01/01										
4. АНУЗОЛ       супозит ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ україн а м"       Україн а матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       Внесення змін до без реце пила       UA/7303 /01/01										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах ПАТ україн а пись внесення додаткового виробника субстанції екстракту										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ україн и № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ м"       Україн и м"       ПАТ м"       Україн и м"       Внесення змін до реєстраційних реце матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       UA/7303 /01/01										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ україн внесення змін до ресстраційних реце им а субстанції екстракту       Внесення змін до ресстраційних реце има додаткового виробника субстанції екстракту       Одаткового виробника субстанції екстракту										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах						_				
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ "Монфар м"       Україн а м"       Внесення змін до рестраційних матеріалів; внесення додаткового виробника субстанції екстракту       Фез реце пла без реце пла без реце пла внесення додаткового виробника субстанції екстракту       UA/7303										
4. АНУЗОЛ       супозит орії "Монфар ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ "Монфар м"       Україн а "Монфар м"       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       Бизансення до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії поведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛЛС, США  4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії "Монфар ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах "Тах 2) у стрипах на поведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛЛС, США  Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту						-				
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії порії пор										
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії пректальні і № 10 (5 х 2) у стрипах ПО (6 х 2) у стрипах ПО (7 х 2						_				
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах      Cтерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛІЛС, СІША      DAT "Монфар м"     M"						_				
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах ПАТ україн от трипах при										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ (3 х 2) у стрипах       Україн а м"       ПАТ (3 х 2) у стрипах       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       Внесення додаткового виробника субстанції екстракту						_				
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ ходлісте рСтіер ЛЛС, США       Україн а "Монфар м"       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       UA/7303 /01/01										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ хураїн а № 10 (5 к 2) у стрипах       ПАТ ми па						-				
4. <b>АНУЗОЛ</b> супозит орії порії порії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах трипах										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ х 2) у стрипах       Україн а "Монфар м"       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       ИА/7303 /01/01										
4. АНУЗОЛ       супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах       ПАТ х 2) у стрипах       Україн а "Монфар м"       Внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту       О1/01										
<ul> <li>4. АНУЗОЛ супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах</li> <li>ПАТ україн а "Монфар м" внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту</li> </ul>										
орії						<i>Сши</i>				
орії										
орії	4.	<b>АНУЗО</b> Л	супозит	ПАТ	Україн	ПАТ	Україн	внесення змін до	без	UA/7303
ректальн м" м" матеріалів: пта внесення додаткового виробника субстанції екстракту					_		_			
і № 10 (5 x 2) у стрипах виробника субстанції екстракту										
х 2) у додаткового виробника субстанції екстракту										
стрипах виробника субстанції екстракту										
субстанції екстракту										
екстракту	1		1							
	1									
беладонни										
	L	l						, 1		

							густого		
5.	<b>АРГОСУ</b> <b>ЛЬФАН</b>	крем 2% по 15 г, по 40 г у тубах № 1 у картонні й коробці	Фармзаво д "Єльфа А.Т."	Польщ а	Фармзаво д "Єльфа А.Т."	Польщ а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подача нової версії ASMF (Файла активних субстанцій) для суспензії сульфатіазола срібла. Зміни будуть введені протягом 6 міс. після затвердження	без peце nma	UA/1031 /01/01
6.	БЕЛАЛГІ Н	таблетки № 10 (10 х 1) у блістера х	Публічне акціонерн е товариств о Наукововиробнич ий центр "Борщагі вський хімікофармацев тичний завод"	Україн а	Публічне акціонерн е товариств о Наукововиробнич ий центр "Борщагі вський хімікофармацев тичний завод", Україна; ТОВ "Агрофарм", Україна	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	без peце nma	UA/6226 /01/01
7.	БЕЛАСТ ЕЗИН	таблетки № 10 (10 х 1) у блістера х у пачці	Публічне акціонерн е товариств о "Науково - виробнич ий центр "Борщагі вський хімікофармацев тичний завод"	Україн а	Публічне акціонерн е товариств о "Науково - виробнич ий центр "Борщагі вський хімікофармацев тичний завод", Україна; ТОВ "АГРОФ	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	без реце nma	UA/6219 /01/01

					АРМ", Україна					
8.	БЕНЗОБІ ТАЛ	порошок (субстан ція) у пакетах подвійн их із плівки поліетил енової для виробни цтва нестери льних лікарськ их форм	Товарист во 3 додатков ою відповіда льністю "ІнтерХім	Україн а, м. Одеса	Янгсу Сендзюан Фармась ютікал енд Кемікал Ко, Лтд	Китай	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника	-	-	UA/1126 9/01/01
9.	БЛАЗТЕР	ліофіліза т для розчину для інфузій по 4 мг у флакона х № 1 у картонні й коробці	Д-р Редді'с Лаборато ріс Лтд	Індія	Д-р Редді'с Лаборато ріс Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна адреси заявника; реєстрація додаткової упаковки з новим графічним зображенням	за peце nmo м	-	UA/1034 0/01/01
10.	БРОНХО ВАЛ	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флакона х	Сандоз Фармась ютікалз д.д.	Словен	Салютас Фарма ГмбХ, підприєм ство компанії Сандоз, Німеччин а; Ліхтенхел Бдт ГмбХ, Фармацо йтіше Фабрік, Німеччин а	Німечч ина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу	без peце nma		UA/9256 /01/01
11.	ВІТАМІН НИЙ ЗБІР № 2	збір по 100 г у пачках з	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна	без реце пта	-	UA/6228 /01/01

		внутріш нім пакетом; по 3 г у фільтр- пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутріш нім пакетом		ирська обл., м. Житом ир		ирська обл., м. Житом ир	назви та уточнення адреси заявника/виробни ка			
12.	ГЛІКОСТ ЕРИЛ Ф10	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за peце nmo м		UA/1859 /01/01
13.	ГЛІКОСТ ЕРИЛ Ф5	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за peце nmo м		UA/1860 /01/01
14.	ГОРОБИ НИ ЧОРНОП ЛІДНОЇ ПЛОДИ	плоди по 75 г, або по 100 г, або по 150 г у пачках з внутріш нім пакетом	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробни ка	без реце пта	-	UA/9318 /01/01
15.	ДЕРМАЗ ОЛ ®	шампун ь, 20 мг/мл по 50 мл in bulk y	КУСУМ ХЕЛТХК ЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХК ЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної	-		UA/1247 9/01/01

		флакона х № 240; по 100 мл in bulk у флакона х № 96					помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу		
16.	дермаз ол ®	шампун ь, 20 мг/мл по 8 мл у саше № 1 х 20; по 50 мл або по 100 мл у флакона х № 1	КУСУМ ХЕЛТХК ЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХК ЕР ПВТ. ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу	без реце nma	UA/6725 /01/01
17.	дисоль	розчин для інфузій по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	ЗАТ "Інфузія"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за peце nmo м	UA/1187 5/01/01
18.	ДІАНІЛ ПД 4 3 ВМІСТО М ГЛЮКОЗ И 1,36% М/ОБ/13,6 МГ/МЛ, ДІАНІЛ ПД 4 3 ВМІСТО М ГЛЮКОЗ И 3,86% М/ОБ/38,6 МГ/МЛ	розчин для перитон еального діалізу по 2000 мл розчину у пластик овому мішку "Віафле кс" PL 146-3, одинарн ому, обладна ному ін'єкційн им портом	Бакстер Хелскеа С. А.	Ірланді я	Бакстер Хелскеа С.А.	Ірланді я	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки в наказі МОЗ України від 25.12.2012 р. № 1122 щодо лікарської форми в процесі внесення змін: уточнення у специфікації та методах контролю якості лікарського засобу	за peце nmo м	UA/1242 5/01/01

та				
з'єднува				
чем, або				
у мішку				
"Твін				
Бег",				
обладна				
ному ін'єкційн				
ИМ				
портом,				
3				
інтегров				
аним за				
допомог				
ою двох				
магістра				
лей та				
Y-				
з'єднува				
ча				
порожні				
M				
пластик				
ОВИМ				
мішком				
для				
дренажу				
, вкладен				
их у				
прозори				
й				
пластик				
ОВИЙ				
пакет;				
по 5				
комплек				
тів у				
картонні				
Й				
коробці;				
по 2500				
МЛ				
розчину				
у				
пластик				
овому				
мішку				
"Віафле				
кс" PL				
146-3,				
одинарн				
ому,				
обладна				
ному				
ін'єкційн				
им				
FIIVI				

	портом				
	га				
	з'єднува				
T T	нем, або				
	у мішку				
	'Твін				
	Бег",				
	обладна				
	ному				
	н'єкційн				
	ИМ				
	портом,				
3					
	нтегров				
	аним за				
	допомог				
	ою двох				
N	магістра				
J.	пей та				
	Y-				
	з'єднува				
	на				
	порожні				
	м				
	пластик				
	ОВИМ				
	мішком				
	цля				
	дренажу				
,	вкладен				
	их у				
	прозори й				
	пластик				
	овий				
	пакет;				
	по 4				
	комплек				
T	ги у				
K	картонні				
Ì	й				
	коробці;				
Г	по 3000				
	ΜЛ				
r	розчину				
	y				
	пластик				
	овому				
N	мішку				
"	'Віафле				
	'Віафле кс" PL				
	146-3,				
	одинарн				
	ому,				
	обладна				
	ному				
	ному н'єкційн				
	п скцип				

ИМ				
портом				
та				
з'єднува				
чем, або				
у мішку				
"Твін				
For"				
Бег",				
обладна				
ному				
ін'єкційн				
ИМ				
портом,				
3				
інтегров				
аним за				
допомог				
ою двох				
магістра				
лей та				
Y-				
з'єднува				
ча				
порожні				
M				
пластик				
ОВИМ				
мішком				
для				
дренажу				
,				
вкладен				
их у				
прозори й				
пластик				
овий				
пакет;				
по 3				
комплек				
ти у				
картонн				
й				
коробці;				
по 5000				
МЛ				
розчину				
у				
пластик				
овому				
мішку				
"Віафле				
кс" PL				
146-3,				
одинарн				
ому,				
обладна				
ному				
пому				

		ін'єкційн им портом та з'єднува чем, вкладен ому у прозори й пластик овий пакет; по 2 комплек ти у картонні й коробці								
19.	I3O-МІК ® 10 МГ	таблетки по 10 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за peце nmo м		UA/3186 /01/01
20.	I3O-МІК ® 20 МГ	таблетки по 20 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за peце nmo м		UA/3186 /01/02
21.	I3O-МІК ® 5 МГ	таблетки сублінгв альні по 5 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	ТОВ Науково- виробнич а фірма "Мікрохі м"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за реце nmo м		UA/3186 /03/01
22.	ІНГАВІР ИН	капсули по 90 мг № 7 (7 х 1) у	ВАТ "Нижфар м"	Російсь ка Федера ція	ВАТ "Валента Фармацев тика"	Російсь ка Федера ція	внесення змиін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну	без реце пта	-	UA/1040 9/01/01

		блістера х					зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3- х років)		
23.	КАЛЬЦЕ МІН ® АДВАНС	таблетки , вкриті оболонк ою, № 30, № 60, № 120 у флакона х № 1 у коробці	Байєр Консьюм ер Кер АГ	Швейц арія	Контракт Фармакал Корпорей шн	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування р. "Назва і місцезнаходження в виробника"	без реце nma	UA/7110 /01/01
24.	клекса н ®	розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/1 мл по 6000 анти-Ха МО/0,6 мл у шприц- дозах № 2; по 8000 анти-Ха МО/0,8 мл у шприц- дозах № 2; по	ТОВ "Санофі- Авентіс Україна"	Україн а	Санофі Вінтроп Індастріа	Франці	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за peце nmo м	UA/7181 /01/01
25.	клекса н ®	розчин для ін'єкцій, 10000 анти-Ха МО/1 мл по 0,2 мл (2000 анти-Ха МО), або по 0,4 мл (4000 анти-Ха МО), або по 0,8 мл	ТОВ "Санофі- Авентіс"	Україн а	Санофі Вінтроп Індастріа	Франці я	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за peце nmo м	UA/7182 /01/01

26.	КУКУРУ ДЗИ СТОВПЧ ИКИ З ПРИЙМО ЧКАМИ	(8000 анти-Ха МО) у шприц-дозах № 10 (2 х 5) у коробці стовпчи ки з приймоч ками по 40 г або по 50 г у	ПрАТ "Ліктрави	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробни	без реце nma	-	UA/5866 /01/01
		пачках з внутріш нім пакетом		ир		ир	ка			
27.	ЛІДОКАЇ Н	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 в пачці з картону	TOB "HIKO"	Україн а	TOB "HIKO"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу готового лікарського засобу зі змінами в технологічному процесі та введення додаткових об'ємів серій у зв'язку зі зміною виробничих потужностей	за реце nmo м		UA/1012 0/01/01
28.	ломекс ин ®	капсули вагіналь ні м'які по 600 мг № 1 (1 х 1), № 2 (2 х 1) у блістера х	Рекордаті Аіленд Лтд	Ірланді я	Каталент Італі С.п.А.	Італія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення помилки в наказі МОЗ України від 07.03.2013 № 190 щодо написання реєстраційної процедури - зміна специфікації готового лікарського засобу; розширення меж	за peце nmo м	-	UA/6094 /01/01

							в специфікації випуску та на термін придатності визначення кількісного вмісту натрію етилпарагідрокси бензоату та натрію пропілпарагідрок сибензоату; вилучення із специфікації лікарського засобу показників "Середня маса вмісту" та "Однорідність маси"			
29.	МАТЕРИ НКИ ТРАВА	трава по 50 г або по 75 г у пачках з внутріш нім пакетом, по 1,5 г у фільтрпакетах № 20 у пачці	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробни ка	без реце nma	-	UA/3538 /01/01
30.	момеде Рм ®	мазь, 1 мг/г по 15 г у тубах № 1	Фармзаво д "Єльфа" А.Т.	Польщ а	Фармзаво д "Єльфа" А.Т.	Польщ а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника. Термін введення змін протягом 6 місяців після її затвердження	за реце пто м		UA/1096 8/01/01
31.	НІТРОСО РБІД	таблетки по 10 мг	ТОВ НВФ	Україн а	ТОВ НВФ	Україн а	внесення змін до реєстраційних	за реце		UA/6831 /01/01

		по 50 таблеток у банці № 1; по 20 таблеток у банці	"Мікрохі м"		"Мікрохі м"		матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	пто м		
32.	<b>НО-Х-ША</b> <b>®</b>	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 100 в пачці; № 5 х 1 у блістера х в пачці	АТ "Лекхім- Харків"	Україн а	АТ "Лекхім- Харків"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному оформленні упаковки № 5	за реце пто м		UA/3611 /03/01
33.	нуроф€ н ®	таблетки , вкриті оболонк ою, по 200 мг № 6 (6 х 1); № 8 (8 х 1); № 12 (12 х 1); № 24 (12 х 2) у блістера х	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернеш нл Лімітед	Сполуч ене Королі вство Велико ї Британі ї та Північ ної Ірланді ї (коротк а назва країни: Велика Британі я)	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернеш нл Лімітед	Сполуч ене Королі вство Велико ї Британі ї та Північ ної Ірланді ї (коротк а назва країни: Велика Британі я)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без реце пта		UA/6313 /02/02
34.	ОКТОСТ	розчин для ін'єкцій, 15 мкг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Феррінг Інтернеш нл Сентер СА	Швейц арія	виробниц тво, первинне пакуванн я, відповіда льний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччин	Німечч ина / Швейц арія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	за реце пто м	-	UA/1272 8/01/01

					а / вторинне пакуванн я: Феррінг Інтернеш нл Сентер СА, Швейцарі я				
35.	ПАПАВЕ РИНУ ГІДРОХЛ ОРИД	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 у пачці з картону	ТОВ "НІКО"	Україн а	ТОВ "НІКО"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: введення додаткової дільниці для всього виробничого процесу готового лікарського засобу зі змінами в технологічному процесі та введення додаткових об'ємів серій у зв'язку зі зміною виробничих потужностей	за peце nmo м	UA/1062 3/01/01
36.	ПАРАЦЕ ТАМОЛ	супозит орії ректальн і по 0,33 г № 10 (5 х 2) у стрипах	ПАТ "Монфар м"	Україн а	ПАТ "Монфар м"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у методах контролю якості готового лікарського засобу	без peце nma	UA/5984 /01/03
37.	СЕЛОФЕ Н	капсули по 10 мг № 10 (10 х 1), № 20 (10 х 2) у блістера х	ТОВ "Адамед"	Польщ а	ТОВ "Адамед" , Польща; Паб'яніць кий фармацев тичний завод Польфа А.Т., Польща	Польщ а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки з новим дизайном	за реце пто м	UA/5258 /01/01

38.	СУПЕРВІ Т	таблетки жувальн і № 30 (10 x 3) у блістера х у пачці	ПАТ "Київськи й вітамінни й завод"	Україн а, м. Київ	ПАТ "Київськи й вітамінни й завод"	Україн а, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення складу лікарського засобу	без реце пта	-	UA/5698 /01/01
39.	СУХА МІКСТУР А ВІД КАШЛЮ ДЛЯ ДІТЕЙ	порошок по 19,55 гу флакона х№ 1 у пачці	ТОВ "Тернофа рм"	Україн а	ВАТ "Тернопіл ьська фармацев тична фабрика", Україна; ТОВ "Тернофа рм", Україна	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна показника "МБЧ" в методах контролю якості	без реце nma		UA/8738 /01/01
40.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г у флакона х № 1	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спесіалті с Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного досьє)	за peце nmo м	-	UA/1257 0/01/01
41.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г іп bulk у флакона х № 50	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спесіалті с Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного досьє)	-	-	UA/1257 1/01/01

42.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г іп bulk у флакона х № 50	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спесіалті с Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного досьє)	-	-	UA/1257 1/01/02
43.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г у флакона х № 1	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спесіалті с Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного досьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного досьє)	за реце пто м	-	UA/1257 0/01/02
44.	ТЕРАФЛ Ю ЛАР	льодяни ки № 16 (8 х 2) у блістера х у коробці	Новартіс Консьюм ер Хелс СА	Швейц арія	Новартіс Фармась ютика СА, Іспанія; Кемвелл Біофарма Пвт Лімітед, Індія	Іспанія / Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви виробника активної субстанції бензоксонію хлориду без зміни місця виробництва	без реце nma		UA/7506 /02/01

45.	ТЕРАФЛ Ю ЛАР	спрей для ротової порожни ни по 30 мл у флаконі із захисни м ковпачк ом та насадко юрозпилю вачем № 1	Новартіс Консьюм ер Хелс СА	Швейц арія	Новартіс Консьюм ер Хелс СА	Швейц арія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	без реце nma		UA/7506 /01/01
46.	УРОЛЕС АН ®	сироп in bulk по 90 мл у банках № 48 у коробка х картонн их, по 180 мл у флакона х № 30 у коробка х картонн их	АТ "Галичфа рм"	Україн а	АТ "Галичфа рм"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/9518 /01/01
47.	УРОЛЕС АН ®	сироп по 90 мл у банках № 1 у пачці; по 90 мл або по 180 мл у флакона х № 1 у пачці	АТ "Галичфа рм"	Україн а	АТ "Галичфа рм"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без реце nma		UA/2727 /01/01
48.	ФЕНХЕЛ Ю ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачках з внутріш нім пакетом	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом ир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробни ка	без реце пта	-	UA/6032 /01/01

49.	ЦЕФТРІА КСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флакона х, у флакона х № 10 у контурн их чарунко вих упаковк ах у пачці	ВАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	ВАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за peцe nmo м	-	UA/6126 /01/01
50.	цефтріа ксон	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флакона х, у флакона х № 10 у контурн их чарунко вих упаковк ах у пачці	ВАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	ВАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за реце пто м	-	UA/6126 /01/02
51.	циклоф ОСФАН ®	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг у флакона х	ПАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	ПАТ "Київмед препарат"	Україн а, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробни ка	за реце пто м	-	UA/6489 /01/01
52.	ЧОРНИЦ І ПАГОНИ	пагони по 75 г у пачках з внутріш нім пакетом, по 2 г у	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом	ПрАТ "Ліктрави "	Україн а, Житом ирська обл., м. Житом	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробни	без реце пта	-	UA/3388 /01/01

фільтр-	ир	ир	ка		
пакетах № 20					

В.о. начальника Управління лікарських засобів та медичної продукції

Т. Лясковський