

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	<i>без реце пта</i>		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	<i>без реце пта</i>		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)	<i>за реце пто м</i>		UA/8093 /01/01

		коробці			стерильність), випуск серії: Джензай м Лтд, Велика Британія; кінцеве наповнен ня флаконів (первинн е пакуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Веттер Фарма- Фертігунг ГмбХ енд Ко.КГ, Німеччин а; кінцеве наповнен ня флаконів (первинн е пакуванн я), проведен ня тесту на стерильні сть: Джубілен т Холлісте рСтіер ЛЛС, США		для вже затвердженого виробника SAFC Biosciences (попередня назва JRH Biosciences) у зв'язку із новим джерелом постачання ембріональної бичачої сироватки з Нової Зеландії R1-CER 2005-088-Rev 01 до затверджених із США та Канади R1-CER 2005-087-Rev 02. Зміна поліетиленових пакетів для збору клітин			
4.	АНУЗОЛ	супозит орії ректальн і № 10 (5 х 2) у стрипах	ПАТ "Монфар м"	Україн а	ПАТ "Монфар м"	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: внесення додаткового виробника субстанції екстракту беладонни	<i>без реце пта</i>		UA/7303 /01/01

							густого			
5.	АРГОСУ ЛЬФАН	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	<i>без реце пта</i>		UA/1031 /01/01
6.	БЕЛАЛГІ Н	таблетки № 10 (10 х 1) у блістера х	Публічне акціонерн е товариств о Науково- виробнич ий центр "Борщагі вський хіміко- фармацев тичний завод"	Україн а	Публічне акціонерн е товариств о Науково- виробнич ий центр "Борщагі вський хіміко- фармацев тичний завод", Україна; ТОВ "Агрофар м", Україна	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	<i>без реце пта</i>		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 хіміко- фармацев тичний завод"	Україн а	Публічне акціонерн е товариств о "Науково - виробнич ий центр "Борщагі вський хіміко- фармацев тичний завод", Україна; ТОВ "АГРОФ	Україн а	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному зображенні розгортки пачки (для виробника ТОВ "Агрофарм")	<i>без реце пта</i>		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 з 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 реце пто 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 ія	Салютас Фарма ГмбХ, підприєм ство компанії Сандоз, Німеччин а; Ліхтенхел ьдт ГмбХ, Фармацо йтіше Фабрік, Німеччин а	Німечч ина	внесення змін до реєстраційних матеріалів: незначні зміни у виробництві готового лікарського засобу	без реце пта		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

		внутрішнім пакетом; по 3 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці або у пачці з внутрішнім пакетом		ирська обл., м. Житомир		ирська обл., м. Житомир	назви та уточнення адреси заявника/виробника			
12.	ГЛКОСТЕРИЛ Ф10	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептою		UA/1859/01/01
13.	ГЛКОСТЕРИЛ Ф5	розчин для інфузій по 200 мл або 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	за рецептою		UA/1860/01/01
14.	ГОРОБИНИ ЧОРНОПЛІДНОЇ ПЛОДИ	плоди по 75 г, або по 100 г, або по 150 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/9318/01/01
15.	ДЕРМАЗОЛ®	шампунь, 20 мг/мл по 50 мл in bulk у	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної	-		UA/12479/01/01

		флаконах № 240; по 100 мл in bulk у флаконах № 96					помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу			
16.	ДЕРМАЗОЛ®	шампунь, 20 мг/мл по 8 мл у саше № 1 х 20; по 50 мл або по 100 мл у флаконах № 1	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД.	Індія	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки у специфікації протягом терміну придатності готового лікарського засобу	<i>без рецепта</i>		UA/6725/01/01
17.	ДИСОЛЬ	розчин для інфузій по 400 мл у пляшках	ЗАТ "Інфузія"	Україна	ЗАТ "Інфузія"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання нового сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від нового виробника	<i>за рецептом</i>		UA/11875/01/01
18.	ДІАНІЛ ПД 4 З ВМІСТОМ ГЛЮКОЗИ 1,36% М/ОБ/13,6 МГ/МЛ, ДІАНІЛ ПД 4 З ВМІСТОМ ГЛЮКОЗИ 3,86% М/ОБ/38,6 МГ/МЛ	розчин для перитонеального діалізу по 2000 мл розчину у пластиковому мішку "Віафлекс" PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним портом	Бакстер Хелскеа С. А.	Ірландія	Бакстер Хелскеа С.А.	Ірландія	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	<i>за рецептом</i>		UA/12425/01/01

		та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 5 комплектів у картонній коробці; по 2500 мл розчину у пластиковому мішку "Віафлекс" PL 146-3, одинарному, обладнаному ін'єкційним								
--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--

		портом та з'єднува чем, або у мішку "Твін Бег", обладна ному ін'єкційн им портом, з інтегров аним за допомог ою двох магістра лей та Y- з'єднува ча порожні м пластик овим мішком для дренажу , вкладен их у прозори й пластик овий пакет; по 4 комплек ти у картонні й коробці; по 3000 мл розчину у пластик овому мішку "Віафле кс" PL 146-3, одинарн ому, обладна ному ін'єкційн								
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

		<p>им портом та з'єднувачем, або у мішку "Твін Бег", обладнаному ін'єкційним портом, з інтегрованим за допомогою двох магістралей та Y-з'єднувача порожнім пластиковим мішком для дренажу, вкладених у прозорий пластиковий пакет; по 3 комплекти у картонній коробці; по 5000 мл розчину у пластиковому мішку "Віафлекс" PL 146-3, одинарному, обладнаному</p>								
--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--

		ін'єкційним портом та з'єднувачем, вкладеному у прозорий пластикований пакет; по 2 комплекти у картонній коробці								
19.	ІЗО-МІК® 10 МГ	таблетки по 10 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за рецептом		UA/3186/01/01
20.	ІЗО-МІК® 20 МГ	таблетки по 20 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за рецептом		UA/3186/01/02
21.	ІЗО-МІК® 5 МГ	таблетки сублінгвальні по 5 мг № 50 у банках № 1	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	за рецептом		UA/3186/03/01
22.	ІНГАВІРІН	капсули по 90 мг № 7 (7 x 1) у	ВАТ "Нижфарм"	Російська Федерація	ВАТ "Валента Фармацевтика"	Російська Федерація	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна терміну	без рецепта	-	UA/10409/01/01

		блістерах					зберігання готового лікарського засобу (з 2-х до 3-х років)			
23.	КАЛЬЦЕ МІН® АДВАНС	таблетки, вкриті оболонкою, № 30, № 60, № 120 у флаконах № 1 у коробці	Байер Консьюмер Кер АГ	Швейцарія	Контракт Фармакал Корпорейшн	США	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення в інструкції для медичного застосування р. "Назва і місцезнаходження виробника"	без рецепта	-	UA/7110/01/01
24.	КЛЕКСАН®	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	ТОВ "Санофі-Авентіс Україна"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/7181/01/01
25.	КЛЕКСАН®	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"	Україна	Санофі Вінтроп Індастрія	Франція	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна графічного зображення первинної упаковки. Термін введення змін протягом 3 місяців після затвердження	за рецептом		UA/7182/01/01

		(8000 анти-Ха МО) у шприц- дозах № 10 (2 х 5) у коробці								
26.	КУКУРУ ДЗИ СТОВПЧ ИКИ З ПРИЙМО ЧКАМИ	стовпчи ки з приймоч ками по 40 г або по 50 г у пачках з внутріш нім паketом	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	<i>без реце пта</i>	-	UA/5866 /01/01
27.	ЛІДОКАІ Н	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10 в 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	<i>за реце пто м</i>		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	<i>за реце пто м</i>	-	UA/6094 /01/01

							в специфікації випуску та на термін придатності визначення кількісного вмісту натрію етилпарагідрокси бензоату та натрію пропілпарагідроксидбензоату; 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 внутрішнім пакетом, по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/3538/01/01
30.	МОМЕДЕРМ®	мазь, 1 мг/г по 15 г у тубах № 1	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	Фармзавод "Ельфа" А.Т.	Польща	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 рецептом		UA/10968/01/01
31.	НІТРОСО РБІД	таблетки по 10 мг	ТОВ НВФ	Україна	ТОВ НВФ	Україна	внесення змін до реєстраційних	за рецептом		UA/6831/01/01

		по 50 таблеток у банці № 1; по 20 таблеток у банці	"Мікрохім"		"Мікрохім"		матеріалів: зміна графічного зображення вторинної упаковки (зміна у маркуванні шрифтом Брайля)	пто м		
32.	НО-Х-ША®	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 5, № 100 в пачці; № 5 x 1 у блістерах в пачці	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: виправлення технічної помилки на графічному оформленні упаковки № 5	за реце пто м		UA/3611/03/01
33.	НУРОФЕН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 6 (6 x 1); № 8 (8 x 1); № 12 (12 x 1); № 24 (12 x 2) у блістерах	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна специфікації готового лікарського засобу	без реце пта		UA/6313/02/02
34.	ОКТОСТИМ	розчин для ін'єкцій, 15 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10	Феррінг Інтернешнл Сентер СА	Швейцарія	виробництво, первинне пакування, відповідальний за контроль якості, випуск серії: Феррінг ГмбХ, Німеччина	Німеччина / Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: вилучення альтернативної виробничої дільниці	за реце пто м	-	UA/12728/01/01

					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 реце пто м		UA/1062 3/01/01
36.	ПАРАЦЕ ТАМОЛ	супозит орії ректальн і по 0,33 г № 10 (5 x 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 реце пта		UA/5984 /01/03
37.	СЕЛОФЕ Н	капсули по 10 мг № 10 (10 x 1), № 20 (10 x 2) у блістера х	ТОВ "Адамед"	Польщ а	ТОВ "Адамед" , Польща; Паб'яниць 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.	СУПЕРВІТ	таблетки жувальні № 30 (10 x 3) у блістерів у пачці	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення складу лікарського засобу	без рецепта	-	UA/5698/01/01
39.	СУХА МІКСТУРА ВІД КАШЛЮ ДЛЯ ДІТЕЙ	порошок по 19,55 г у флаконів № 1 у пачці	ТОВ "Тернофарм"	Україна	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна; ТОВ "Тернофарм", Україна	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна показника "МБЧ" в методах контролю якості	без рецепта		UA/8738/01/01
40.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г у флаконів № 1	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного доосьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного доосьє)	за рецептом	-	UA/12570/01/01
41.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 2 г/0,25 г in bulk у флаконів № 50	Страйдс СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс Пвт. Лтд	Індія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: уточнення у назві лікарської форми (приведення у відповідність до оригінальних матеріалів реєстраційного доосьє від виробника та архівних матеріалів реєстраційного доосьє)	-	-	UA/12571/01/01

42.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г in bulk у флаконах № 50	Страйде СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс 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/12571/01/02
43.	ТАЗПЕН	порошок для розчину для ін'єкцій та інфузій по 4 г/0,5 г у флаконах № 1	Страйде СіАйЕс Лімітед	Кіпр	Аджіла Спеціалтіс 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 рецептою	-	UA/12570/01/02
44.	ТЕРАФЛЮЛАР	льодяники № 16 (8 x 2) у blisterах у коробці	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Фармасьютика 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 рецепта		UA/7506/02/01

45.	ТЕРАФЛЮЛАР	спрей для ротової порожнини по 30 мл у флаконі із захисним ковпачком та насадкою-розпилювачем № 1	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	Новартіс Консьюмер Хелс СА	Швейцарія	внесення змін до реєстраційних матеріалів: подання оновленого сертифіката відповідності Європейській фармакопеї для активної субстанції від уже затвердженого виробника	без рецепта		UA/7506/01/01
46.	УРОЛЕСАН®	сироп in bulk по 90 мл у банках № 48 у коробках картонних, по 180 мл у флаконах № 30 у коробках картонних	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	-		UA/9518/01/01
47.	УРОЛЕСАН®	сироп по 90 мл у банках № 1 у пачці; по 90 мл або по 180 мл у флаконах № 1 у пачці	АТ "Галичфарм"	Україна	АТ "Галичфарм"	Україна	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна методу випробувань готового лікарського засобу	без рецепта		UA/2727/01/01
48.	ФЕНХЕЛЮ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/6032/01/01

49.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 0,5 г у флаконах, у флаконах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	-	UA/6126/01/01
50.	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах, у флаконах № 10 у контурних чарункових упаковках у пачці	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: реєстрація додаткової упаковки	за рецептом	-	UA/6126/01/02
51.	ЦИКЛОФОСФАН®	порошок для розчину для ін'єкцій по 200 мг у флаконах	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна, м. Київ	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви заявника/виробника	за рецептом	-	UA/6489/01/01
52.	ЧОРНИЦІ ПАГОНИ	пагони по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом, по 2 г у	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	ПрАТ "Ліктрави"	Україна, Житомирська обл., м. Житомир	внесення змін до реєстраційних матеріалів: зміна назви та уточнення адреси заявника/виробника	без рецепта	-	UA/3388/01/01

		фільтр- пакетах № 20		ир		ир	ка			
--	--	----------------------------	--	----	--	----	----	--	--	--

В.о. начальника
Управління лікарських засобів
та медичної продукції

Т. Лясковський