

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
03.08.2020	5813-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				7 найменувань ЛЗ			
03.08.2020	5818-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	Утрожестан®	Утрожестан®	200 мг 14 капсул	всі серії	по заказу Безен Хелскеа СА	Бельгія	
03.08.2020	5819-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	----	«Ексфорж» 5мг/160мг	14 таблеток, покритих пліночною оболочкою	255964, 258396, 9J618A, АWT039007, BDC08, BFU06, F0238B03, G60N1218, H81B0519, L90959, L91158	Новартис Фармасьютика С.А.	Іспанія	
27.07.2020	5564-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				3 найменувань ЛЗ			
27.07.2020	5566-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	-	Brintellix 10 mg	10 mg № 28		H. Lundbeck A/S	--	
22.07.2020	5458-001.2/002.1/17-20	тимч. заборона	UA/8438/01/01	НАТРИО ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл у пляшці	1000420	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
22.07.2020	5460-001.3/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/14352/01/01	ПАНКРЕАТИН	гранули (субстанція) у мішках поліетиленових подвійних для виробництва нестерильних лікарських форм	190808	Деянг Сінозім Фармасьюті кал Ко. ЛТД	Китай	
21.07.2020	5393-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/8438/01/01	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл у плящі	1070420	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	
16.07.2020	5261-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/4257/01/02	МОНОСАН®	таблетки по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах	9090617	ПРО. МЕД. ЦС Прага а.т.	Чеська Республіка	Скасування розпорядження від 30.10.2018 № 9328-1.1.1/4.0/17-18
16.07.2020	5262-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/4257/01/02	МОНОСАН®	таблетки по 40 мг № 30 (10x3) у блістерах	9070617	ПРО. МЕД. ЦС Прага а.т.	Чехія	Скасування розпорядження від 23.10.2018 № 9111-1.1.1/4.0/17-18

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
14.07.2020	5217-001.3/002.0/17-20	пост. заборона	UA/4236/01/02	ЗОЛАДЕКС	капсула для підшкірного введення пролонгованої дії по 10,8 мг 1 капсула у шприц-аплікаторі із захисним механізмом	всі серії	АстраЗенека ЮК Лімітед	Велика Британія	
14.07.2020	5219-001.3/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/8438/01/01	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 400 мл у пляшці	560320	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	
14.07.2020	5222-001.3/002.0/17-20	пост. заборона	UA/5118/01/01	МНІРИН	спрей назальний, дозований, 10 мкг/дозу по 50 доз (5 мл) у флаконах № 1	всі серії	Феррінг ГмбХ	Німеччина	
09.07.2020	5066-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/5118/01/01	МНІРИН	спрей назальний, дозований, 10 мкг/дозу по 50 доз (5 мл) у флаконах № 1	R14349T	Феррінг ГмбХ	Німеччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
02.07.2020	4868-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/13007/01/02	ГЕРЦЕПТИН®	ліофілізат для концентрату для розчину для інфузій по 440 мг; у флаконі, разом з 20 мл розчинника (розчинник: бактеріостатична вода для ін'єкцій 20 мл, що містить 1,1% бензилового спирту та воду для ін'єкцій) у флаконі в картонній коробці	N3932B06	Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія	
30.06.2020	4785-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/9023/01/01	ВЕРОНА	капсули № 60 у флаконі	3117 067	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	
25.06.2020	4642-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/3834/01/01	ФУРАЗОЛІДОН	таблетки по 0,05 г по 20 таблеток у блістері; у пачці з картону	11218	ПАТ "Монфарм"	Україна	Скасування розпорядження від 19.02.2020 № 1292-001.1/002.0/17-20

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
24.06.2020	4572-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	МИДЗО	МИДЗО	капли для приема внутрь 60 мг/мл, 4 флакона с насадкой-капельницей по 15 мл каждый	всі серії	LASA LABORATORIOS	Італія	
17.06.2020	4407-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/5228/01/02	ГЛУТОКСИМ	розчин для ін'єкцій 3 % по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці з картоном	всі серії	ПрАТ "Лекхім - Харків"	Україна	
10.06.2020	4238-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/4470/01/01	КОРТЕКСИН	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения, 10 флаконов по 10 мг	всі серії	ГЕРОФАРМ	Росія	
09.06.2020	4205-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/15429/01/02	ДІАЗОЛІН-СБ-ФАРМА	драже по 50 мг № 20 (10x2) у блістерах	201119	ПАТ "Вітаміни"	Україна	
09.06.2020	4205-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/15429/01/01	ДІАЗОЛІН-СБ-ФАРМА	драже по 100 мг; по 10 драже у блістері; по 2 блістери в пачці з	201119	ПАТ "ВІТАМІНИ"	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
					картону				
09.06.2020	4219-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/9247/01/01	Plavix® 75 mg	film-tablete	9A922	Sanofi Winthrop Industrie	Франція	
04.06.2020	4163-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/9023/01/01	ВЕРОНА	капсули № 60 у флаконах	3117 030	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	
03.06.2020	4127-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	відсутній	КАТАРАКС	глазные капли, раствор 0,015% - 15 мл	всі серії	S.C. Rompharm Compani S.R.L. (К.О.Ромфарм Компани С.Р.Л.)	Румунія	
03.06.2020	4128-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/4076/01/01	ДИТИЛІН-БІОЛІК	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі	106012/19	ПАТ "ФАРМСТА НДАРТ-БІОЛІК"	Україна	Скасування розпорядження від 14.04.2020 № 2936-001.1/002.0/17-20
03.06.2020	4129-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/12951/01/01	КЕТАМІН-ЗН	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулі, у коробці з картону	03520819	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я"	Україна	Скасування розпорядження від 14.04.2020 № 2934-001.1/002.0/17-20

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
							народу"		
03.06.2020	4132-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/5185/01/01	ФЕНТАНІЛ	розчин для ін'єкцій 0,005 % по 2 мл в ампулах	04621019	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м. Харків	Україна	Скасування розпорядження від 14.04.2020 № 2937-001.1/002.0/17-20
27.05.2020	3944-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/9488/01/01	ПРОПОФОЛ-НОВО	емульсія для інфузій, 10 мг/мл	161019	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Скасування розпорядження від 14.04.2020 № 2935-001.1/002.0/17-20
21.05.2020	3791-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/17661/01/01	НЕВРАЛОН	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка в коробці	1903222, 2000033	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
14.05.2020	3656-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/7658/01/01	РИНИТ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 150 мг по 10 таблеток у стрипі; по 1 або 10 стрипів в картонній коробці	всі	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Скасування розпорядження від 07.10.2019 № 7466-001.1/002.0/17-19
13.05.2020	3617-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/10280/02/01	Mutaflor® Suspension	1 ml Ampullen	всі серії	Ardeypharm GmbH	Deutschland	
07.05.2020	3488-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/0981/02/01	ДИКЛАК® ЛІПОГЕЛЬ	гель 1 % по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	НС5441	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	
06.05.2020	3474-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/17216/01/01	СОМАТИН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,3 мг (4 МО) у флаконах №1 у комплекті з розчинником (розчин метакрезолу 0,3 %) по 1,0 мл в ампулах №1 у блістері	11119	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА"	Україна	
29.04.2020	3339-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/13224/01/01	ГЕКОТОН®	розчин для інфузій; по 400 мл у пляшках скляних	СЕ 59/2-1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Скасування розпорядження від 24.02.2020 № 1395-001.1/002.0/

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
									17-20
27.04.2020	3278-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	CORDARONE®	CORDARONE®	30 tablet 200 mg	всі серії	SANOFI	Угорщина	
27.04.2020	3279-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/12303/02/01	ТРИЗИПИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг ; по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці з картону	010617	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	Скасування розпорядження від 02.03.2020 № 1625-001.1/002.0/17-20
14.04.2020	2934-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/12951/01/01	КЕТАМІН-3Н	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл по 2 мл в ампулі, у коробці з картону	03520819	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Розпорядження скасовано від 03.06.2020 № 4129-001.1/002.0/17-20
14.04.2020	2935-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/9488/01/01	ПРОПОФОЛ-НОВО	емульсія для інфузій, 10 мг/мл	161019	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Розпорядження скасовано від 27.05.2020 № 3944-001.1/002.0/17-20

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
14.04.2020	2936-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/4076/01/01	ДИТИЛІН-БІОЛІК	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі	106012/19	ПАТ "ФАРМСТА НДАРТ-БІОЛІК"	Україна	Розпорядження скасовано від 03.06.2020 № 4128-001.1/002.0/17-20
14.04.2020	2937-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/5185/01/01	ФЕНТАНІЛ	розчин для ін'єкцій 0,005 % по 2 мл в ампулах	04621019	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м. Харків	Україна	Розпорядження скасовано від 03.06.2020 № 4132-001.1/002.0/17-20
09.04.2020	2747-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				41 найменувань ЛЗ			
09.04.2020	2748-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				33 найменувань ЛЗ			
08.04.2020	2703-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				49 найменувань ЛЗ			

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
08.04.2020	2710-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	Emend®	Emend®	3 sert Kapsul 1x125 mg sert kapsul ve 2x80 mg sert kapsuller iceren 3 gunluk tedavi paketi	713854, 803675, 814784, 904299, 907523, 910791, AM4875, B3004B03, BJW29, BXJ6281, BXJ6282, BXJ6AN2, BXJ6AN3, CD3788, DA2743, GUC101A, H1113HO4U 1, M1824B05, MR836, MW723, NF204, PC984, PK196, PT597, PW132, PW181, PW464, PW553, PW886, PX296, PX497, PX683, PX783, PX805, PY204, PY243, PY485, RA215, RA834, RB615, RC718, SO12726	MSD	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
08.04.2020	2710-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	-	Mirena® 52 mg	-	всі серії	BAYER	-	
07.04.2020	2688-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	-	Sandostatin LAR	20 mg	всі серії	NOVARTIS	-	
06.04.2020	2664-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				16 найменувань ЛЗ			
24.03.2020	2231-001.2/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/14616/01/01	ХЛОРГЕКСИДИН-ВІОЛА	розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконі полімерному	1570819	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Скасування розпорядження від 11.12.2019 № 9289-001.2/002.0/17-19
19.03.2020	2156-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/6211/01/02	СЕПТИЛ ПЛЮС	розчин 96 % по 100 мл у флаконах	80615	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	
17.03.2020	2077-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/8049/02/01	МІЛЬГАМА®	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці	19J197, 19K070	Солюфарм Фармацойтіше Ерцойгніссе ГмбХ	Німеччина	
17.03.2020	2078-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	Duphaston®	Duphaston®	10 mg Film Kapli Tablet	всі серії	Deva Holding A.S.	--	
13.03.2020	1952-001.2/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/3591/01/01	ФЛАВАМЕД® РОЗЧИН ВІД КАШЛЮ	розчин оральний, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах	всі серії	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Скасування розпорядження від 06.11.2019

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
					№ 1 з мірною ложкою				№ 8269-001.1/002.0/17-19
13.03.2020	1990-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/1952/02/01	АФЛУБІН®	краплі оральні по 20 мл у флаконі-крапельниці; по 1 флакону в картонній упаковці	1827055A	Ріхард Бітнер АГ	Австрія	
11.03.2020	1882-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/7769/01/01	МЕТФОРМІН-ТЕВА	таблетки по 500 мг по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	всі серії	ТОВ "Тева Оперейшнз Поланд"	Польща	
11.03.2020	1883-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/7795/01/02	МЕТФОРМІН-ТЕВА	таблетки по 850 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці	всі серії	ТОВ Тева Оперейшнз Поланд	Польща	
04.03.2020	1765-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	Abixa® 10 mg	Abixa® 10 mg	--	всі серії	H. Lundbeck A/S	--	
04.03.2020	1766-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				3 найменувань ЛЗ			
04.03.2020	1770-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/16066/01/01	ЕТИЛОСЕПТ 70	розчин 70% по 100 мл у флаконах	010318	ПрАТ "Біолік", Україна	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
03.03.2020	1688-001.1/002.0/17-20	часткове скасув.	UA/17134/01/01	ГЕНТАКСАН®	порошок для на шкірного застосування по 2 г, 5 г та 8 г у флаконах або флаконах-крапельницях №1	010219	ТОВ "Фармацевт ична компанія "ФарКоС"	Україна	Часткове скасування розпорядження від 02.09.2019 № 6585-001.1/002.0/17-19
02.03.2020	1625-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/12303/02/01	ТРИЗИПИН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 250 мг ; по 10 таблеток у блістері; по 4 блістери в пачці з картоном	010617	ТОВ НВФ "Мікрохім"	Україна	Розпорядження скасовано від 27.04.2020 № 3279-001.1/002.0/17-20
28.02.2020	1587-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				32 найменувань ЛЗ			
27.02.2020	1539-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				27 найменувань ЛЗ			
26.02.2020	1496-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/7516/01/01	ЦЕРЕБРОКУРИН®	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картоном	471118	ТОВ "НІР"	Україна	
25.02.2020	1411-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/1872/01/01	АТАРАКС®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по	всі серії	ЮСБ Фарма С.А.	Бельгія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
					25 мг				
25.02.2020	1448-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	ПОЛИОКСИДОНІЙ® лиоф	ПОЛИОКСИДОНІЙ®	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций во флаконах по 6 мг № 5	всі серії	ООО "НПО Петровакс Фарм"	Російська Федерація	
25.02.2020	1448-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	ЛОНГИДАЗА®	ЛОНГИДАЗА®	лиофилизат для приготовления раствора для инъекций во флаконах 3000 ME № 5	всі серії	ООО "НПО Петровакс Фарм"	Російська Федерація	
25.02.2020	1448-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	NIVALIN	NIVALIN	2,5 mg/ml, roztwor do wstrzykiwan, 10 ampulek po 1 ml	всі серії	Sopharma AD	-	
25.02.2020	1448-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	SOMAZINA	SOMAZINA	100 mg/ml solucion oral 30 ml	всі серії	Ferrer Internacional S.A.	Spain	
25.02.2020	1449-001.1/002.0/17-20	пост. заборона				23 найменувань ЛЗ			
24.02.2020	1395-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/13224/01/01	ГЕКОТОН®	розчин для інфузій; по 400 мл у пляшках скляних	CE 59/2-1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	Розпорядження скасовано від 29.04.2020 № 3339-

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
									001.1/002.0/ 17-20
19.02.2020	1291-001.1/002.0/ 17-20	пост. заборона	UA/3558/02/01	ПЕПСАН	капсули м'які по 10 капсул у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	VN0355	Лабораторії Роза-Фітофарма	Франція	
19.02.2020	1292-001.1/002.0/ 17-20	тимч. заборона	UA/3834/01/01	ФУРАЗОЛІДОН	таблетки по 0,05 г по 20 таблеток у блістері; у пачці з картону	11218	ПАТ "Монфарм"	Україна	Розпорядження скасовано від 25.06.2020 № 4642-001.1/002.0/ 17-20
19.02.2020	1294-001.1/002.0/ 17-20	пост. заборона	Xarelto	Xarelto 15 mg	Film Kapli Tablet	всі серії	Байер АГ	Німеччина	
19.02.2020	1296-001.1/002.0/ 17-20	тимч. заборона	UA/10402/01/01	АСТРАЦИТРОН	порошок для орального розчину по 20 г № 10 (10x1) у саше	391119	ТОВ "Астрафарм"	Україна	Розпорядження скасовано від 10.08.2020 № 5994-001.1/002.0/ 17-20
18.02.2020	1243-001.1/002.0/ 17-20	пост. заборона	UA/8760/01/01	Cipraleх®	10 mg Film Kapli Tablet	всі серії	Pharma Vision San. ve Tic. A.S., Istanbul	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
14.02.2020	1195-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	KEYTRUDA	KEYTRUDA	50 mg	всі серії	MSD Sharp & Dohme GmbH	Німеччина	
14.02.2020	1196-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	RELVAR	RELVAR ELLIPTA	92 microgrammi/2 2 microgrammi	всі серії	GlaxoSmithKline S.p.A.	Italia	
13.02.2020	1122-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/0987/02/02	АУГМЕНТИН™	таблетки, вкриті оболонкою, 500 мг/125 мг, по 7 таблеток у блістері (кожен блістер разом з вологозахисними гранулами-саше у пакеті з алюмінієвої фольги); по 2 блістери в пакетах у картонній упаковці	867161, 867178, 867179, 867180	СмітКляйн Бічем Фармасьюти калс	Велика Британія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
13.02.2020	1128-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/0987/02/02	АУГМЕНТИН™	таблетки, вкриті оболонкою, 500 мг/125 мг, по 7 таблеток у блістері (кожен блістер разом з вологозахисними гранулами-саше у пакеті з алюмінієвої фольги); по 2 блістери в пакетах у картонній упаковці	всі серії	СмітКляйн Бічем Фармасьюти калс	Велика Британія	Скасування розпорядження від 11.01.2020 № 154-001.1/002.0/17-20
07.02.2020	944-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/0981/02/01	ДИКЛАК® ЛІПОГЕЛЬ	гель 1 % по 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній коробці	НС5441	Салютас Фарма ГмбХ	Німеччина	Видано постійне розпорядження від 07.05.2020 № 3488-001.1/002.0/17-20
07.02.2020	948-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/3928/01/01	АТРОПІН-ДАРНИЦЯ®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2	AD30918	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9628-001.1/002.0/17-19

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
					контурні чарункові упаковки в пачці				
04.02.2020	836-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/7624/01/01	ВАЛСАРТАН	порошок (субстанція) у пакетах поліетиленових для фармацевтичного застосування	всі серії	Жейзян Хуахай Фармасьюті кал Ко., Лтд (Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd)	Китай	Скасування розпорядження від 13.07.2018 № 6217-1.1/4.0/17-18
04.02.2020	838-001.1/002.0/2-20	часткове скасув.	UA/3591/01/01	ФЛАВАМЕД® РОЗЧИН ВІД КАШЛЮ	розчин оральний, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1 з мірною ложкою	93016С	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччина	Часткове скасування розпорядження від 06.11.2019 № 8269-001.1/002.0/17-19
31.01.2020	738-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/14913/01/01	ЦИНАРІКС ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, по 600 мг № 30 (15x2) у блістерах	221	Фармацевтіше фабрік Монтавіт ГмбХ	Австрія	Скасування розпорядження від 14.08.2019 № 6165-001.1/002.0/17-19
24.01.2020	543-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	Galpseud	Galpseud	tablets for oral use	всі серії	Thornton & Ross Ltd.	UK	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
23.01.2020	509-001.2/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/5185/01/01	ФЕНТАНІЛ	розчин для ін'єкцій 0,05 мг/мл, по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері у коробці з картоном	03990919	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9629-001.1/002.0/17-19
23.01.2020	510-001.1.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/5794/01/01	СИБАЗОН	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 2 мл в ампулі, по 5 ампул в блістері, по 2 блістери в коробці з картоном	03880919	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9626-001.1/002.0/17-19
21.01.2020	442-001.1.1/002.0/17-20	пост. заборона	Botox®	Botox®	flakon, steril liyofilize formda 100 unite	всі серії	Allergan Pharmaceuticals	Ireland	
17.01.2020	363-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/7516/01/01	ЦЕРЕБРОКУРИН®	розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картоном	471118	ТОВ "НІР"	Україна	Видано постійне розпорядження від 26.02.2020 № 1496-001.1/002.0/17-20
17.01.2020	364-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/2995/01/01	ДИТИЛІН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі	sw40919	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9624-001.1/002.0/

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
									17-19
16.01.2020	306-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/4076/01/01	ДИТИЛІН-БІОЛІК	розчин для ін'єкцій. 20 мг/мл по 5 мл в ампулі у пачках	106007/19	ПАТ "ФАРМСТА НДАРТ-БІОЛІК "	Україна	Скасування розпорядження від 20.12.2019 № 9574-001.1/002.0/17-19
16.01.2020	307-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/4935/01/01	ЛІДОКАІН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій 20 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	US170419	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Скасування розпорядження від 01.11.2019 № 8131-001.1/002.0/17-19
15.01.2020	281-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/17218/01/02	ЦЕФУРОКСИМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г порошку у флаконі, in bulk: по 50 флаконів у коробці	193051151	Реюнг Фармасьютикал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	
15.01.2020	284-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/13801/01/01	АТРАКУРІУМ-НОВО	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 5 мл у флаконах	140319	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Скасування розпорядження від 21.12.2019 № 9581-001.1/002.0/17-19

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
15.01.2020	286-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/12758/01/02	ДИПРОФОЛ®	емульсія для ін'єкцій 2% по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картону	18000241	ПАТ "Фармак" (пакування із форми in bulk фірми-виробника Synthon Hispania, S.L., Іспанія (на виробничій дільниці Fresenius Kabi Austria GmbH, Австрія)	Україна	Скасування розпорядження від 20.12.2019 № 9571-001.1/002.0/17-19
15.01.2020	288-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/12758/01/01	ДИПРОФОЛ®	емульсія для ін'єкцій 1 % по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	19000015	ПАТ "Фармак", Україна (пакування із форми in bulk фірми-виробника Synthon Hispania, S.L., Іспанія (на виробничій дільниці Fresenius Kabi Austria GmbH, Австрія)	Україна	Скасування розпорядження від 20.12.2019 № 9575-001.1/002.0/17-19

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
13.01.2020	196-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/4076/01/01	ДИТИЛІН-БІОЛІК	розчин для ін'єкцій. 20 мг/мл по 5 мл в ампулі у пачках	106009/19	ПАТ "ФАРМСТА НДАРТ-БІОЛІК "	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9627-001.1/002.0/17-19
13.01.2020	198-001.1/002.0/17-20	скасув. тимч. заборони	UA/13801/01/01	АТРАКУРІУМ-НОВО	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 2,5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону	220619	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Скасування розпорядження від 23.12.2019 № 9631-001.1/002.0/17-19
11.01.2020	149-001.1/002.0/17-20	скасув. пост. заборони	UA/0655/01/02	ЛІДОКАЇН	спрей 10 %, по 38 г спрею у флаконі; по 1 флакону + 1 пластмасовий клапан-дозатор у картонній коробці	6266P1018	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	Скасування розпорядження від 19.06.2019 № 4662-001.1/002.0/17-19

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
11.01.2020	154-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/0987/02/02	АУГМЕНТИН™	таблетки, вкриті оболонкою, 500 мг/125 мг, по 7 таблеток у блістері (кожен блістер разом з вологозахисними гранулами-саше у пакеті з алюмінієвої фольги); по 2 блістери в пакетах у картонній упаковці	всі серії	СмітКляйн Бічем Фармасьюти калс	Велика Британія	Розпорядження скасовано від 13.02.2020 № 1128-001.1/002.0/17-20
11.01.2020	155-001.1/002.0/17-20	пост. заборона	UA/1952/02/01	АФЛУБІН®	краплі оральні по 20 мл, у флаконах-крапельницях;	1647033A	Ріхард Бітнер АГ	Австрія	
08.01.2020	76-001.1/002.0/17-20	тимч. заборона	UA/17218/01/02	ЦЕФУРОКСИМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г порошку у флаконі, in bulk: по 50 флаконів у коробці	193051151	Реюнг Фармасьюти кал Ко., Лтд.	Китайська Народна Республіка	Видано постійне розпорядження від 15.01.2020 № 281-001.1/002.0/17-20
03.01.2020	42-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	UA/13060/01/01	ROTARIX	1.5 Ml Oral Suspansiyon Iceren Aplikator	всі серії	ГлаксоСмітКляйн Біолоджікал з С.А.	Бельгія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 01.01.2020р. по 07.08.2020р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	Додаткова інформація
03.01.2020	44-001.2/002.0/17-20	пост. заборона	АВАСТИН®	АВАСТИН®	концентрат для розчину для інфузій, 400 мг/16 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці	всі серії	"Ф.Хоффманн-Ля Рош Лтд"	Швейцарія	