

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 25.10.2021р. по 31.10.2021р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
26.10.2021	8992-002.0.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/3906/01/03	ЛОЗАП®	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг №30 (10x3), №30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), №90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 3, 6, 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4, 6 блістерів у картонній коробці	всі серії	АТ "Санека Фармасьюті калз"; ТОВ "Зентіва"	Словацька Республіка/ Чеська Республіка
26.10.2021	8993-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/15308/01/01	ЛОЗАП® 100 ПЛЮС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/25 мг; № 30 (10x3), № 90 (10x9), по 10 таблеток у блістері; по 3 9 блістерів у картонній коробці; № 15 (15x1), № 30 (15x2), № 90 (15x6): по 15 таблеток у блістері; по 1, 2, 6 блістерів у картонній коробці	всі серії	Санofi-Авентіс Сп. з о.о.	Польща
26.10.2021	8994-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/9435/01/01	ЛОЗАП® ПЛЮС	таблетки, вкриті оболонкою, №10, №30 (10x3), №90 (10x9): по 10 таблеток у блістері; по 1, 3, 9 блістерів у картонній коробці; №30 (15x2), №90 (15x6): по 15 таблеток у блістері; по 2, 6 блістерів у картонній коробці	всі серії	ТОВ "Зентіва"	Чеська Республіка
26.10.2021	8996-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/3906/01/04	ЛОЗАП®	таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг №30 (10x3), №30 (15x2), № 60 (10x6), № 60 (15x4), № 90 (10x9), №90 (15x6): по 10 таблеток у блістері; по 3, 6, 9 блістерів у картонній коробці; по 15 таблеток у блістері; по 2, 4, 6 блістерів у картонній коробці	всі серії	АТ "Санека Фармасьюті калз"; ТОВ "Зентіва"	Словацька Республіка/ Чеська Республіка
26.10.2021	9000-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/15679/01/02	БЮФЕРОН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 5 млн МО у флаконах № 1	всі серії	Біосідус С.А.	Республіка Аргентина
26.10.2021	9001-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/15679/01/01	БЮФЕРОН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 3 млн МО у флаконах № 1	всі серії	Біосідус С.А.	Республіка Аргентина
26.10.2021	9002-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/01	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 1 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.,	Республіка Аргентина
26.10.2021	9003-001.1/002.0	пост. заборона	UA/18051/01/05	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 10 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 25.10.2021р. по 31.10.2021р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	/17-21								
26.10.2021	9004-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/14438/01/01	НЕЙТРОМАКС	розчин для ін'єкцій, 30 млн. МО (300 мкг) по 1 мл у флаконі №1 у коробці	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
26.10.2021	9005-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/07	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 40 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
26.10.2021	9006-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/06	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 20 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
26.10.2021	9008-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/04	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 4 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
26.10.2021	9009-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/03	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 3 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
26.10.2021	9010-001.1/002.0/17-21	пост. заборона	UA/18051/01/02	ГЕМАКС	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, 2 000 МО у флаконах № 1	всі серії	БІОСІДУС С.А.	Республіка Аргентина	
25.10.2021	8900-001.1/002.0/17-21	скасув. тимч. заборони	UA/3954/01/01	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 10 таблеток у контурних безчарункових упаковках	0600919	ПАТ "НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	