

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 24.04.2023р. по 30.04.2023р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
28.04.2023	4028-001.1/002.0/17-23	пост. заборона				4 найменувань ЛЗ		
28.04.2023	4033-001.1/002.0/17-23	Скасування розпорядження від 07.03.2023 № 2061-001.1/002.0/17-23	UA/3916/01/01	ТІОПЕНТАЛ	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 0,5 г; флакони з ліофілізатом	0048616	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна
25.04.2023	3854-001.1/002.0/17-23	пост. заборона	UA/17146/01/01	СІМУЛЕКТ®	ліофілізат для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 20 мг, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з розчинником (5 мл води для ін'єкцій) в ампулі, в картонній коробці	SNAX6 (ліофілізат) M0797 (розчинник)	Виробництво лікарського засобу за повним циклом та вторинне пакування, випуск серії розчинника: Новартіс Фарма Штейн АГ, Швейцарія; виробництво, контроль якості, первинне пакування розчинника: Дельфарм Діжон, Франція	Швейцарія/ Франція
25.04.2023	3855-001.1/002.0/17-23	Скасування розпорядження від 03.02.2023 № 1110-001.1/002.0.1/17-23	UA/8615/01/01	ТЕНОЧЕК®	таблетки, 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	JLD012001	Іпка Лабораторіз Лімітед	Індія
25.04.2023	3856-001.1/002.0/17-23	Скасування розпорядження від 03.02.2023 № 1112-001.1/002.0.1/17-23	UA/16700/01/01	ДИХЛОР-25	таблетки по 25 мг; по 10 таблеток в блістері, по 3 блістери в упаковці з картону	JLW022007, JLW022008	Іпка Лабораторіз Лтд.	Індія