

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.04.2024р. по 28.08.2024р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
26.04.2024	4194-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/6630/02/01	ГЕЕРДІН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 1 флакон об'ємом 10 мл з ліофілізатом в упаковці	всі серії	Гуфік Біосаінсис Лімітед	Індія	
26.04.2024	4196-001.1/002.0/17-24	Часткове скасування розпорядження від 14.09.2022 № 5702-001.1/002.0/17-22	UA/16671/01/01	УЛСЕПАН	ліофілізат для розчину для ін'єкцій, по 40 мг, 1 флакон у контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці	б.н.	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	
26.04.2024	4198-001.1/002.0/17-24	Часткове скасування розпорядження від 14.09.2022 № 5700-001.1/002.0/17-22	UA/18943/01/01	ЛПОТІОН	розчин для ін'єкцій, 600 мг/50 мл; по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в світлозахисному футлярі; по 1 світлозахисному футляру в картонній коробці	б.н.	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	
25.04.2024	4133-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/6620/01/01	ФОРТРАНС®	порошок для орального розчину; по 73,69 г порошку у пакетику; по 4 пакетики у картонній коробці	A70265	БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ	Франція	
23.04.2024	4045-001.1/002.0/17-24	тимч. заборона	UA/4935/01/01	ЛІДОКАЇН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	US130923	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	
23.04.2024	4046-001.1/002.0/17-24	тимч. заборона	UA/8331/01/01	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 200 мл у контейнерах полімерних (у вигляді флаконах)	AA10373/1-1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	
23.04.2024	4047-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/18598/01/01	БРІНЕРА	краплі очні, суспензія по 5 мл у флаконі з крапельницею; по 1 флакону з крапельницею у картонній коробці	N23366	Сентісс Фарма ПБТ.ЛТД	Індія	
23.04.2024	4048-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/18238/01/01	ТРИМЕТАЗИДИН У ДИГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	всі серії	Мапс Лабораторіс Приват Лімітед	Індія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.04.2024р. по 28.08.2024р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
23.04.2024	4048-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/18238/01/01	ТРИМЕТАЗИДИН У ДИГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	всі серії	Мапс Лабораторіс Приват Лімітед	Індія	
23.04.2024	4048-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/18238/01/01	ТРИМЕТАЗИДИН У ДИГІДРОХЛОРИД	порошок (субстанція) у подвійних поліетиленових пакетах для фармацевтичного застосування	всі серії	Мапс Лабораторіс Приват Лімітед	Індія	
23.04.2024	4050-001.1/002.0/17-24	тимч. заборона	UA/18131/01/01	ЦЕФТРИАКСОН ЮРІЯ-ФАРМ	порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флаконів з порошком у коробці	211010	ТОВ "Юрія-Фарм", Україна (пакування із форми in bulk)	Україна	
22.04.2024	3990-001.3/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11157/01/01	СОРЦЕФ®	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, для 100 мл суспензії: по 53 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	1113401	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республік а Північна Македоні я	
22.04.2024	3990-001.3/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11157/01/01	СОРЦЕФ®	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, для 100 мл суспензії: по 53 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	1113400	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республік а Північна Македоні я	
22.04.2024	3991-001.3/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11157/01/01	СОРЦЕФ®	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, для 60 мл суспензії: по 32 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	всі серії	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республік а Північна Македоні я	
22.04.2024	3991-001.3/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11157/01/01	СОРЦЕФ®	гранули для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, для 60 мл суспензії: по 32 г грануляту у флаконі з пластмасовою мірною ложкою в картонній коробці	всі серії	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республік а Північна Македоні я	
22.04.2024	3992-001.3/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11157/02/01	СОРЦЕФ®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	1112657	АЛКАЛОЇД АД Скоп'є	Республік а Північна Македоні я	