

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 16.09.2024р. по 22.09.2024р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
20.09.2024	8943-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	ОХУСОРТ	ОХУСОРТ	аерозоль	2040223, 2060224	Polfa Tarchomin S.A.	Польща	
17.09.2024	8814-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/19302/01/01	ЦЕФЕПІМ	порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 1 г у флаконі; по 50 флаконів	всі серії	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	
17.09.2024	8815-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/19301/01/01	МЕРОПЕНЕМ	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у картонній пачці	всі серії	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	
17.09.2024	8816-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/19300/01/01	ВАНКОМІЦИН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у коробці з картону	всі серії	"АбіФарм" ЛЛС	Грузія	
17.09.2024	8817-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/15696/01/03	СІНЕГРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 1 таблетці у блістері;	DA30005F	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	
17.09.2024	8819-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/10378/02/01	ПУЛЬМОЛОР®	таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	I45004A	Сава Хелскеа Лтд	Індія	
17.09.2024	8821-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/11387/01/01	НІФУРОКСАЗИД	суспензія оральна, 220 мг/5 мл; по 90 мл у флаконі або банці;	030124	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	
17.09.2024	8822-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/5140/02/01	АЛОРА®	таблетки, вкриті оболонкою по 100 мг по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в упаковці	D6A0001D	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	
16.09.2024	8791-001.1/002.0/17-24	Скасування розпорядження № 5703-001.1/002.0/17-22	UA/18394/01/01	АДЕМТА	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг; 5 флаконів	-	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	
16.09.2024	8793-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	UA/15696/01/03	СІНЕГРА	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 4 таблетки у блістері	DA30005G	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	
16.09.2024	8794-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Brilinta 90 mg	Brilinta 90 mg	90 mg, 56 tablet	VHUY	АстраЗенека АБ	Швеція	