

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 10.02.2025р. по 16.02.2025р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
14.02.2025	104-001.3/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/8637/01/02	ЛЕВОМАК	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 5 таблеток у блістері, по 1 в картонній упаковці	ELN24001	Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед	Індія	
14.02.2025	105-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	UA/7193/01/02	ДЖЕНАГРА® 50	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	всі серії	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	
14.02.2025	110-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	UA/7193/01/03	ДЖЕНАГРА® 100	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону	всі серії	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	
13.02.2025	100-001.3/002.0/17-25	Часткове скасування розпорядження від 14.09.2022 № 5682-001.1/002.0/17-22	UA/17804/01/01	ПОМПЕЗО	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у картонній коробці	2453002	Мефар Ілач Сан. А.Ш.	Туреччина	
12.02.2025	98-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	лікарські засоби, згідно з переліком (Додаток 1)	лікарські засоби, згідно з переліком (Додаток 1)	-	всі серії	-	-	
12.02.2025	99-001.3/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 02.11.2021 № 9238-001.1/002.0/17-21	UA/1853/02/01	АМБРОКСОЛ-ТЕВА	сироп, 15 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом із мірним стаканчиком у коробці	всі серії	Меркле ГмбХ (Дозвіл на випуск серії; Виробництво нерозфасованої продукції, первинна та вторинна упаковка, контроль якості)	Німеччина	