



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ В ОДЕСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Лесі Українки, 8, м. Одеса, Одеська обл., 65044, тел. (048) 786 90 40
E-mail: dls.od@dls.gov.ua, web: <https://www.dls.gov.ua/>, код ЄДРПОУ 37089367

ІНФОРМАЦІЙНО-АНАЛІТИЧНИЙ ЛИСТ

08.07.2025

м. Одеса

№ 24

Керівникам суб'єктів господарювання,
які здійснюють виробництво,
реалізацію (торгівлю), зберігання та
застосування лікарських засобів

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками в Одеській області з 30.07.2025р. по 04.07.2025р. отримала та обробила наявну інформацію і повідомляє про наступне:

I. РОЗПОРЯДЖЕННЯМИ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ ВИЛУЧЕНО З ОБІГУ

1.1. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, наступних
ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
РЕМЕСУЛІД® (реєстраційне посвідчення № UA/8173/01/01).	таблетки по 100 мг по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці з картону	170822	ПАТ "Фармак", Україна	закінчення строку тимчасової заборони (90 днів)	№414-001.1/002.0/17-25 від 30.06.2025
ДЕКСАЛГІН® (реєстраційне посвідчення № UA/9258/01/01).	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	42030	Лабораторіос Менаріні С.А., Іспанія	закінчення строку тимчасової заборони (90 днів)	№415-001.1/002.0/17-25 від 30.06.2025

1.2. шляхом знищення або повернення постачальнику, наступних ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування, фальсифікованих ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
Jardianz (Empagliflozin)	tablets, 60 таблеток у картонній коробці	904360	власник реєстраційного посвідчення BOEHRINGER INGELHEIM PROMECO. S.A. DE C.V.	надходження міжнародного повідомлення регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу <u>фальсифікованого лікарського засобу</u>	№416-001.1/002.0/17-25 від 01.07.2025



LB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками в Одеській області
№267-01.1/02.0/05.16-25 від 08.07.2025
КЕП: ЛЯШЕНКО-ЩЕРБАКОВА В. В. 08.07.2025 08:39
5E984D526F82F38F0400000E6FD8801A2377E05

NUBEQAL (Darolutamide)	tablets, 120 таблеток у картонній коробці	2120927 2129777	власник реєстраційного посвідчення BAYER DE MEXICO. S.A. DE C.V.	надходження міжнародного повідомлення регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу <u>фальсифікованого</u> <u>лікарського засобу</u>	№417- 001.1/002.0/17-25 від 01.07.2025
VYVANSE® (Lisdexamfetamine)	50 mg, tablets, по 28 таблеток у картонній коробці	8406034, 6290351	власник реєстраційного посвідчення Takeda Mexico. S.A. de C.V.	надходження міжнародного повідомлення регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу <u>фальсифікованого</u> <u>лікарського засобу</u>	№418- 001.1/002.0/17-25 від 01.07.2025

1.3. шляхом знищення або повернення постачальнику, на підставі надходження міжнародного повідомлення регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу наступних ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування фальсифікованих та ввезених з порушенням лікарських засобів (власник реєстраційного посвідчення Novo Nordisk Mexico, S.A.de C.V.):

Найменування	Дозування	Серія	Термін придатності	Причина
OZEMPIC, попередньо заповнена ручка у картонній коробці	0.25 mg, 05 mg	PP5K617	31.12.2026	Серія призначена для Колумбійського ринку виявлена в Мексиці
		PP7K381	10.2026	Відсутні дані про серію
	1.0 mg for dose, 3 ml	PP5M797	04.2027	Серії призначені для Колумбійського ринку виявлені в Мексиці
		PP5L232	12.2026	
		PP5L843	01.2027	
	1.0 mg	PAR0362 SERIAL 51746517	31.12.2026	Серії ідентифіковані як фальсифіковані
		NAR0074 SERIAL 43084149057	30.11.2025	
WEGOVY, попередньо заповнена ручка у картонній коробці	-	-	-	Продаж на неліцензованих вебсайтах
SAXENDA, попередньо заповнена ручка у картонній коробці	-	-	-	

1.4. шляхом знищення або повернення постачальнику, ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування незареєстрованих та ввезених з порушенням ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/ виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
«Diohespan max»	1000 mg tabletki, по 10 таблеток у блістері	---	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області	№420- 001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

				та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	
«FLORCONTROL»	по 10 капсул у блістері	----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Finasteridum BlueFish»	5 mg tabletки, по 10 таблеток у блістері	----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Sildenafil Ranbaxy»	100 mg tabletки, по 4 таблетки у блістері	----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Prostamol Uno»,	№ 15 в блістері	----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Omnice Ocas 0.4»	№ 10 в блістері	---	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Ibuprofen hasco»	200 mg, по 15 капсул у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

				та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	
«Pantoprazolum»	40 mg tabletki, по 14 таблеток у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Milurit»	300 mg tabletki, по 30 таблеток в скляних баночках	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«SioFor 1000»	tabletki, по 15 таблеток у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Tamoxifen-EGIS»	20 mg tabletki, по 10 таблеток у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Adenurie»	120 mg tabletki, по 14 таблеток у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Effox long 50»	50 mg tabletki, по 10 таблеток у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

				та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	
«Fitolizyna Forte»	по 10 капсул у блістері	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025
«Diprophos»	ампули	-----	з маркуванням іноземною мовою та у супроводі інструкції іноземною мовою	інформація від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області та від Головного управління Національної поліції України у Львівській області	№420-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

1.5. шляхом повернення постачальнику/ виробнику, на підставі надходження інформації від уповноваженої лабораторії (негативні сертифікати аналізу від 26.06.2025) наступного ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/ виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
АМФОЛП (реєстраційне посвідчення UA/5704/01/01)	суспензія для розчину для інфузій, 5 мг/мл; по 2 мл, або по 10 мл, або по 20 мл у скляному флаконі; по 1 флакону в блістері; по 1 блістеру разом з голкою-фільтром у блістері в картонній коробці	всі серії	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед, Індія	невідповідність вимогам МКЯ за показником: «Кількісне визначення Амфотерицину В (ММ)» (занижений), та встановлення факту незабезпечення гарантії якості лікарського засобу методами контролю якості (показник «Вміст натрію хлориду» - невідтворюваність методики).	№421-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

1.6. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, наступного ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/ виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
МІДОКАЛМ (реєстраційне посвідчення № UA/7535/01/01)	розчин для ін'єкцій; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній упаковці	A51016C	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	лист ВАТ «Гедеон Ріхтер» щодо невідповідності вимогам МКЯ за показником «Супутні домішки» (виявлення невідомої домішки)	№422-001.1/002.0/17-25 від 02.07.2025

1.7. шляхом знищення або повернення постачальнику, на підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, Головного управління Національної поліції України у Львівській області щодо виявлення в обігу на території України **ЗАБОРОНЕНИХ** до реалізації, зберігання та застосування незареєстрованих та ввезених з порушенням ЛЗ, які зазначені у Додатку 1 до цього листа.

II. ЛИСТАМИ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ:

2.1. поновлено обіг лікарських засобів шляхом скасування розпоряджень:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	№ розпорядження що відкликано	Лист Держліксслужби яким поновлено обіг
ТРАХІСАН (реєстраційне посвідчення № UA/6121/01/01)	таблетки длясмоктання; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	24F098A	Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ, Німеччина, виробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії: ТОВ «ПІК-ФАРМ», Україна.	№271-001.1/002.0/17-25 від 28.04.2025	№413-001.1/002.0/17-25 від 30.06.2025
ЕМСЕФ® 1000 (реєстраційне посвідчення № UA/9914/01/01)	порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг 1 флакон з порошком у картонній упаковці	AFIC24001, AFIC24002, AFIC24003	«НЕКТАР ЛАЙФСАЕНС ЕС ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	№309-001.1/002.0/17-25 від 16.05.2025 (часткове скасування)	№435-001.1/002.0/17-25 від 04.07.2025 (інші серії лікарських засобів, що не зазначені в розпорядженні Держліксслужби про поновлення обігу від 09.06.2025 № 357-001.1/002.0/17-25, від 11.06.2025 № 374-001.1/002.0/17-25 <u>залишаються забороненими до обігу</u>)
ЦЕФИНАК® (реєстраційне посвідчення № 16758/01/01)	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	KETC23003, KETC24001	«НЕКТАР ЛАЙФСАЕНС ЕС ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	№309-001.1/002.0/17-25 від 16.05.2025 та доповнення від 20.05.2025 № 320-001.1/002.0/17-25 (часткове скасування)	№441-001.1/002.0/17-25 від 04.07.2025 (інші серії лікарського засобу <u>залишаються забороненими до обігу</u>)

Начальник Служби

Валерія ЛЯШЕНКО-ЩЕРБАКОВА

Перелік незареєстрованих та ввезених з порушенням лікарських засобів

- серія MG2W лікарського засобу «Centrum junior» по 30 таблеток, виробництва Haleond Poland;
- серії N13B0524, N15A0524; N16A0524 лікарського засобу «Velaxin r ER 75 mg» по 28 капсул, виробництва PROTERAPIA Spotka z 0.0;
- серія A82A0824 лікарського засобу «Velaxin r ER 150 mg» по 28 капсул, виробництва PROTERAPIA Spotka z 0.0;
- серія M54C0624 лікарського засобу «Velaxin r ER 37,5 mg» по 28 капсул, виробництва PROTERAPIA Spotka z 0.0;
- серія A104502 лікарського засобу «Aerius® 5 mg» по 30 таблеток, виробництва Organon Heist Belgia;
- серії 42075B, 42120A лікарського засобу «Nebilet r 5 mg» по 28 таблеток, виробництва BERLIN-CHEMIE MENARINI;
- серія 602837 лікарського засобу «Novothyral r 100 mg + 20 mg» по 100 капсул, виробництва MERCK Warszawa;
- серії G02LBP, G02GUS лікарського засобу «Euthyrox r N 100» по 100 таблеток, виробництва MERCK Warszawa;
- серія G02CJR лікарського засобу «Euthyrox r N 50» по 100 таблеток, виробництва MERCK Warszawa;
- серія G02HVO лікарського засобу «Euthyrox r N 125» по 100 таблеток, виробництва MERCK Warszawa;
- серія G02CCL лікарського засобу «Euthyrox r N 25» по 100 таблеток, виробництва MERCK Warszawa;
- серія G02H2Q лікарського засобу «Euthyrox r N 150» по 100 таблеток, виробництва MERCK Warszawa;
- серія LX2571 лікарського засобу «Zoloft r» по 28 таблеток, виробництва Upjohn Holandia;
- серія EST23205 лікарського засобу «Escitalopram Bluefish 20mg» по 28 таблеток, виробництва Bluefish Pharmaceuticals Szwecja;
- серії 2405008828, 2305015401 лікарського засобу «Venlafaxine Bluefish XL 150mg» по 28 капсул, виробництва Bluefish Pharmaceuticals Szwecja;
- серія 0012531 лікарського засобу «CALCIUM +D3 100» по 100 таблеток, виробництва DOZ Warszawa;
- серія 011024 лікарського засобу «VALUSED 60 mg+40mg+40mg» по 30 капсул, виробництва PPF HASCO;
- серія 011124 лікарського засобу «Nifuroksazyd 200 Hasco» по 12 таблеток, виробництва PPF HASCO;
- серії 040724, 020824 лікарського засобу «Acard r 75mg» по 60 таблеток, виробництва Polpharma;
- серія PLX01FD6A лікарського засобу «Paracetamol Accord 500mg» по 50 таблеток, виробництва Accord Healthcare Polska;

- серія 24BQ024 лікарського засобу «VIGANTOL r 20000IU 10ml», виробництва PSG Health Germany,
- серія BN 53500 лікарського засобу «JuniorD3» по 30 таблеток, виробництва DOZ Polska;
- серія 2010710 лікарського засобу «BUPROPIONE DOC 150mg» по 30 compres, виробництва: Titolare DOC Italia;
- серії 12822486, 13045568 лікарського засобу «NONPRES 25mg» по 30 таблеток, виробництва ADAMED;
- серія X66V лікарського засобу «CENTRUM WOMAN» по 30 таблеток, виробництва HALEON;
- серії J84E, TE5K лікарського засобу «CENTRUM MAN50+» по 30 таблеток, виробництва HALEON;
- серія 16390221 лікарського засобу Silpiryd TEVA 50mg по 24 капсули, виробництва TEVA Warszawa;
- серія 16390321 лікарського засобу Silpiryd TEVA 50mg по 24 капсули, виробництва TEVA Warszawa;
- серія 8023938 лікарського засобу Grypolek по 24 таблеток, виробництва KATO Labs Warszawa;
- серія 061224 лікарського засобу CALCIUM HASCO ALLERGY по 150 ml, виробництва PPF HASCO-LEK;
- серія F44001A лікарського засобу NIFUROKSAZYD GEDEON RICHTER 220mg/5ml 90 ml», виробництва Gedeon richter POLSKA;
- серія P41412 лікарського засобу «Tolura r 80 mg», по 56 таблеток, виробництва KRKA Slovenia,
- серія 2654 лікарського засобу ENTEROLACTIS Duo 10 saszetek, виробництва Biofarma Warszawa;
- серія 23G0455 лікарського засобу SOLLIEVO, по 27 таблеток, виробництва Alboca Italia,;
- серія W23328 лікарського засобу «Smecta 30 saszetek», виробництва IPSEN Franja;
- серія C6H4 лікарського засобу «LITHIUM CARBONICUM GSK 250 mg», по 60 таблеток, виробництва GSK PSC Poland,;
- серія 030624/3 лікарського засобу «GINKGO BILOBA INTENSE 110 mg», по 60 капсул, виробництва DOZ Warszawa,;
- серія 1600368 лікарського засобу «Otenisept r» 100 mg», виробництва Mayr Niemcy;
- серія 211843 лікарського засобу «IBUPROFENE DOC 400 mg», по 30 compresse, виробництва Totolare Italia;
- серія DY5X лікарського засобу Theraflu EXTRA GRIP, по 14 saszetek, виробництва Haleon Poland,;
- серія 4303C60105 лікарського засобу «Femibion», по 28 таблеток та 28 капсул, виробництва Procter Poland;
- серія 20A1011 лікарського засобу «Goligas FAST», по 6 капсул, виробництва Aboca Italia;

- серія 01AF1123 лікарського засобу «Climea Forte 100 mg», по 30 таблеток, виробництва Aflofarm Farmacja Polska;
- серія 32633 лікарського засобу GINGO INTENSIVE, по 60 таблеток, виробництва Naturell Szwecja;
- серія 010621 лікарського засобу PediaMag r, по 10 bustine виробництва Pediatria,;
- серія MD4E80 лікарського засобу «Lercan r», по 56 таблеток, виробництва Irlandia;
- серія GP026S6 лікарського засобу «Bepanthen r Baby 100 g», виробництва Baer Germany;
- серія DE7137 лікарського засобу «Mirzaten*30 m»g, по 30 таблеток, виробництва KRK Slovenia;
- серія M2313619 лікарського засобу «Levetiracetam Accord 1000 mg», по 50 таблеток, виробництва ACCORD Hiszpania;
- серія 4BK484C лікарського засобу «EpiPen r Senior 0.3 ml», VIATRIS Irlandia,;
- серія ADP3W2803 лікарського засобу «Trileptal r 60mg/ml», по 250 ml, виробник: NOVARTIS Poland;
- серія 16267224 лікарського засобу «Finlepsin 200 mg», по 50 таблеток, виробництва TEVA Poland;
- серія 149867 лікарського засобу «Escitalopram Actavis 10 mg», по 28 таблеток, виробник: TEVA Poland;
- серія WM7S лікарського засобу «Augmentin 875/125 mg», по 14 таблеток, виробник: GSK Irlandia;
- серія C6H4 лікарського засобу «LITHIUM CARBONICUM GSK 250 mg», по 60 таблеток, виробництва GSK PSC Poland;
- серія 2821999 лікарського засобу «Brintellix r 10 mg», по 56 таблеток, виробництва H. Lundbeck Dania;
- серія 3949A0824 лікарського засобу «Ketilept r 25 mg», по 30 таблеток, виробництва PROTERAPIA Warszawa;
- серія 010622 лікарського засобу «Paracetamol Hasco 125 mg», по 10 czopkow, виробництва PPF HASCO-LEK Wroclaw;
- серія B6978 лікарського засобу «IBURAPID 400 Mg», по 50 таблеток, виробництва Farmak;
- серія 011222 лікарського засобу «Echinasal r 125 g», виробництва Herbarpol Wroclaw;
- серія 2306277 лікарського засобу «NUROFEN 125 Mg», по 10 czopkow, виробництва Reckit Benckiser Poland;
- серія 375305 лікарського засобу «Femoston conti 1+5 mg», по 28 таблеток, виробництва Theramex Ireland;
- серія 370510 лікарського засобу «Femoston mini 0.5+2.5 mg», по 28 таблеток, виробництва Viatris Irlandia;
- серія 2570122 лікарського засобу «LIVER COMPLEX», по 30 таблеток, виробництва Puwer Polska;

- серія 371392 лікарського засобу «Femoston mini 0.5+2.5 mg», по 28 таблеток, виробник: Viatris Irlandia;
- серія 012022 лікарського засобу «WODA MORSKA IZOTONICZNA 30 ml», виробник: Starpharma;
- серія 020723 лікарського засобу «PUDER PLYNNY Z ANESTEZYNA 100g», виробництва PPF HASKO-LEK;
- серія 02624 лікарського засобу «PARACETAMOL doz», по 60 таблеток, виробництва DOZ;
- серія 001 лікарського засобу «SELEN 100 mg», по 100 таблеток, виробництва DOZ;
- серія 010125 лікарського засобу «POROST ISLANDZKI» 30 pastylek, виробництва DOZ;
- серія 2308010 лікарського засобу «TRAN NA ODPORNOSC 60 Kapsulek», виробництва DOZ;
- серія ME5F лікарського засобу «KALIPOZ PROLONGATUM», по 60 таблеток, виробництва GlaxoSmithKline Spolka;
- серія 28242 лікарського засобу «Syrop z Porostu islandzkiego 165 ml», виробництва Domowa Apteczka Sp.;
- серія 090424 лікарського засобу «Paracetamol 120mg/5ml, по 150 g», виробництва Wroclaw;
- серія 03 2024 лікарського засобу «WITAMINA K2 D3 MK7», по 100 таблеток, виробник: Polska; серії 090124 лікарського засобу «AMOLowe na gardlo 16 pastylek», виробництва ORIFARM Dania;
- серія 080924, 091124 лікарського засобу «Ibuprofen Hasco 200 mg», по 60 kapsules, виробництва PPF HASCO-LEK;
- серія 240801 лікарського засобу «Magnefar r junior 120 ml виробництва Biofarm Polska,;
- серія 010423 лікарського засобу «Detramax по 60 таблеток, виробництва Warszawa;
- серія 800104 лікарського засобу «ENTitis по 30 pastulec», виробництва POLSKI LEK;
- серія MG4U лікарського засобу «ZENTEL r 400mg» по 1 таблеток, виробництва OMEGA Pharma International Belgia;
- серія R2300620 лікарського засобу «Memantine Accord 20mg по 56 таблеток, виробництва Accord Hiszpania;
- серія б/н лікарського засобу «Detramax zel 100ml», виробництва Polska;
- серія 16049724 лікарського засобу «Finlepsin 400 retard 400mg» по 50 таблеток, виробництва Teva Polska;
- серія 160405923 лікарського засобу «Finlepsin 400 retard 400 mg» по 30 таблеток, виробництва Teva Polska;
- серія 160401723 лікарського засобу «Finlepsin 400 retard 200mg» по 50 таблеток, виробництва Teva Polska;
- серії AEY348, AEY641 лікарського засобу «NUROFEN DLA DZIECI FORTE 100ml», виробництва Reckitt Benckiser Poland;

- серія BT16LZ2 лікарського засобу «ASPIRIN CARDIO 100mg» по 28 таблеток, виробництва BAER WARSZAWA;
- серія BT19SX1 лікарського засобу «ASPIRIN CARDIO 100mg» по 56 таблеток, виробництва BAER WARSZAWA;
- серія 16267224 лікарського засобу «Finlepsin 200mg» по 50 таблеток, виробництва: Teva Polska;
- серія D3845 лікарського засобу «Plavix 75mg» по 28 таблеток, виробництва SANOFI Francja;
- серія G0304 лікарського засобу «Plavix 75mg» по 28 таблеток, виробництва SANOFI Francja;
- серія 40138 лікарського засобу «MAGVIT r B6 по 50 таблеток, виробництва Angelini Pharma Polska;
- серія 44004376 лікарського засобу «Mollers Omega-3» по 28 rybek, виробництва Orkla Health Norwegia;
- серія 4404086 лікарського засобу «Mollers Omega-3 по 28 rybek», виробництва Orkla Health Norwegia;
- серія R2400399 лікарського засобу « Memantine Accord 20mg», по 56 таблеток, виробництва Accord Hiszpania;
- серія P2002244 лікарського засобу «Capecitabina Accord 500mg» по 120, виробництва Accord Spagna;
- серія 110 лікарського засобу «Fluiorespira 30 flagon, виробництва Zambon Italia;
- серія 250920 лікарського засобу «Soldesam 0.2% gocce orali 10 ml», виробництва Titolare;
- серія 6002547 лікарського засобу «TANTUM VERDE 3mg», по 30 pastylek, виробництва Angelini Pharma;
- серія 0575 лікарського засобу «TANTUM VERDE FORTE AEROZOL 15ml», виробництва Angelini Pharma;
- серія C902 лікарського засобу «Romantigra 20mg» по 4 таблеток, виробництва GLOBAL NAPI;
- серія 010819 лікарського засобу «Neocardina r 40g», виробництва Gerba Pol Polska;
- серія 21062022-1 лікарського засобу «PETROLEUM D4 100ml», виробництва PPH KOSMED;
- серія TEW79 лікарського засобу «Entresto 97/103mg», виробництва Novartis Europharm Irlandia;
- серія TFE93 лікарського засобу «Entresto 97/103mg», виробництва Novartis Europharm Irlandia;
- серія 20009T лікарського засобу «Levopraid r 25 mg», по 20 compresse, виробництва Titolare Teofarma ;
- серія s001P лікарського засобу «Amoxicillina e Acido Clavulanicо 875mg+125mg» по 12 bustine, виробництва ratiopharm Titolare Milano;
- серія 211387 лікарського засобу «PARACETAMOLO DOC 1000 mg» по 16 compresse, виробництва Titolare Milano;

- серія 24000158 лікарського засобу «Delicol 15ml», виробництва Neosante Health;
- серія 41007A лікарського засобу «Espumisan 100mg/ml», по 30 ml виробництва BERLIN-CHEMIE;
- серія 021222 лікарського засобу «VERNIKABON complex 100ml», виробництва Bonimed;
- серія G432A1124 лікарського засобу «Milurit r 100mg» по 50 таблеток, виробництва PROTERAPIA Warszawa;
- серія 44842 лікарського засобу «Nimesil 30 saszetek g/ 2 g», виробництва Berlin-CHEMIE MENARINI Wlochy;
- серія HL8417 лікарського засобу «Sortis R 80 80mg» по 30 таблеток, виробництва Upjohn Holandia;
- серія Y2834R лікарського засобу «Sudafed r 10 ml», виробництва Johnson & Johnson, Niemcy;
- серія TFE93 лікарського засобу ENTRESTO r 97 mg/103mg, по 14 таблеток;
- серія б/н лікарського засобу «Spamilian,5mg» по 10 таблеток, виробництва EGIS, Polska;
- серія Y1573B лікарського засобу «CRESTOR 10mg», 28 капсул, виробництва AstraZeneca S.p.A.;
- серія 60097 лікарського засобу «Gardimax 39ml», виробництва TACTICA Pharmaceuticals Sp. z o.o.;
- серія MEMSB23009A лікарського засобу «AuroMemo 10 mg», 56 таблеток, виробництва Aurovitas Pharma Polska;
- серія R2300633 лікарського засобу «Memantine Accord 10 mg», 56 таблеток, виробництва Accord Healthcare S.L.U.;
- серія 1907194 лікарського засобу «EREC Sildenafil 100mg», 12 таблеток, виробництва ADWIA company S.A.E.;
- серія 03608 лікарського засобу «Raxar r 10 mg», 30 таблеток, виробництва Titilare A.I.C.;
- серія L210068 лікарського засобу «DECADRON 4mg/1ml» 3 ампули по 1 ml», виробництва Titilare A.I.C.;
- серія H4C029B лікарського засобу «GROPRINOSIN r FORTE 1000mg» 30 таблеток, виробництва GEDEON RICHTER POLSKA Sp. z.o.o.;
- серія H32073A лікарського засобу «GROPRINOSIN r FORTE 500mg» 50 таблеток, виробництва GEDEON RICHTER POLSKA Sp. z.o.o.;
- серія 041024 лікарського засобу «Propranolol WZF 10 mg», 50 таблеток, виробництва POLPHARMA S.A.;
- серія n:98 лікарського засобу «FLUifort 2.7g/10ml sciroppo»;
- серія 00322 лікарського засобу «INOVOX Express» 24 таблетки, виробництва US Pharmacia;
- серія ST648 лікарського засобу «Strepsils r INTENSIVE» 24 таблетки, виробництва Reckitt Benckiser (Poland);
- серія WF5P лікарського засобу «Sinecod r 20 ml, 5mg/ml», виробництва Healthcare Sp.z.o.o.;

- серія D46900 лікарського засобу «Duomox r» 20 таблеток, виробництва
- серія 190324 лікарського засобу «Асепосумарол WZF 4 mg», 60 таблеток, виробництва POLRHARMA S.A.;
- серія 155332 лікарського засобу «nasic r kids 10 ml», виробництва M.C.M. Klosterfrau Healthcare Sp. z.o.o.;
- серія 010824 лікарського засобу «GELATUM ALUMINII PHOSPHORICI 250 g», виробництва «Ziololek» Sp. z.o.o.;
- серія 010323 лікарського засобу «GELATUM ALUMINII PHOSPHORICI 250 g», виробник: «Ziololek» Sp. z.o.o.;
- серія 4R21C лікарського засобу «DEPAKINE r CHRONO 300», 30 таблеток, виробництва Sanofi Sp. z.o.o.;
- серія 4R985 лікарського засобу «DEPAKINE r CHRONO 300», 30 таблеток, виробництва Sanofi Sp. z.o.o.;
- серія GA0531 лікарського засобу «DEPAKINE CHRONO 500», 30 таблеток, виробництва Sanofi Sp. z.o.o.;
- серія 011224 лікарського засобу «WITAMINA D3 4000 j.m.», 60 капсул, виробництва DOZ S.A.;
- серія 011024 лікарського засобу «WITAMINA D3 4000 j.m.» 60 капсул, виробництва DOZ S.A.;
- серія 2411041 лікарського засобу «WITAMINA D3 2000 j.m.» 60 капсул, виробництва DOZ S.A.;
- серія 329451 лікарського засобу «MOLEKIN D3 FORTE», 60 таблеток, виробництва Natur Produkt Pharma Sp. z.o.o.;
- серія 010324 лікарського засобу «PYRANTELUM OWIX», 250 mg/5ml, 15 ml, виробництва POLPHARMA S.A.;
- серія 4R03937 лікарського засобу «Pregabalin Zentiva 75 mg», по 56 капсул, виробництва Zentiva, k.s.;
- серія BA6H лікарського засобу «Seroxat 20 mg», 30 таблеток, виробництва GlaxoSmithKline;
- серія BA6H лікарського засобу «Seroxat 20 mg», 30 таблеток, виробництва GlaxoSmithKline(Ireland) Limited;
- серія T38H лікарського засобу «Seroxat 20 mg», 30 таблеток, виробництва GlaxoSmithKline(Polska);
- серія 345420 лікарського засобу «MOLEKIN D3 2000 j.m.», 60 таблеток, виробництва Natur Produkt Pharma Sp. z.o.o.;
- серії TE5K, 4P91 лікарського засобу «Centrum MAN» 30 таблеток, виробництва - GlaxoSmithKline;
- серія NN 7320 лікарського засобу «Atoris r 40mg», 90 таблеток, виробництва KRKA;
- серія DE9611 лікарського засобу «Roswera r 20 mg», 90 таблеток, виробництва KRKA;
- серія 005120 лікарського засобу «DEXOFTYAL r MD, 15 ml, виробництва TEGE Pharma B.V.;
- серія 200720 лікарського засобу «Soldesam 0,2% 10ml, виробництва Titolare A.I.C.;

- серія 110521S8 лікарського засобу «Soldesam 8mg/2ml», виробництва Titolare A.I.C.;
- серія 04320 лікарського засобу «DIBASE 50.000 U.I./2,5 ml» 1 флакон, виробництва Titolare A.I.C.;
- серія LB8550 лікарського засобу «Rosuvastatina Sandoz 40 mg, 28 таблеток, виробництва Titolare A.I.C.:Sandoz S.p.A.;
- серія 16068625 лікарського засобу «Anafranil r SR 75 74 mg», 20 таблеток, виробництва Teva Pharmaceuticals Polska Sp.z.o.o.;
- серія 13363717 лікарського засобу «ENCORTON 5 mg», 100 таблеток, виробництва Adamed Pharma S.A.;
- серія G01638 лікарського засобу «Petinimid r 250 mg», 100 капсул, виробництва G.L. Pharma GmbH;
- серія 1122998 лікарського засобу «FLUIBRON 15mg/2ml лікарського засобу», 15 небул, виробництва Chiesi Farmaceutici S.p.A.
- серія 021224 лікарського засобу «HALOPERIDOL UNIA r 2mg/ml, krople doustne roztwor 100ml», виробництва Zaklady Farmaceutyczne UNIA;
- серія A3509R лікарського засобу «Actifed (1.25 mg+30 mg + 10 mg)/5ml syrop», виробництва McNeil Healthcare Ireland;
- серія A2904R лікарського засобу «Actifed (1.25 mg+30 mg + 10 mg)/5ml syrop», виробництва McNeil Healthcare Ireland;
- серія YN21023 лікарського засобу АВАНАЛАВ®, таблетки по 100 мг; по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в пачці; виробництва АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна.