

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.07.2025р. по 13.07.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
11.07.2025	453-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 09.07.2025 № 445-001.1/002.0/17-25	UA/19921/01/01	НАЛБУФІН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	1CF30424, 1CF40424, 1CH20924	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	
11.07.2025	454-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 09.07.2025 № 449-001.1/002.0/17-25	UA/0834/01/01	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	30125	АТ "Лубнифарм"	Україна	
11.07.2025	455-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/17310/01/01	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	розчин 70 %, по 100 мл у флаконах полімерних;	010325	ТОВ "МЕДЛЕВ"	Україна	
11.07.2025	456-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6683/01/03	САЛЦИЛОВ А МАЗЬ	мазь 10 % по 25 г у тубах; по 1 тубі в пачці	030325	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	
10.07.2025	450-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ДИПРОСПАН	ДИПРОСПАН®	-	ELB04723 (термін придатності 07/2026), ELB04679 (термін придатності 06/2026)	Органон Хейст бв (для ампул: виробник за повним циклом; для попередньо наповнених шприців: виробник за повним циклом), Бельгія СЕНЕКСІ НСC (для ампул: виробник in bulk, первинне пакування; для попередньо наповнених	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.07.2025р. по 13.07.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
							шприців; виробник за повним циклом), Франція		
10.07.2025	451-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/17084/01/01	ВАЗЕЛІН БІЛИЙ	м'яка масляниста маса (субстанція) у металевих бочках для фармацевтичного застосування	24-140, 24-140/10.12, 24-142, 24-142/12.12	Мерджан Кімія Санайі ве Тікарет Анонім Шіркети	Туреччина	
09.07.2025	444-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/20262/01/01	СЕПТЕФРИЛ ВЕРДЕ ВІД БОЛЮ В ГОРЛІ	льодяники по 3 мг, зі смаком меду та апельсина; по 10 льодяників у блістері; по 2 блістери в пачці	00001	контроль серії: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанія контроль серії (мікробіологічний): Лабораторіо Ечіварне, С.А., Іспанія виробництво готової продукції, первинне і вторинне пакування, випуск серії: ЛОЗІС ФАРМАСЬЮТІК АЛС С.Л., Іспанія	Іспанія	
09.07.2025	445-001.1/002.0/17-25	Видано доповнення до розпорядження від 11.07.2025 № 453- 001.1/002.0/17-25	UA/19921/01/01	НАЛБУФІН- ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл; по 1 мл або по 2 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	1CF30424, 1CF40424, 1CH20924	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	
09.07.2025	446-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6576/01/01	ГАЛЮПРИЛ	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону	01680624	ТОВ "ХВП "Здоров'я народу", Україна	Україна	
09.07.2025	447-001.1/002.0/	пост. заборона	Tipanat® 15; Tipanat® 20;	Tipanat® 15; Tipanat® 20;	Tablets	всі серії	-	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.07.2025р. по 13.07.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	17-25		Stivarga 40 mg; Olabir; Ralmac-400	Stivarga 40 mg; Olabir; Ralmac-400					
09.07.2025	448-001.1/002.0/17-25	Часткове скасування розпорядження від 04.07.2025 № 432-001.1/002.0/17-25	незареєстровані, ввезені через Львів з Додатком	незареєстровані, ввезені через Львів з Додатком	-	-	-	-	
09.07.2025	448-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 04.07.2025 № 432-001.1/002.0/17-25	UA/17653/01/02	АВАНАЛАВ®	таблетки по 100 мг; по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в пачці; по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці	YN21023	АТ "КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД"	Україна	
09.07.2025	449-001.1/002.0/17-25	Видано доповнення до розпорядження від 11.07.2025 № 454-001.1/002.0/17-25	UA/0834/01/01	ДРОТАВЕРИ НУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	30125	АТ "Лубнифарм"	Україна	
08.07.2025	443-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 06.06.2025 № 355-001.1/002.0/17-25	UA/5704/01/01	АМФОЛІП	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	
07.07.2025	442-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/19921/01/01	НАЛБУФІН-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 1 мл або по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці, по 1 або по 2 контурні чарункові упаковки в пачці	1CG20924	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	