

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 14.07.2025р. по 20.07.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
18.07.2025	467-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	BOTOX 200U	BOTOX 200U	ліофілізовані порошки, LIOFILIZADOS, 200U	C8846C3	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND UNLIMITED COMPANY	Ірландія	
18.07.2025	468-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Bedoyecta® Tri	Bedoyecta® Tri	розчин для ін'єкцій 10,000 мг/100 мг/50 мг/2 мл, коробка з 5 одноразовими шприцами по 2 мл та з 5 одноразовими голками	400861	Laboratorios Grossman, S.A.	-	
18.07.2025	469-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Bedoyecta®	Bedoyecta®	капсули (36 мг, 5 мг, 10 мг, 0,018 мг)/ 0,5 мг/100 мг/5 мг	403396	Laboratorios Grossman, S.A.	-	
18.07.2025	470-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/18097/01/02	ВОМІКАЙНД-МД 8	таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 8 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній упаковці	7H2X001	Манкайнд Фарма Лімітед, Юніт-II	Індія	
18.07.2025	471-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 28.03.2025 № 230-001.1/002.0/17-25	UA/11313/01/01	КОМБІНІЛ® ДУО	краплі очні/вушні по 5 мл у поліетиленовому флаконі-крапельниці з кришкою-скарифікатором; по 1 флакону-крапельниці в картонній пачці	N24347A	СЕНТИСС ФАРМА ПБТ. ЛТД.	Індія	
17.07.2025	466-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ursofalk® 500 mg	Ursofalk® 500 mg	tabletki powlekane, 50 tabletek powlekanych	L24144A	DR. FALK PHARMA GmbH	Leinenweberstrasse 5, 79108 Freiburg, Niemcy	
16.07.2025	464-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/18265/01/02	ВАНКОМІЦИН- ВІСТА	ліофілізат для розчину для інфузій по 1000 мг, 1 скляний флакон з ліофілізатом, місткістю 20 мл в картонній коробці	4264005	ВЕМ Ілач Сан. ве Тік. А.С.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 14.07.2025р. по 20.07.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
16.07.2025	465-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Нуримоз® 40 mg	Нуримоз® 40 mg	-	NW4592 (термін придатності до 10.2026), PH9692 (термін придатності до 02.2027)	-	-	
15.07.2025	457-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/19195/01/01	ЄВРОФАСТ КОМБІ	капсули м'які, 200 мг/500 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	GX3010	Олів Хелскер	Індія	
15.07.2025	462-001.1/002.0/17-25	Часткове скасування розпорядження від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25			ЛЗ виробництва НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД, Індія/Nectar Lifesciences, Ltd., India	б.н.	НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД, Індія/Nectar Lifesciences, Ltd., Ind	-	
15.07.2025	463-001.1/002.0/17-25	Часткове скасування розпорядження від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25			ЛЗ виробництва НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД, Індія/Nectar Lifesciences, Ltd., India	б.н.	НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД, Індія/Nectar Lifesciences, Ltd., Ind	-	