

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
26.09.2025	674-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Pregabalin Mylan 150 mg»	«Pregabalin Mylan 150 mg»	150 mg	8182241	Mylan	France	
26.09.2025	674-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Pregabalin 150 mg»	«Pregabalin 150 mg»	150 mg	MT4626	Sandoz	-	
26.09.2025	674-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Pregabalin 150 mg»,	«Pregabalin 150 mg»	150g	4R00197	Zentiva,	-	
26.09.2025	675-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Glucophage 500 mg »	«Glucophage 500 mg »	таблетки	E216662	Merck Sante	Франція	
26.09.2025	675-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Glucophage 1000 mg»,	«Glucophage 1000 mg»,	-	E216825	Merck Sante,France	-	
26.09.2025	675-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Glucophage 1000 mg»,	«Glucophage 1000 mg»,	«Glucophage 1000 mg»,	E217304	Merck Sante,	Франція	
26.09.2025	676-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/8331/01/01	НАТРІЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках	AA4245/1-1	ТОВ "Юрія-Фарм"	Україна	
25.09.2025	663-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	23022293	Novartis Pharma	Швейцарія	
25.09.2025	663-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Anafranil 75 mg»	«Anafranil 75 mg»,	«Anafranil 75 mg»	24045263	Novartis Pharma	Швейцарія	
25.09.2025	663-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	16309623	Novartis Pharma	Швейцарія	
25.09.2025	663-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg»	24022167	Novartis Pharma	Швейцарія	
25.09.2025	664-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Inovelon 200 mg»,	«Inovelon 200 mg»,	200 mg	144155	ISAI	-	
25.09.2025	664-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Inovelon 400 mg»	«Inovelon 400 mg»	-	144958	Eisai Manufacturing Limited (GBR)	-	
25.09.2025	665-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Abilify 10 mg»	«Abilify 10 mg»	«Abilify 10 mg»	2818127	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd	GBR	
25.09.2025	665-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Abilify 15 mg»	«Abilify 15 mg»	«Abilify 15 mg»	2783678	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd	GBR	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
25.09.2025	666-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Atomoxetine Actavis 10 mg»№28	«Atomoxetine Actavis 10 mg»№28	10mg	2404485	Teva	-	
25.09.2025	666-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Atomoxetine Actavis 18 mg»№28	Atomoxetine Actavis 18 mg»№28	18 mg	26393724	Teva	-	
25.09.2025	666-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Atomoxetine Actavis 25 mg»№28	«Atomoxetine Actavis 25 mg»№28	25 mg	16400124	Teva	-	
25.09.2025	666-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Atomoxetine Actavis 10 mg»№28	«Atomoxetine Actavis 10 mg»№28	10mg	2403344	Teva	-	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	7,5 mg, «roztwor...»	D798021	Eli Lilly Nederland B.V.	Holandia	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	10 mg	D842594	Eli Lilly Nederland	-	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	10 mg	D830169D	Eli Lilly Nederland	-	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	10 mg	D811576D	Eli Lilly Nederland	-	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	5 mg	D813640C	Eli Lilly	-	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	7,5 mg	D842621	Eli Lilly Company Limited	UK	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	2,5 mg, «roztwor...»	D798532	Eli Lilly Nederland B.V.	Holandia	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	2,5 mg, «roztwor...»	D843068	Eli Lilly Nederland B.V.	Holandia	
25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen»	2,5 mg, «roztwor...»	D799418	Eli Lilly Nederland B.V.	Holandia	
25.09.2025	669-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	CIALIS 20 mg	CIALIS 20 mg (Tadalafil)	30 таблеток	AC 075060	Eli hily Australia Pty Limited	-	
25.09.2025	670-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Oprymeа 1,57 mg»	«Oprymeа 1,57 mg»	1,57 mg	DD4441	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
25.09.2025	670-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg»	1,05 mg	DD6131	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	
25.09.2025	670-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg»	1,05 mg	DD6132	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	
25.09.2025	670-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg»	1,05 mg	DD6130	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	
25.09.2025	671-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Sertralin Sandoz 100 mg»	«Sertralin Sandoz 100 mg»	100 mg	PB7801	Sandoz (S.A.D.)	-	
25.09.2025	671-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Sertralin Sandoz 100 mg»	«Sertralin Sandoz 100 mg»	100 mg	PB7800	Sandoz (S.A.D.)	-	
25.09.2025	671-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Sertralin Sandoz 50 mg»	«Sertralin Sandoz 50 mg	50 mg	PE7179	Sandoz GmbH	-	
25.09.2025	672-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Leponex 100 mg»	«Leponex 100 mg»	100 mg	8193685	Viatis	-	
25.09.2025	672-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Leponex 100 mg»	«Leponex 100 mg»	100 mg	8179843	Viatis	-	
25.09.2025	672-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Leponex 25 mg»	«Leponex 25 mg»	25 mg	8181211	Viatis	-	
25.09.2025	672-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Leponex 100 mg»	«Leponex 100 mg»	100 mg	8188878	Viatis	-	
25.09.2025	673-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Atofab» 40 mg,	«Atofab» 40 mg,	40 mg	серія G01047	Gerot,	-	
25.09.2025	673-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Atofab»	«Atofab»	60 mg	G03074	Gerot,	-	
24.09.2025	659-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15589/01/01	ГЕПАРИЗИН®	розчин для ін'єкцій по 20 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній пачці	всі серії	ТОВ "Бейцзін Кевін Технолоджі Шейр-Холдінг Ко."	Китай	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/	UA/12747/01/01	УЛСЕПАН	таблетки кишковорозчинні, по 40 мг по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній упаковці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/12659/01/01	ЛЕВОКСИМЕД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18717/01/02	ЛОРНАДО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 5 або 10 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/17118/01/01	АРТОКСАН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/14715/01/01	КАРМЕТАДИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18295/01/01	РИПРОНАТ	капсули тверді по 500 мг, по 15 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/12748/01/01	ЗИРОМИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 3 таблетки у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/14899/01/01	ДОРАМІЦИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 000 000 МО по 10 таблеток у блістері; 1 блістер в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/16529/01/01	ГАЛАРА	капсули тверді, по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18644/01/02	ЛЕКОКСА	капсули тверді по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 5 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/17608/01/01	СЕРТОФЕН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	БІОСЕЛАК	БІОСЕЛАК	капсули вагінальні тверді, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці; по 10 капсул у флаконі; по 1 флакону у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/16529/01/02	ГАЛАРА	капсули тверді, по 150 мг по 14 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ГАЛАРА	ГАЛАРА	капсули тверді, по 300 мг по 14 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ДІОГЕС	ДІОГЕС	порошок для приготування суспензії для перорального застосування.	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ЕЛФУНАТ	ЕЛФУНАТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 125,0 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістера в картонній упаковці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18437/01/01	КУЛЕНТО	гранули 4 мг по 0,5 г гранул у саше; по 28 саше у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	КЛОДИФЕН НЕЙРО	КЛОДИФЕН НЕЙРО	капсули по 10 капсул у блістері; по 2 або 3 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ЛАЦИДОФІЛ	ЛАЦИДОФІЛ	капсули, по 10 капсул в алюмінієвій блістерній упаковці; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18644/01/01	ЛЕКОКСА	капсули тверді по 100 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 або 5 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18717/01/01	ЛОРНАДО	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 4 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 5 або 10 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/17187/01/01	ЛОКСИДОЛ	таблетки по 15 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18963/01/01	НЕБІВОРЛД	таблетки по 5 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 або 6 блістерів в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ОРЦИПОЛ	ОРЦИПОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18372/01/03	РОСУСТАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 3 або по 5 або по 6 або по 9 блістерів у коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18372/01/02	РОСУСТАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 3 або по 5 або по 6 або по 9 блістерів у коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/18372/01/01	РОСУСТАР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері, по 2 або по 3 або по 5 або по 6 або по 9 блістерів у коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	СЕКНІДОКС	СЕКНІДОКС	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 1,0 г; по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	UA/16771/01/01	ФОСФОМЕД	гранули для орального розчину по 3 г у саше, по 1 або 2 саше в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	ЦЕНТРАЛ-Б	ЦЕНТРАЛ-Б	капсули тверді	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	
24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567-001.1/002.0/17-25	КЛОДИФЕН РАПІД	КЛОДИФЕН РАПІД	порошок для розчину для перорального застосування.	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш.	Туреччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2361124	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2281024	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2200824	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2210824	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2180824	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2371124	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2070524	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2160824	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2301024	Stada	-	
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enelbin 100»	«Enelbin 100»	таблетки , 100 мг	2341124	Stada	-	
24.09.2025	662-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 11.12.2024 № 11652-001.1/002.0/17-24	UA/5199/01/01	КАНДІДЕРМ	крем по 15 г крему в тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	10231477	Гленмарк Фармасьютікалз Лтд.	Індія	
22.09.2025	655-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Cialis 20 mg	Cialis 20 mg	tablet	05668	-	-	
22.09.2025	655-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	CIALIS 100 mg	CIALIS 100 mg (Tadalafil)	таблетки	AC042024	-	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.09.2025р. по 28.09.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
22.09.2025	655-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	CIALIS 200 mg	CIALIS 200 mg (Tadalafil)	таблетки	A102024	-	-	
22.09.2025	656-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Verorab»	«Verorab»	-	X1B311M	Sanofi	-	
22.09.2025	656-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Verorab»	«Verorab»	-	X1C421M	Sanofi	-	
22.09.2025	656-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Verorab»	«Verorab»	-	X1A521M	Sanofi	-	
22.09.2025	657-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Binabic 150 mg»,	«Binabic 150 mg»	«Binabic 150 mg»,	210623	ONCOG ENERIKA	-	
22.09.2025	657-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Binabic 50 mg»	«Binabic 50 mg»	50 mg	231888	Vipfarm	Poland	
22.09.2025	658-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Zonegran 100 mg»	«Zonegran 100 mg»	100 mg	G096B	Amdipharm	-	
22.09.2025	658-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	"Zonegran 50 mg»	"Zonegran 50 mg»	50 mg	F087D	Amdipharm,	-	
22.09.2025	658-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Zonegran 25 mg»	«Zonegran 25 mg»	25 mg	серія G050H	Amdipharm,	-	