

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
03.10.2025	706-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Riluzol (незареєстр.)	Riluzol 50 mg	Riluzol 50 mg	0050424	PRO.MED.CS PRAHA a.s.	CZE	
03.10.2025	706-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Riluzol (незареєстр.)	Riluzol 50 mg	Riluzol 50 mg	0060424	PRO.MED.CS PRAHA a.s.	CZE	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin (незареєстр.)	Velaxin 37,5 mg	Velaxin 37,5 mg	M53A1023	Egis	-	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin (незареєстр.)	Velaxin 37,5 mg	Velaxin 37,5 mg	M52C1023	Egis	1	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin (незареєстр.)	Velaxin 37,5 mg	Velaxin 37,5 mg	M55A0624	Egis	-	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 75 mg (незареєстр.)	Velaxin 75 mg	75 mg	3591B0724	Egis	Hungary	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 75 mg (незареєстр.)	Velaxin 75 mg	75 mg	N45A0624	Egis	Hungary	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 75 mg (незареєстр.)	Velaxin 75 mg	75 mg	M97A0424	Egis	Hungary	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 75 mg (незареєстр.)	Velaxin 75 mg	75 mg	N12B0524	Egis	Hungary	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 75 mg (незареєстр.)	Velaxin 75 mg	75 mg	A31A0824	EGIS	Hungary	
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin 150 mg (незареєстр.)	Velaxin 150 mg	150 mg	P33A0923	Egis	Hungary	
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Normeg 1000 mg (незареєстр.)	Normeg 1000 mg	1000mg	3510225	Zentiva	Chekhiya	
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Normeg 1000 mg (незареєстр.)	Normeg 1000 mg	1000mg	3620324	Zentiva	Chekhiya	
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Normeg (незареєстр.)	Normeg 500 mg	Normeg 500 mg	3100124	Zentiva	-	
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Normeg (незареєстр.)	Normeg 500 mg	Normeg 500 mg	3260324	Zentiva	-	
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Normeg (незареєстр.)	Normeg 250 mg	Normeg 250 mg	3030724	Zentiva k.s.,	-	
03.10.2025	710-	пост.	«Risipolept 4 mg	«Risipolept 4 mg »	таблетки	NCL5Q00	Фармасайнс	Канада	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.1/002.0/17-25	заборона	»						
03.10.2025	710-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rispolept Consta r (незареєстр)	Rispolept Consta r	25мг, «proszek i rozpuszczalnik...»	PJSK000	Janssen-Cilag International NV	Belgia	
03.10.2025	711-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Dulsevia (незареєстр.)	Dulsevia 30 mg	Dulsevia 30 mg	SN5591	KRKA D.D.	-	
03.10.2025	711-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Dulsevia (незареєстр.)	Dulsevia 30 mg	Dulsevia 30 mg	SN6768	KRKA D.D.	-	
03.10.2025	711-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Dulsevia (незареєстр.)	Dulsevia 60 mg	Dulsevia 60 mg	SN3842	KRKA D.D.	-	
03.10.2025	713-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Humira Pen 40 mg»	«Humira Pen 40 mg»	-	1266933	AbbVie Biotechnology GmbH	-	
03.10.2025	713-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Humira Pen (незареєстр)	Humira Pen	40 мг/0,4мл «Enjeksiyonluk...»	1271479	Vetter Farma-Fertigung GmbH	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	1,5 mg, «injekcny roztok...»	D767561H	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	1,5 mg, «injekcny roztok...»	D790273E	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	1,5 mg, «oldatos injekcio...»	D797683L	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	0,75 mg, «oldatos injekcio...»	LYXG44D	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	1,5 mg, «oldatos injekcio...»	D796047G	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Trulicity r (незареєстр)	Trulicity r	1,5 mg, «oldatos injekcio...»	LYXI64D	Eli Lilly Nederland	-	
03.10.2025	715-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Saxenda r (незареєстр)	Saxenda r	6 mg/ml	PP5N015	Novo Nordisk a/s	Dania	
03.10.2025	716-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rapamune (незареєстр)	Rapamune	1 мг/мл, «roztwor...»	CTSWV	Pfizer Europe	Бельгія	
03.10.2025	716-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rapamune™(не зареєстр.)	Rapamune™	2 mg	LF5260	Pfizer	-	
03.10.2025	716-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Rapamune 1 mg »	«Rapamune 1 mg »	таблетки	HW5405	Pfizer Inc. (Пфайзер Ейч.	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
							Сі. Пі. Корпорейшн)		
03.10.2025	716-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Raparune 1 mg »	«Raparune 1 mg »	таблетки	LN2431	Pfizer Inc. (Пфайзер Ейч. Сі. Пі.)	-	
02.10.2025	696-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Thyrosan (незареєстр.)	Thyrosan 50 mg	Thyrosan 50 mg	240402	SUN-FARM Sp. z o.o.	Poland	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	D3VV	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	CTMF	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	CATY	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	AMST	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	C6H4	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum (незареєстр.)	Lithium carbonicum 300 mg	Lithium carbonicum 300 mg	MH9154A	ONCOG ENERIKA	-	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lithium carbonicum GSK (незареєстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg	Lithium carbonicum GSK 250 mg	CAMA	GlaxoSmithKline	-	
02.10.2025	698-	пост.	HUMALOG	HUMALOG® Mix	ін'єкційна суспензія, 100	D709739A,	Eli Lilly	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.1/002.0/17-25	заборона	(фальсифікат)	25®	МО/мл, 10 мл у флаконі № 1, у коробці	D711733A, D723069C, D669594A, D709740E, D711757C, D483156A, D513762C	Compania de Mexico, S.A. de C.V.		
02.10.2025	699-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ca Atra (незареєстр.)	Ca Atra 10	Ca Atra 10	RDAAS23001	Jenome Biophar	-	
02.10.2025	700-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	JANUVIA (фальсифікат)	JANUVIA® 50 mg	таблетки № 28 у картонній коробці	W010808	MERCK SHARP & DOHME COMERCIALIZADORA S. DE R.L.DE C.V.	-	
02.10.2025	701-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ASPIRINA PROTEC (фальсифікат)	ASPIRINA PROTEC®	таблетки № 28 у картонній коробці	BT18397	Bayer Bitterfeld GmbH	-	
02.10.2025	701-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	CAFIASPIRINA (фальсифікат)	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg, (Acetylsalicylic Acid/Caffeine)	таблетки № 40 у картонній коробці	X250	з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.V.	-	
02.10.2025	701-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	CAFIASPIRINA (фальсифікат)	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg, (Acetylsalicylic Acid/Caffeine)	таблетки № 100 у картонній коробці	X25C81	з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.V.	-	
02.10.2025	702-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Абрахане (незареєстр.)	Abraxane 5mg	Abraxane 5mg	4B065B	Bristol Myers Squibb Pharma	-	
02.10.2025	702-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Абрахане (незареєстр.)	Abraxane 5mg	Abraxane 5mg	4B068B	Bristol Myers Squibb Pharma	-	
02.10.2025	702-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Абрахане (незареєстр.)	Abraxane 5mg	Abraxane 5mg	4C073C	Bristol Myers Squibb (BMS)	-	
02.10.2025	703-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Diprophos (незареєстр.)	Diprophos	Diprophos	B107643	Organon Central East GmbH	-	
02.10.2025	704-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Convulex (незареєстр.)	Convulex 500 mg	Convulex 500 mg	0A246A	Pharma GmbH	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
02.10.2025	704-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Convulex 500 mg»	«Convulex 500 mg»	«Convulex 500 mg»	0A232A	Pharma GmbH	-	
02.10.2025	705-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 03.01.2024 № 71-001.1/002.0/17-24	UA/18590/01/02	ТАЛЗЕННА	капсули по 1 мг по 30 капсул у флаконі; 1 флакон у картонній коробці з маркуванням українською мовою	2308531	Екселла ГмбХ & Ко. КГ	Німеччина	
01.10.2025	689-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Emanera 40 mg»	«Emanera 40 mg	«Emanera 40 mg	SM0939	KRKA	Словенія	
01.10.2025	690-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rovamycine (незаресстр)	Rovamycine	-	3U001	SANOFI S.P.A..	France	
01.10.2025	690-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rovamycine (незаресстр)	Rovamycine	-	3U002	SANOFI S.P.A..	France	
01.10.2025	691-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Co-Amlessa (незаресстр)	Co-Amlessa	-	NM2176	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia	Slovenia	
01.10.2025	691-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Co-amlessa (незаресстр)	Co-amlessa	-	NM3742	KRKA d.d. Novo Mesto	Slovenia	
01.10.2025	692-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Nonpres (незаресстр.)	Nonpres 25 mg	Nonpres 25 mg	13347688	Adamed Pharma s.a	-	
01.10.2025	693-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin ER 150 mg (незаресстр)	Velaxin ER 150 mg	150 mg	N45A0624	Egis	Hungary	
01.10.2025	693-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Velaxin ER 150 mg (незаресстр)	Velaxin ER 150 mg	150 mg	A81A0824	Egis	Hungary	
01.10.2025	694-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mirtadepi 30 mg (незаресстр)	Mirtadepi 30 mg	30 mg	143412	Salutas Farma	Germany	
01.10.2025	694-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mirtadepi 30 mg (незаресстр)	Mirtadepi 30 mg	30 mg	160099	Salutas Farma	Germani	
01.10.2025	695-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Emend (незаресстр.)	Emend	Emend	Z003211	Merck Sharp Dohme B.V.	-	
01.10.2025	695-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Emend (незаресстр.)	Emend 80 mg	Emend 80 mg	Y019014	Merck Sharp & Dohme B.V.	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
01.10.2025	695-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Emend (незареєстр.)	Emend 80 mg	Emend 80 mg	Y12624	Merck Sharp & Dohme B.V..	-	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mirzaten (незареєстр.)	Mirzaten 15 mg	Mirzaten 15 mg	DE5977	KRKA, d.d., Novo mesto	-	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mirzaten (незареєстр.)	Mirzaten 30 mg	Mirzaten 30 mg	DF2712	KRKA d.d Novo Mesto	-	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mirzaten 30 mg»	«Mirzaten 30 mg»,	«Mirzaten 30 mg»,	DF2765	KRKA d.d Novo Mesto	-	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mirzaten 15 mg»	"Mirzaten 15 mg»	«Mirzaten 15 mg"	DE3514	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mirzaten 45 mg»	«Mirzaten 45 mg»,	«Mirzaten 45 mg"	DE6359	KRKA, d.d., Novo mesto	Slovenia	
30.09.2025	685-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mirzaten (незареєстр.)	Mirzaten 45 mg	Mirzaten 45 mg	DE6357	KRKA, d.d., Novo mesto	-	
30.09.2025	686-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Торомак (незареєстр.)	Topomax 50 mg	Topomax 50 mg	24FQ205	Janssen	-	
30.09.2025	686-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Торомак (незареєстр.)	Topomax 25 mg	Topomax 25 mg	24BQ338	Janssen	-	
30.09.2025	686-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Торомак (незареєстр.)	Topomax 25 mg	Topomax 25 mg	24CQ391	Janssen Cilag C.p.A	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 3 mg	Rybelsus 3 mg	PS6LY69	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	P08A948	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 14 mg	Rybelsus 14 mg	PS6ML93	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 14 mg	Rybelsus 14 mg	RS6NF23	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	PS6LW73	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	PS6MK71	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незареєстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	RS6NC32	Novo Nordisk	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	PS6MF88	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 7 mg	Rybelsus 7 mg	RS6NG90	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 3 mg	Rybelsus 3 mg	PS6LM83	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 3 mg	Rybelsus 3 mg	PS6ML41	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 14 mg	Rybelsus 14 mg	RS6NF24	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	687-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rybelsus (незаресстр.)	Rybelsus 3 mg	Rybelsus 3 mg	RS6NJ59	Novo Nordisk	-	
30.09.2025	688-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Cipralex (незаресстр.)	Cipralex 10 mg	Cipralex 10 mg	2796815	LUNDBECK	-	
30.09.2025	688-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Cipralex (незаресстр.)	Cipralex 10 mg	Cipralex 10 mg	2811473	LUNDBECK	-	
29.09.2025	677-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Sabril 500 mg»	«Sabril 500 mg»	таблетки	4006C	PATHEON FRANCE	France	
29.09.2025	677-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Sabril 500 mg»	«Sabril 500 mg»	таблетки	3037C	PATHEON FRANCE	Франція	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 500 mg (незаресстр.)	Depakine Chrono 500 mg	500 mg	FA4371	Sanofi Winthrop Industrie	France	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 500 mg (незаресстр.)	Depakine Chrono 500 mg	500 mg	FA4370	Sanofi Winthrop Industrie	France	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 500 mg (незаресстр.)	Depakine Chrono 500 mg	500 mg	FA5211	Sanofi Winthrop Industrie	France	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 300 mg (незаресстр.)	Depakine Chrono 300 mg	300 mg	FA4526	SANOFI-AVENTIS FRANCE	France	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 300 mg	Depakine Chrono 300 mg	300 mg	FA4525	SANOFI-AVENTIS	FRANCE	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.09.2025р. по 05.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
			(незаресстр)						
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 500 mg (незаресстр)	Depakine Chrono 500 mg	500 mg	4R710	Sanofi Winthrop Industrie	France	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine (незаресстр.)	Depakine 150 ml	Depakine 150 ml	682	Sanofi Winthrop Industrie	-	
29.09.2025	678-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Depakine Chrono 500 mg (незаресстр)	Depakine Chrono 500 mg	500 mg	FA4780	Sanofi Winthrop Industrie	France	
29.09.2025	679-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/16273/01/01	ЕЗОМЕР	таблетки гастрорезистентні по 40 мг, по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери у картонній коробці	226900, 226906	ЛАНП САН ПРОСПЕРО С.П.А.	Італія	
29.09.2025	680-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Dostinex 0,5 mg»	«Dostinex 0,5 mg»	«Dostinex 0,5 mg»	LP4963	Пфайзер Італія С.р.л. / Pfizer Italia S.r.l	Італія	
29.09.2025	680-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Dostinex 0,5 mg»	«Dostinex 0,5 mg»	«Dostinex 0,5 mg»	MA3339	Пфайзер Італія С.р.л. / Pfizer Italia S.r.l, країна- Італія	Італія	
29.09.2025	681-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	1018481	Polfarmex S.A.	Польща (Poland)	
29.09.2025	681-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	1018491	Polfarmex S.A.	Польща (Poland)	
29.09.2025	681-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	«Danazol 200 mg»	1024441	Polfarmex S.A.	Польща (Poland)	
29.09.2025	682-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Litalir 500 mg»	«Litalir 500 mg»	500 mg	4J07446	Aca Muller/Adag Pharma	Germany	
29.09.2025	682-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Litalir 500 mg»	«Litalir 500 mg»	500 mg	4J07447	Aca Muller/Adag Pharma	Germany	