

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
10.10.2025	804-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/6576/01/01	ГАЛОПРИЛ	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону	01680624	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна	Україна	
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Meropenem Trihydrate Sterile (АФІ незареєстр.)	Meropenem Trihydrate Sterile	-	всі серії	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited	Індія/India	
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Sodium Carbonate Sterile (АФІ незареєстр.)	Sodium Carbonate Sterile	-	всі серії	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited	Індія/India	
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Meropenem for injection (АФІ незареєстр.)	Meropenem for injection (Sterile Blend)	-	всі серії	Юджія Фарма Спешіелітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited	Індія/India	
10.10.2025	806-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Yondtlis (незареєстр.)	Yondtlis 1 mg	Yondtlis 1 mg	23333	Pharma mar	Spain	
10.10.2025	807-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Latuda (незареєстр.)	Latuda 37 mg	Latuda 37 mg	0048	Angelini	Italy	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamictal (незареєстр.)	Lamictal 100 mg	Lamictal 100 mg	9ТКА	GSK	-	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamictal (незареєстр.)	Lamictal 100 mg	Lamictal 100 mg	8VVA	GSK	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamictal 100 mg (не зареєстр.)	Lamictal 100 mg	Lamictal 100 mg	CMKS	GSK	-	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamictal 100 mg (не зареєстр)	Lamictal 100 mg	Lamictal 100 mg	APHD	GSK	-	
10.10.2025	809-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 03.04.2025 № 242-001.1/002.0/17-25	UA/7537/01/01	ОКОМІСТИН®	краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01 %; по 5 мл у флаконі полімерному з крапельницею; по 1 флакону в пачці з картону	50824	АТ «Фармак»	Україна	
10.10.2025	810-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Edronax 4 mg (не зареєстр)	Edronax 4 mg	Edronax 4 mg	HR0338	Pfizer	-	
10.10.2025	811-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Valamor 200 mg (не зареєстр)	Valamor 200 mg	Valamor 200 mg	A018EF	Farmanova	-	
10.10.2025	812-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	KEYTRUDA (фальсифікат)	KEYTRUDA (pembrolizumab), 100mg/4mL	асептично оброблені парентеральні розчини малого об'єму	Y005786	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICAL LTD	-	
10.10.2025	813-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mementine Orion 20 mg»	«Mementine Orion 20 mg»	таблетки	CDM7J011D	Orion Pharma	-	
10.10.2025	813-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mementine Orion 10 mg (нераєстр)	Mementine Orion 10 mg	Mementine Orion 10 mg	CDM6K010D	Orion Pharma	-	
10.10.2025	814-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ОРРҮ (фальсифікат)	ОРРҮ (morphine), 10mg/mL	розчин для ін'єкцій, 1 мл, 50 ампул	48170003	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	-	
10.10.2025	815-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Aromasin 25 mg (не зареєстр)	Aromasin 25 mg	Aromasin 25 mg	LR4513	Pfizer	-	
10.10.2025	816-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Concor 5 mg (не зареєстр)	Concor 5 mg	Concor 5 mg	G02G68	Merck	-	
10.10.2025	816-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Concor 5 mg (не зареєстр)	Concor 5 mg	Concor 5 mg	G02AS9	Merck	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
10.10.2025	817-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ospolot 200 mg (не зареєстр)	Ospolot 200 mg	Ospolot 200 mg	0024001316	Desitin	-	
10.10.2025	817-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ospolot 200 mg (незареєстр)	Ospolot 200 mg	Ospolot 200 mg	0024002847	Desitin	-	
10.10.2025	818-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Afluditen 25 mg (не зареєстр)	Afluditen 25 mg	Afluditen 25 mg	2408074	Farmacia Martin a.s.,	-	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pamifos 3 mg»	Pamifos 3 mg»	"Pamifos 3 mg»,	K220617A	Medac	-	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Pamifos 3 mg»	«Pamifos 3 mg»	"Pamifos 3 mg»,	K230645B	MEDAC	-	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pamifos (незареєстр.)	Pamifos 3 mg	Pamifos 3 mg	K230645B	MEDAC	-	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pamifos (незареєстр.)	Pamifos 3 mg	Pamifos 3 mg	K220617A	Medac	-	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pamifos 3 mg (незареєстр)	Pamifos 3 mg	3 mg	K220547R	Medac GmbX	Germany	
10.10.2025	820-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg (не зареєстр)	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg	IASB22002B	Aurovitas Pharma	-	
10.10.2025	820-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg (не зареєстр)	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg	Ibandonic Acid Aurovitas 150 mg	IASB24001C	Aurovitas Pharma	-	
10.10.2025	821-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ebixa 10 mg (незареєстр)	Ebixa 10 mg	Ebixa 10 mg	800023300	H. LUNDBECK A/S (DNK)	-	
10.10.2025	822-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Nakom 100 mg (незареєстр)	Nakom 100 mg	Nakom 100 mg	NS6384	Sandoz	-	
10.10.2025	823-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Protopic 30g (не зареєстр)	Protopic 30g	Protopic 30g	098817	Leo Laboratories	-	
10.10.2025	823-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Protopic 10g (не зареєстр)	Protopic 10g	Protopic 10g	C72464	Leo Laboratories	-	
10.10.2025	824-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Adenuric 80 mg (не зареєстр)	Adenuric 80 mg	Adenuric 80 mg	39053	Menarini	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
10.10.2025	824-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Adenuric 80 mg (не зареєстр)	Adenuric 80 mg	Adenuric 80 mg	29058	Menarini	-	
10.10.2025	825-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Utrogestan (незареєстр.)	Utrogestan 200 mg	Utrogestan 200 mg	234955	Besins Health care	-	
10.10.2025	825-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Utrogestan (незареєстр.)	Utrogestan 200 mg	Utrogestan 200 mg	222206	Besins Healthcare	-	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15009/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ХАРЧОВОЇ ГРУПИ	розчин для ін'єкцій, по 5 мл алергену у флаконах скляних. У вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15010/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ПОБУТОВОЇ ГРУПИ	розчин для ін'єкцій по 5 мл алергену у флаконах скляних у вигляді комплекту у картонній коробці, що містить: 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15011/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ГРУПИ ПИЛКУ РОСЛИН	розчин для ін'єкцій, по 5 мл алергену у флаконах скляних у вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15012/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ЕПІДЕРМАЛЬНОЇ ГРУПИ	розчин для ін'єкцій, по 5 мл алергену у флаконах скляних. У вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
					флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну				
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/16159/01/01	РОЗЧИННА РІДИНА ДЛЯ АЛЕРГЕНІВ	розчин для ін'єкцій по 4,5 мл у флаконі; по 10 флаконів розміщених в картонну коробку	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/16140/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ (МІКСТ-АЛЕРГЕНИ) ПОБУТОВОЇ ГРУПИ У ВИГЛЯДІ ДРАЖЕ	драже, по 15 драже в контейнерах для медичних препаратів та лікарських засобів (5 контейнерів з вмістом алергенів: 0,2 PNU (контейнер №1), 2,0 PNU (контейнер №2), 20,0 PNU (контейнер №3), 200,0 PNU(контейнер №4), 1000,0 PNU (контейнер №5)). Пакують у вигл	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/15013/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ (МІКСТ-АЛЕРГЕНИ) ГРУПИ ПИЛКУ РОСЛИН У ВИГЛЯДІ ДРАЖЕ	драже; по 15 драже у контейнерах для медичних препаратів та лікарських засобів (5 контейнерів з вмістом алергенів: 0,2 PNU (контейнер № 1), 2,0 PNU (контейнер № 2), 20,0 PNU (контейнер № 3), 200,0 PNU (контейнер № 4), 1000,0 PNU (контейнер № 5)). Пакують	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/16344/01/01	РОЗЧИН ГІСТАМІНУ ДИГІДРОХЛОРИД У 0,01% ДЛЯ ШКІРНОЇ ДІАГНОСТИКИ	розчин, 0,1 мг/мл по 4,5 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею стерильною у картонній коробці; по 4,5 мл у флаконі; по 10	всі серії	ТОВ "Імунолог"	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
				АЛЕРГІЧНИХ ЗАХВОРЮВАНЬ	флаконів у картонній коробці				
09.10.2025	789-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Varivax»	«Varivax»	-	нечитабельна	MDS Pharma Hungary	-	
09.10.2025	789-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Varivax»	«Varivax»	-	Y020563	MSD	-	
09.10.2025	790-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Gynalgin(незаресстр.)	Gynalgin	-	80213359	ICN	-	
09.10.2025	791-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Tofajak (незаресстр.)	Tofajak 5 mg	Tofajak 5 mg	132000	Pfizer Manufacturing	Belgium	
09.10.2025	792-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Femara (незаресстр.)	Femara 2,5 mg	2,5 mg	TER6	Novartis Pharma S.p.A	-	
09.10.2025	793-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Thormboreduction (незаресстр.)	Thormboreduction 0,5 mg	Thormboreduction 0,5 mg	ANAC0983	AOP ORPHAN	-	
09.10.2025	798-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/2874/01/01	ЕНЗИСТАЛ®	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, кишковорозчинні по 10 таблеток у блістері; по 8 блістерів у картонній упаковці	всі серії	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	
09.10.2025	798-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/2874/01/01	ЕНЗИСТАЛ®	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, кишковорозчинні по 10 таблеток у блістері; по 8 блістерів у картонній упаковці	всі серії	Торрент Фармасьютікалс Лтд.	Індія	
09.10.2025	799-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 24.12.2024 № 12223-001.1/002.0/17-24	UA/9439/01/01	ЕНАТ 400	капсули м'які по 400 МО; по 10 капсул у блістері; 3 блістери в картонній коробці	23K20C4	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	
08.10.2025	758-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Euvax B r»	«Euvax B r»	№20	UFX23502	LG Chem Life Sciences Poland	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
08.10.2025	759-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Verxant 150 mg»	«Verxant 150 mg»	-	SMKP1	Farmanova	-	
08.10.2025	760-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Yuflyma 40 mg»	«Yuflyma 40 mg»	-	4LAP43T1 2	Celltrion...	-	
08.10.2025	761-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Havrix 1440»	«Havrix 1440»	1 ml	AHAVC14 7AP	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgium	
08.10.2025	762-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Меркаптопурини (незаресстр.)	Mercaptopurinum 50 mg	50 mg	серія 090524	ViS	-	
08.10.2025	763-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Engerix»	«Engerix»	-	AHBVD09 5AE	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	-	
08.10.2025	763-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Engerix»	«Engerix»	-	AHBVD13 6AA	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	-	
08.10.2025	763-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Engerix»	«Engerix»	-	AHBVD13 3AB	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	-	
08.10.2025	764-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Orfiril long Upjohn EESV	Orfiril long 150 mg	150 mg	серія 002300342 0	Desitin	-	
08.10.2025	765-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brivact (незаресстр.)	Brivact 100 mg	100mg	99501	ucb	-	
08.10.2025	766-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Imuran (незаресстр.)	Imuran 50 mg	50mg	P0015611	Aspen	-	
08.10.2025	767-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Cernevit (незаресстр.)	Cernevit	Cernevit	LE24V003	«baxter»	-	
08.10.2025	768-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Atarax 25 (незаресстр.)	Atarax 25 mg	25mg	417961	UCB	-	
08.10.2025	769-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Zentel (незаресстр.)	Zentel 400 mg	400 mg	AT3J	GSK,	-	
08.10.2025	770-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Desferal (незаресстр.)	Desferal 0,5 g	0,5 g	AWA1611 73F	Novartis	-	
08.10.2025	770-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Desferal (незаресстр.)	Desferal 0,5 g	0,5 g	AWA1615 67C	Novartis	-	
08.10.2025	771-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Гукомпа (незаресстр.)	Fycompa 4 mg	4mg	144997	Eisai	-	
08.10.2025	772-	пост.	Primolut – Nor	Primolut – Nor 10	10 mg	WEU6LA	Bayer,	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.1/002.0/17-25	заборона	(незаресстр.)	mg					
08.10.2025	773-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Resolor (незаресстр.)	Resolor 1 mg	1 mg	230039D	Takeda	-	
08.10.2025	774-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Tamoxifen – Ebewe (незаресстр.)	Tamoxifen – Ebewe 10 mg	10 mg	NH2828	Ebewe Pharma,	-	
08.10.2025	775-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lysodren (незаресстр.)	Lysodren 500 mg	500 mg	4E08568-HU01	HRAPharma	-	
08.10.2025	777-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Twinrix»	«Twinrix»	-	05999540234011	GlaxoSmithKline Biologicals S.A.	Belgium	
08.10.2025	779-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Zirabev 400 mg»	«Zirabev 400 mg»	-	LD4074	Pfizer	-	
08.10.2025	779-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Zirabev 400 mg»	«Zirabev 400 mg»	-	HM3665	Pfizer	-	
08.10.2025	780-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/10268/01/01	РАПИМАКС	таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	2362001	Бафна Фармасьютікалс Лтд.	Індія	
08.10.2025	782-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Malarone (незаресстр.)	Malarone	250 mg	9Y7K	GSK	-	
08.10.2025	782-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Malarone(незаресстр.)	Malarone	250 mg	WM7B	GSK	-	
08.10.2025	785-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Ozempik 1 mg»	«Ozempik 1 mg»	-	RP5P788	Novo Nordisk A/S	-	
08.10.2025	786-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rilutek (незаресстр.)	Rilutek 50 mg	50 mg	4N44C	Sanofi	-	
07.10.2025	747-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Bleomadac 15000IU»	«Bleomadac 15000IU»	-	E220225D	medac GmbH Nemecko	-	
07.10.2025	748-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«BCG-medac»	«BCG-medac»	-	E240689C	medac GmbH Nemecko	-	
07.10.2025	749-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«LuciTram»	«LuciTram»	2 mg №30	TM241102	Balaji Pharma	-	
07.10.2025	750-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Simponi (незаресстр.)	Simponi	50mg	23B011MA	Merck Sharp Donme	Туреччина	
07.10.2025	757-	пост.	UA/13624/01/01	ГОФЕН 200	капсули м'які по 200 мг по	25D22M1	Mera	Таїланд	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.1/002.0/17-25	заборона			10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонному конверті; по 6 картонних конвертів у картонній упаковці		Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед		
06.10.2025	717-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Enhertu 100mg»	«Enhertu 100mg»	-	412761	Daiichi Sankyo	-	
06.10.2025	718-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Zavedos»	«Zavedos»	1 mg	GW2376	Pfizer	-	
06.10.2025	719-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Infanrix IPV+Hib (незаресстр)	Infanrix IPV+Hib	-	A20CB629 B	GlaxoSmithKline,	Бельгія	
06.10.2025	719-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Infanrix IPV+Hib (незаресстр)	Infanrix IPV+Hib	-	A20CB619 C	GlaxoSmithKline,	Бельгія	
06.10.2025	720-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Авахім 160U (незаресстр)	Avaxim 160U	-	W36973V	Sanofi Pasteur	-	
06.10.2025	720-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Авахім 160U (незаресстр)	Avaxim 160U	-	W3C363V	Sanofi Pasteur	-	
06.10.2025	721-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Prevenar 13 r (незаресстр)	Prevenar 13 r	«injekcni suspenze»	HD6347	Pfizer Europe	-	
06.10.2025	722-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Sandostatin r Lar r (незаресстр)	Sandostatin r Lar r	30 mg	376607	Novartis Hungaria	-	
06.10.2025	723-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Humulin r (незаресстр)	Humulin r	100j.m./ml №5	D618349M	Eli Lilly Nederland B.V.	Holandia	
06.10.2025	724-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Carfilzomib for Injection Carfilnat r (незаресстр)	Carfilzomib for Injection Carfilnat r	60 mg	JD4082400 8	Natco Pharma Limited	-	
06.10.2025	725-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Hexacima (незаресстр)	Hexacima	-	W3C431V	Sanofi Pasteur	Франція	
06.10.2025	726-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Bexsero (незаресстр)	Bexsero	-	AHBXD96 AA	GSK Services	-	
06.10.2025	728-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stelara (незаресстр)	Stelara	45 mg	MIS1WM M	Janssen-Cilag SpA	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
06.10.2025	730-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio... (незареєстр)	FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio...	«FSME-Immun Junior szuszpenzios injekcio...»	LW1836	Pfizer	-	
06.10.2025	731-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Boostrix (незареєстр)	Boostrix	0,5 ml	AC37B434 AA	GlaxoSmithKline Belgium	-	
06.10.2025	732-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ареххнар г (незареєстр)	Ареххнар г	-	HK5022	Pfizer	-	
06.10.2025	738-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/19176/01/01	ОЗЕМПІК	розчин для ін'єкцій, 1,34 мг/мл; 1 мг: по 3 мл у картриджах, вкладених у попередньо заповнену багатодозову одноразову шприц-ручку; 1 попередньо заповнена шприц-ручка та 4 одноразових голки НовоФайн® Плюс в картонній коробці	NF63704	А/Т Ново Нордиск, Данія	Данія	
06.10.2025	740-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/5702/01/01	АБ'ЮФЕН	таблетки по 400 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	24106	Лабораторії Бушара Рекордати	Франція	
06.10.2025	741-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Altuzan г»	«Altuzan г»	400 mg	30033571	Roche	-	
06.10.2025	742-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Wegovy 2,4 mg»	«Wegovy 2,4 mg»	-	RP5P493	Novo Nordisk	-	
06.10.2025	743-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Yuflyma 40 mg»	«Yuflyma 40 mg»	-	4LAT10T13	Celltrion...	-	
06.10.2025	744-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Therogen г 0,9 mg»	«Therogen г 0,9 mg»	-	EW3343	Genzyme Ireland Limited	-	
06.10.2025	745-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Fludarabin Sandoz (незареєстр)	Fludarabin Sandoz	25 mg	108070	SANDOZ	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 06.10.2025р. по 12.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
06.10.2025	746-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Typhim Vi»	«Typhim Vi»	-	X2A433V	Sanofi	-	
06.10.2025	746-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Typhim Vi»	«Typhim Vi»	-	X2A441V	Sanofi	-	