

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 13.10.2025р. по 19.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
16.10.2025	829-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Nebido (незареєстр.)	Nebido	Nebido	KT0PB5J	Bayer Pharma AG	Germany	
16.10.2025	830-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brilinta (незареєстр.)	Brilinta 90 mg	Brilinta 90 mg	VHYN	AstraZeneca AB	Sweden	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02JRW	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 100 mg (не зареєстр)	Euthyrox 100 mg	Euthyrox 100 mg	G025MQ	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 125 mg (не зареєстр)	Euthyrox 125 mg	Euthyrox 125 mg	G02M35	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02GXB	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02G8M	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg(не зареєстр.)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02B9F	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg (не зареєстр.)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02198	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 100 mg (не зареєстр)	Euthyrox 100 mg	Euthyrox 100 mg	G024QF	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	Euthyrox 50 mg	G02EB8	Merck	-	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Euthyrox 100 mg (не зареєстр)	Euthyrox 100 mg	Euthyrox 100 mg	G02BBQ	Merck	-	
16.10.2025	832-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Osteogtnon (не зареєстр)	Osteogenon	Osteogenon	2G306	Pierre Fabre	-	
16.10.2025	833-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Faxolet Er 75 mg	Faxolet Er 75 mg	Faxolet Er 75 mg	1301345	POLFA	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 13.10.2025р. по 19.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
16.10.2025	834-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Paracetamol Hasco 125 mg (не зареєстр)	Paracetamol Hasco 125 mg	Paracetamol Hasco 125 mg	030622	Hasco	-	
16.10.2025	835-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Invega (незареєстр.)	Invega 6 mg	Invega 6 mg	PHZSP00	Janssen Cilag S.p.A	-	
16.10.2025	836-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Solian (незареєстр.)	Solian 400 mg	Solian 400 mg	R0399	Delpharm Dijon	-	
16.10.2025	836-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Solian (незареєстр.)	Solian 200 mg	Solian 200 mg	P1980	Delpharm Dijon	-	
16.10.2025	836-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Solian (незареєстр.)	Solian 200 mg	Solian 200 mg	P2216	Delpharm Dijon	-	
16.10.2025	837-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Sorafenib(незареєстр.)	Sorafenib	Sorafenib	702974	Cipla	-	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk 500 mg (незареєстр)	Salofalk 500 mg	500 mg	R22068A	Dr. Falk	Germani	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk 500 mg (незареєстр)	Salofalk 500 mg	500 mg	R22072A	Dr. Falk Pharma	Germany	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk (незареєстр.)	Salofalk	Salofalk	L23343A	Dr.Falk Pharma GmbH.	-	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk (незареєстр.)	Salofalk 500	Salofalk 500	R23091A	Dr.Falk Pharma GmbH	-	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk 500 mg (незареєстр)	Salofalk 500 mg	500 mg	L23001AL 1	Dr. Falk Pharma	Germany	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Salofalk (незареєстр.)	Salofalk	Salofalk	L22352C	Dr.Falk Pharma GmbH	-	
16.10.2025	839-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Xbira 250 mg»	«Xbira 250 mg»	«Xbira 250 mg»	4GJ0359	Cipla Limited	Індія	
16.10.2025	839-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Xbira (незареєстр.)	Xbira 250 mg	Xbira 250 mg	4GJ0359	Cipla Limited	-	
16.10.2025	840-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/3939/02/01	ДОЛОКС РЕТАРД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у	PAU25004	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б.	Індія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 13.10.2025р. по 19.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
					коробці		Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.")		
16.10.2025	841-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamitrin 100 mg (не зареєстр)	Lamitrin 100 mg	Lamitrin 100 mg	CJM1	GlaxoSmithKline	-	
16.10.2025	841-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Lamitrin 50 mg (не зареєстр)	Lamitrin 50 mg	Lamitrin 50 mg	7ERU	GlaxoSmithKline	-	
16.10.2025	842-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ezetrol (незареєстр.)	Ezetrol 10 mg	Ezetrol 10 mg	B118139	Schering-Plough Labo N.V.	Belgium	
16.10.2025	842-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ezetrol (незареєстр.)	Ezetrol 10 mg	Ezetrol 10 mg	C122414	Shering-Plough Labo N.V.	Belgium	
16.10.2025	843-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Femoston conti (не зареєстр)	Femoston conti	Femoston conti	368108	Abbott Laboratories	-	
16.10.2025	843-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Femoston (незареєстр.)	Femoston	-	371049	Abbott Biologicals B.V.	-	
16.10.2025	844-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Anagrelide (незареєстр.)	Anagrelide 0,5 mg	Anagrelide 0,5 mg	z002	Glenmark Pharmaceuticals Europe Ltd	-	
16.10.2025	845-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Plavix (незаресстр)	Plavix	Plavix 75 mg	P2055	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb	-	
16.10.2025	846-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pylera(незаресстр.)	Pylera	Pylera	256479A	LABORATOIRE S JUVISE CEUTICALS	-	
16.10.2025	846-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pylera (незаресстр.)	Pylera	Pylera	254931A	LABORATOIRE S JUVISE CEUTICALS	-	
16.10.2025	846-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Pylera (незаресстр.)	Pylera	Pylera	G172A	LABORATOIRE S JUVISE CEUTICALS	-	
16.10.2025	847-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Selincro (незаресстр.)	Selincro 18 mg	Selincro 18 mg	2804674	H.Lundbeck A/S	Denmark	
16.10.2025	848-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Bendamustine Onkogen (незаресстр.)	Bendamustine Onkogen 100 mg	Bendamustine Onkogen 100 mg	EZ24001A	Onkogen Kft	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 13.10.2025р. по 19.10.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
16.10.2025	849-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Medrol (незаресстр.)	Medrol 16 mg	Medrol 16 mg	GK2767	Pfizer	-	
16.10.2025	850-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Budenofalk (незаресстр.)	Budenofalk 2 mg	Budenofalk 2 mg	A24001G	Dr. Falk Pharma GmbH	-	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mestinon (незаресстр.)	Mestinon 60 mg	Mestinon 60 mg	80232725	Viatris	-	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mestinon (незаресстр.)	Mestinon 60 mg	Mestinon 60 mg	80237064	Viatris	-	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Mestinon»	«Mestinon»	«Mestinon»	80244725	ICN Polfa Rzeszow S.A.	-	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Mestinon(незаресстр.)	Mestinon	Mestinon	80244725	ICN Polfa Rzeszow S.A.	-	
16.10.2025	852-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Azacitidine Zentiva 25 mg (не заресстр)	Azacitidine Zentiva 25 mg	Azacitidine Zentiva 25 mg	7X10352C	Zentiva	-	
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rexetin (незаресстр.)	Rexetin 20 mg	Rexetin 20 mg	T4A367A	Gedeon Richter Ltd	-	
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rexetin (незаресстр.)	Rexetin 20 mg	Rexetin 20 mg	T4A366A	Gedeon Richter Ltd	-	
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rexetin (незаресстр.)	Rexetin 20 mg	Rexetin 20 mg	T4A368A	Gedeon Richter Ltd	-	
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rexetin (незаресстр.)	Rexetin 20 mg	Rexetin 20 mg	T52194A	Gedeon Richter Ltd	-	
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rexetin (незаресстр.)	Rexetin 20 mg	Rexetin 20 mg	T48056A	Gedeon Richter Ltd	-	
13.10.2025	828-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/10656/01/01	АМОКСИЛ-К	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,2 г порошку у флаконі; по 10 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	0106985	ПАТ "Київмедпрепарат"	Україна	