

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 27.10.2025р. по 02.11.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
31.10.2025	931-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	MOUNJARO	MOUNJARO (TIRZEPATDE) ELI LILLY S.A.	15 mg/dose, асептично оброблені парентеральні розчини малого об'єму	D838888, D838858	ELI LILLY S.A.	-	
31.10.2025	932-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/9943/02/01	ЕБРАНТИЛ	розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл, по 10 мл (50 мг) в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	12784851, 12814563, 12873888	Такеда Австрія ГмбХ, Австрія	Австрія	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 150 mg (незареєстр)	Stalevo 150 mg	Stalevo 150 mg	3000130	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 200 mg (не зареєстр)	Stalevo 200 mg	Stalevo 200 mg	2227730	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 200 mg (не зареєстр)	Stalevo 200 mg	Stalevo 200 mg	2197231	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 150 mg (незареєстр)	Stalevo 150 mg	Stalevo 150 mg	2221602	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 50 mg (не зареєстр)	Stalevo 50 mg	Stalevo 50 mg	2191573	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 100 mg (не зареєстр)	Stalevo 100 mg	Stalevo 100 mg	2225692	Orion Pharma	-	
31.10.2025	933-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Stalevo 200 mg (незареєстр)	Stalevo 200 mg	Stalevo 200 mg	2131169	Orion Pharma	-	
31.10.2025	934-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ELNASO	ELNASO 0,05% NAZAL SPRAY, контейнер для розпилення	ELNASO 0,05% NAZAL SPRAY, контейнер для розпилення	-	DROGSAN Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.	-	
31.10.2025	935-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6807/02/01	БЕТАДИН®	супозиторії вагінальні по 200 мг по 7 супозиторіїв у блистері; по 2 блистери у картонній пачці	52 13A0224	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС	Угорщина	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ALGESAL BAUME CREAM	ALGESAL BAUME CREAM (ACETYLSALICYLIC ACID,	крем, туба 3.46 г, 6.54 г	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 27.10.2025р. по 02.11.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
				DIETHYLAMINE)					
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	ALGESAL BAUME	ALGESAL BAUME (DIETHYLAMINE, SALICYLIC ACID)	крем, туба 3.46 г, 6.54 г	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	HAIRAL 2%	HAIRAL 2% TOPICAL SOLUTION (MINOXIDIL)	розчин 2%, флакон	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	HAIRAL 5%	HAIRAL 5% TOPICAL SOLUTION (MINOXIDIL)	розчин 5%, флакон	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	DEEPRUB	DEEPRUB (KETOPROFEN)	гель 2.5%, туба	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	AMBROLYT	AMBROLYT (AMBROXOL HYDROCHLORIDE)	пероральний розчин 6 мг/мл, флакон	всі серії	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
31.10.2025	936-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	JEDARA	JEDARA (IMIQUIMOD)	крем 5%, саше	-	Jerash Pharmaceutical Ltd	-	
28.10.2025	914-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 08.08.2025 № 536-001.1/002.0/17-25	UA/17184/01/01	ЄCOM	ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій, по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у коробці	AS1250165 E	Аспіро Фарма Лімітед	Індія	
28.10.2025	914-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 08.08.2025 № 536-001.1/002.0/	UA/17184/01/01	ЄCOM	ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій, по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у коробці	ESI023011 F	Аспіро Фарма Лімітед	Індія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 27.10.2025р. по 02.11.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		17-25							
28.10.2025	915-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Novothyral»	«Novothyral»	таблетки	G02835	MercK	Німеччина	
28.10.2025	915-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Novothyral»	«Novothyral»	таблетки	G02837	MercK	Німеччина	
28.10.2025	915-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	«Novothyral 75 mg »	«Novothyral 75 mg»	таблетки	G02ARU	MercK	Німеччина	
28.10.2025	915-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Novothyral	Novothyral	-	G02ARS	MercK	-	
28.10.2025	915-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Novothyral (незар.)	Novothyral 75mg	Novothyrmgal 75mg	G02ART	MercK	-	
28.10.2025	916-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Quetiapine Fccord (незаресст)	Quetiapine Fccord	Quetiapine Fccord 100 mg	ADD71	Pharmascience Inc.	-	
28.10.2025	916-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Quetiapine Accord (незаресст)	Quetiapine Accord	Quetiapine Accord 100 mg	ADD83	Pharmascience Inc.	-	
28.10.2025	916-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Quetiapine Fccord (незаресст)	Quetiapine Accord	Quetiapine Accord 200 mg	XADF49	Pharmascience Inc	-	
28.10.2025	917-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ketrel (незаресст)	Ketrel	Ketrel 25 mg	031014025	Pharmascience Inc.	Canada	
28.10.2025	917-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ketrel (незаресстр)	Ketrel	Ketrel 25 mg	031012025	Pharmascience Inc	Canada	
28.10.2025	918-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Prednisolon (незаресст)	Prednisolon	Prednisolon 5mg	F4B016A	Egis	-	
28.10.2025	919-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Neotigason (незаресстр.)	Neotigason 10 mg	Neotigason 10 mg	17813SK1	Actavis Group	-	
28.10.2025	919-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Neotigason (незаресстр.)	Neotigason 10 mg	Neotigason 10 mg	18813SK1	Actavis Group	-	
28.10.2025	920-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	COLDRIF	COLDRIF	-	SR-13	Sresan Pharmaceutical	-	
28.10.2025	920-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	RESPIFRESH TR	RESPIFRESH TR	-	R01GL252 3	Rednex	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 27.10.2025р. по 02.11.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
			(незареєстр.)						
28.10.2025	920-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	RELIFE (незареєстр)	RELIFE	-	LSL25160	Shape Pharma	-	
28.10.2025	921-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brintelix (незареєстр.)	Brintelix 10 mg	10 mg	2820050	Lundbeck Export	-	
28.10.2025	921-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brintelix (незареєстр.)	Brintelix 20 mg	20 mg	2817196	Lundbeck Export	-	
28.10.2025	921-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brintelix	Brintelix	Brintelix 10 mg	2820049	Lundbeck Export	-	
28.10.2025	921-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Brintelix 10 mg (не зареєстр)	Brintelix 10 mg	Brintelix 10 mg	NNB32MC AM9	Lundbeck	-	
28.10.2025	922-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	UA/18037/01/01	ДИМЕТИЛСУЛЬФ ОКСИД	рідина або кристали (субстанція) у пластмасових бочках для фармацевтичного застосування	091250521 М	Хубей Ксінгфа Кемікалс Груп Ко., Лтд	Китай	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16193024	Teva	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin 200	Finlepsin 200 mg	16499423	Teva	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16442223	Teva	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16401923	Teva	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16499223	Teva	-	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр.)	Finlepsin	Finlepsin 400 mg	16083024	Teva Operations	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16534423	Teva	Israel	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр.)	Finlepsin 400	Finlepsin 400	16405923	Teva Operations Poland	-	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незареєстр.)	Finlepsin 400	Finlepsin 400	16241523	Teva Operation Poland	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 27.10.2025р. по 02.11.2025 р)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незаресстр.)	Finlepsin 400	Finlepsin 400	16119924	Teva Operation Poland	-	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незаресстр.)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16267224	Teva	-	
28.10.2025	923-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Finlepsin (незаресстр.)	Finlepsin	Finlepsin 200 mg	16401823	Teva Operations	-	
28.10.2025	924-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Syncumar Mite (незаресстр.)	Syncumar Mite	Syncumar Mite 1 mg	80234702	Bausch Health	-	
28.10.2025	924-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Syncumar Mite (незаресстр.)	Syncumar Mite	Syncumar Mite 1 mg	80240192	Bausch Health	-	
28.10.2025	924-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Syncumar Mite (незаресстр.)	Syncumar Mite	Syncumar Mite 1 mg	80234587	Bausch Health	-	
28.10.2025	925-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Azacitidin Sandoz (незаресстр.)	Azacitidin Sandoz 25 mg	Azacitidin Sandoz 25 mg	CSD09014 A	LEK Pharmaceuticals d.d. (SVN)	SVN	
28.10.2025	930-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6666/01/02	ЕРГОС®	таблетки по 50 мг по 4 таблетки у блистері; по 1 блистеру в коробці	010225	ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС"	Україна	
28.10.2025	930-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6666/01/02	ЕРГОС®	таблетки по 50 мг; по 4 таблетки у блистері; по 1 блистеру в коробці	040325	ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС"	Україна	