

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 12.01.2026р. по 18.01.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
16.01.2026	19-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	OCTREOTIDE	OCTREOTIDE (OCTREOTIDE ACETATE) 10 mg/vial	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій	4401203R, 4401202, 4400915	Pharmathen International, S.A	Греція	
16.01.2026	19-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	OCTREOTIDE	OCTREOTIDE (OCTREOTIDE ACETATE) 20 mg/vial	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій	4501460, 4401309, 4401501, 4401231, 4401065	Pharmathen International	Греція	
16.01.2026	19-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	OCTREOTIDE	OCTREOTIDE (OCTREOTIDE ACETATE) 30 mg/vial	порошок для приготування суспензії для ін'єкцій	4501296, 4401394, 4500804, 4500219, 4401208, 4500218, 4401207, 4400955, 4400918	Pharmathen International, S.A	Греція	
16.01.2026	20-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	BIOPATID (фальсифікат)	BIOPATID, 60 mg/2ml	розчин для ін'єкцій, флакон у картонній коробці	9922	UNIKKA PHARMA LTDA	-	
16.01.2026	21-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/16490/01/01	НІМЕЛГАН	гранули для оральної суспензії, по 100 мг; по 30 саше у коробці з картону	050324	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	
15.01.2026	14-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	IMBRUVIKA (фальсифікат)	IMBRUVIKA, 140 mg	капсули, по 90 капсул у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці	NIS7G01, NJS7J00	з маркуванням виробника CATALENT CTS, LLC	-	
15.01.2026	15-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/10674/01/01	НЕОТРИЗОЛ®	таблетки вагінальні, по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, у комплекті з аплікатором	всі серії	Евертоджен Лайф Саєнсиз Ліміте д	Індія	
15.01.2026	15-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/10674/01/01	НЕОТРИЗОЛ®	таблетки вагінальні; по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з аплікатором у картонній коробці	всі серії	Евертоджен Лайф Саєнсиз Ліміте д	Індія	
15.01.2026	16-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/15300/01/01	АДЕЦИКЛОЛ	порошок, 400 мг/5 мл та розчинник для розчину для ін'єкцій 5 флаконів з	2210248В	БІОМЕДІКА ФОСКАМА ІНДУСТРІА	Італія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 12.01.2026р. по 18.01.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
					порошком і 5 ампул з розчинником (L-лізин (50 % водний розчин), у перерахуванні на L-лізин, натрію гідроксид, воду для ін'єкцій) по 5 мл у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурні		КІМІКО ФАРМАСЬОТІ КА СПА		
15.01.2026	17-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Ryxidal	Ryxidal 25 мг (RISPERIDONE)	порошок та розчинник для приготування суспензії пролонгованої дії для ін'єкцій	4400435, 4400888	Pharmathen International	Греція	
15.01.2026	17-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Ryxidal	Ryxidal 37,5 mg (RISPERIDONE)	порошок та розчинник для приготування суспензії пролонгованої дії для ін'єкцій	4400436, 4401177, 4401795	Pharmathen International	Греція	
15.01.2026	17-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Ryxidal	Ryxidal 50 mg (RISPERIDONE)	порошок та розчинник для приготування суспензії пролонгованої дії для ін'єкцій	4400437, 4401796, 4401797	Pharmathen International	Греція	
15.01.2026	17-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Syngro	Syngro 20 mg (OCTREOTIDE ACETATE)	порошок та розчинник для приготування суспензії пролонгованої дії для ін'єкцій	4500329, 4401323	Pharmathen International	Греція	
15.01.2026	17-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Syngro	Syngro 30 мг (OCTREOTIDE ACETATE)	порошок та розчинник для приготування суспензії пролонгованої дії для ін'єкцій	4500285	Pharmathen International	Греція	
15.01.2026	18-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Clarithromycin	Clarithromycin 500 mg	порошок для концентрату розчину для інфузій	24I243	Hameln Pharma Ltd	Велика Британія	
14.01.2026	10-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Voranigo (фальсифікат)	Voranigo® 40 mg	таблетки вкриті оболонкою, по 40 таблеток в упаковці	FM13L62	з маркуванням виробника Servier Pharmaceuticals LLC	Germany	
14.01.2026	11-001.3/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/3915/01/01	СТРЕПСІЛС® ПЛЮС	льодяники по 8 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	SM932	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 12.01.2026р. по 18.01.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
14.01.2026	12-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/14043/01/02	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	Марксанс Фарма Лтд	Індія	
14.01.2026	12-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/14043/01/02	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	Марксанс Фарма Лтд	Індія	
14.01.2026	12-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	UA/14043/01/02	ЄВРОФАСТ	капсули желатинові м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	Марксанс Фарма Лтд	Індія	
14.01.2026	13-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	MOUNJARO (фальсифікат)	MOUNJARO 15 mg (TIRZEPATIDE)	парентеральний розчин малого об'єму з асептичним приготуванням (попередньо наповнена шприц-ручка)	D838878	BSP PHARMACEUTICALS S.P.A.	-	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 150 mg (Paliperidonum)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці.	4501375, 4501247, 4500835, 4500207, 4401407, 4400148, 4400147, 4301762, 4301763, 4401259, 4401260, 4400980, 4400804	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou,	Greece	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 50 mg (Paliperidonum)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4500575, 4401275, 4400803	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou	Greece	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 75 mg (Paliperidonum)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4500970, 4500771, 4500442, 4401435, 4400975	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou	Greece	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 100 mg (Paliperidonum)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4501001, 4500827, 4500281, 4500097, 4400432, 4401151, 4401261, 4401098,	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou	Greece	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 12.01.2026р. по 18.01.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
						4401101			
14.01.2026	9-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	EGOROPAL 150 mg	EGOROPAL 150 mg (Paliperidonium)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	400293, 4400851, 4500598, 4500832, 4500892, 4501060, 4501376	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou	Greece	
14.01.2026	9-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	EGOROPAL 75 mg	EGOROPAL 75 mg, (Paliperidonium)	пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4400718, 4500766, 4501274	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou	Greece	
12.01.2026	7-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Carmustin	Carmustin Accord (Carmustin) 100 mg	порошок з розчинником	серій M2407509, M2408141, які містять розчинники серій M2407512, M2408075 та серії розчинників, виготовлені з in bulk серії M2407509	Intas Pharmaceuticais Limited, Ahmedabad. Gujarat	Індія	