

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.12.2025р. по 28.12.2025 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
26.12.2025	1094-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	UA/8879/01/01	НО-ШПА® ФОРТЕ	таблетки по 80 мг; № 10: по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	JV029	Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина	Угорщина	
26.12.2025	6020-2.0.1/2.1/2-25	Інформаційний лист за період: 17.12.2025 - 26.01.2026	UA/7436/01/01	СТРЕПСІЛС® 3 ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА	льодяники, по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	SJ173	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	
24.12.2025	1093-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Rituximab (фальсифікат)	Rituximab 500 mg/50 mL,	розчин для ін'єкцій флакон у картонній коробці	5445250607	з маркуванням виробника PROBIOMED, S.A. DE C.	-	
23.12.2025	1084-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 11.07.2025 № 456-001.1/002.0/17-25	UA/6683/01/03	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 10 % по 25 г у тубах; по 1 тубі в пачці	030325	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	
23.12.2025	1085-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 24.10.2025 № 912-001.1/002.0/17-25	UA/2993/01/01	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 60 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці	PL1341124	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	
23.12.2025	1086-001.1/002.0/17-25	Доповнення до документу: розпорядження від 28.11.2025 № 999-	UA/8668/01/01	АЛОКІН-АЛЬФА	ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 мг; Для виробника ПрАТ "БІОФАРМА", Україна, м. Київ: 3 ампули з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці; по 1 касетній	всі серії	ДП "Ензим", Україна; ПрАТ "БІОФАРМА", Україна; ТОВ "ФЗ" БІОФАРМА", Україна	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 22.12.2025р. по 28.12.2025 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
		001.1/002.0 /17-25			контурний чарунковий упаковці у пачці з картону; для виробника ТОВ ФЗ "БІОФАРМА				
23.12.2025	1087-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 14.11.2025 № 966-001.1/002.0 /17-25	UA/2944/01/01	АКТИЛІЗЕ®	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 50 мл у картонній коробці	501549	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	
23.12.2025	1088-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	KEYTRUDA (фальсифікат)	KEYTRUDA (pembrolizumab), 100mg/4mL	розчин для ін'єкцій, Картонна коробка з ліофілізованим розчинником та розчинником	Y011745, Y005876	MSD IRELAND (CARLOW)	IRELAND	
22.12.2025	1082-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	UA/6846/01/01	СУЛЬФАЦИЛ	краплі очні, 200 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	140825	АТ "Фармак"	Україна	
22.12.2025	1083-001.1/002.0/17-25	Скасування розпорядження від 28.07.2025 № 483-001.3/002.0 /17-25	UA/6683/01/01	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці	010225	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	