

Реєстр документів щодо якості ЛЗ  
(за період з 23.02.2026р. по 01.03.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
27.02.2026	107-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	KISQALI (фальсифікат)	KISQALI® 200 mg (Ribociclib)	таблетки	NR2361, HR236151R	з маркуванням виробника Novartis Singapore Pharmaceutical Manufacturing Pte.	-	
27.02.2026	108-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	DYSPORT 500 (Clostridium Botulinum type Atoxin)	DYSPORT 500 (Clostridium Botulinum type Atoxin)	порошок для розчину для ін'єкцій, по 500 ОД у флаконі	U12523	Ipsen Biopharm LTD	Великобританія	
27.02.2026	109-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg (Acetylsalicylic acid/Caffeine)	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg (Acetylsalicylic acid/Caffeine)	таблетки № 100 в коробці	X23TJT	BAYER DE MEXICO, S.A. DE CV	Мексика	
27.02.2026	110-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	лікарські засоби виробництва Halewood Laboratories Private limited	всі серії лікарських засобів виробництва Halewood Laboratories Private limited	-	всі серії	Halewood Laboratories Private limited	Індія	
27.02.2026	111-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	VICTOZA (фальсифікат)	VICTOZA® (Liraglutide)	розчин для ін'єкцій, попередньо наповнена шприц-ручка	PS6KX44, PS6LP14, PS6LA48, NS6KA87, NZF5M68, NZF6W04,	Novo Nordisk A/S	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ  
(за період з 23.02.2026р. по 01.03.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
						NZF6W03, NZF5T46, NZF5T47, NZF6W29, NZF5N95			
26.02.2026	100-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	PLERIXA FOR MSN (Plerixaforum)	PLERIXAFOR MSN (Plerixaforum)20 mg/ml	розчин для ін'єкцій	CSE02010H	MSN Labs Europe Limited	Мальта	
26.02.2026	101-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	KWAS TRANEXAMOVY TILLOMED (Tranexamic Acid)	KWAS TRANEXAMOVY TILLOMED (Tranexamic Acid) 100 mg/ml	розчин для ін'єкцій	TR0022405A, TR0152405A, TR0162405A, TR0182405A, TR0192405A, TR0202405A, TR0212405A, TR0222405A, TR0232405A, TR0242405A	Tillomed Pharma GmbH	Німеччина	
26.02.2026	102-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	RUXIENC E (фальсифікат)	RUXIENCE® 500 mg/50 ml (Rituximab)	розчин для ін'єкцій	HA0117, BV58300, LR5476	з маркуванням виробника Pfizer Manufacturing Belgium	-	
26.02.2026	103-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	VITAMIN B1 100MG (INJECTION) (Thiamine hydrochloride)	VITAMIN B1 100MG (INJECTION) (Thiamine hydrochloride) 100 mg/ml	розчин для ін'єкцій	IV07D03	LAMTHONG KARNPAT PHARMACEUTICAL FACTORY CO. LTD	Таїланд	
26.02.2026	104-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	CEFAZOLIN FOR INJECTION USP	CEFAZOLIN FOR INJECTION USP (CEFAZOLIN	порошок для приготування розчину для ін'єкцій	PT6813	Sandoz GmbH	Австрія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ  
(за період з 23.02.2026р. по 01.03.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
				SODIUM)					
26.02.2026	105-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	MAR-AMLODIPINE (Amlodipine Besylate) 5 mg	MAR-AMLODIPINE (Amlodipine Besylate) 5 mg	таблетки № 100, № 500	2472021, 2472021A	Apex Laboratories Private Limited	Індія	
26.02.2026	106-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	Транехаміс Acid Injection 500 mg/5 ml(100 mg/ml)	Транехаміс Acid Injection 500 mg/5 ml(100 mg/ml)	розчин для ін'єкцій	TRO172405A, TR0232405A	Immacule Lifescience (P) Ltd	Індія	
26.02.2026	1598-2.0.1/2.3/2-26	Інформаційний лист за період: 16.02.2026 - 25.02.2026	UA/6121/01/01	ТРАХІСАН	таблетки для смоктання; по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери в картонній коробці	24K027A	виробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії: ТОВ "ПІК-ФАРМ", Україна	Україна	
25.02.2026	98-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	TASIGNA (ввез. з порушенням)	TASIGNA	200 mg, капсули № 28	NB1153	Novartis Pharma Stein AG	-	
25.02.2026	99-001.3/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/16243/01/01	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	розчин для зовнішнього застосування 96 %, по 100 мл у флаконах	170725	ПрАТ "Біолік"	Україна	
23.02.2026	97-001.3/002.0/17-26	пост. заборона	OPDIVO (Nivolumab)	OPDIVO (Nivolumab)20 mg	розчин для інфузій	2341FA, 2341FB, 2342FA, 2342FB, 2342FC, 2349FA, 2349FB, 2448FA, 2448FB, 2542FA, 2542FB, 2542FC, 2548FA	ONO PHARMACEUTICAL CO. LTD. Fujiyama Plant	Японія	
23.02.2026	97-	пост. заборона	OPDIVO	OPDIVO	розчин для інфузій	2342FA, 2342FB,	ONO	Японія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ  
(за період з 23.02.2026р. по 01.03.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.3/002. 0/17-26		(Nivolumab)	(Nivolumab) 100 mg		2342FC, 2343FA, 2343FB, 2345FA, 2345FB, 2345FC, 2443FA, 2443FB, 2450FA, 2450FB, 2542FA, 2542FB, 2545FA	PHARMACEUTIC AL CO. LTD. Fujiyama Plant		
23.02.2026	97- 001.3/002. 0/17-26	пост. заборона	OPDIVO (Nivolumab)	OPDIVO (Nivolumab) 120 mg	розчин для інфузій	2345FA, 2345FB	ONO PHARMACEUTIC AL CO. LTD. Fujiyama Plant	Японія	
23.02.2026	97- 001.3/002. 0/17-26	пост. заборона	OPDIVO (Nivolumab)	OPDIVO (Nivolumab) 240 mg	розчин для інфузій	2343FA, 2343FB, 2343FC, 2349FA, 2349FB, 2544FA	ONO PHARMACEUTIC AL CO. LTD. Fujiyama Plant	Японія	
23.02.2026	97- 001.3/002. 0/17-26	пост. заборона	PROMOS TAN (Alprostadi l Alfadex)	PROMOSTAN (Alprostadi Alfadex) 20 mg	розчин для ін'єкцій	T261021, T261521, T262321, T2Z1521, T322421, T332421, T332921, T352221, T3Y0321, T3Z2621, T431221, T452521, T453121	ONO PHARMACEUTIC AL CO. LTD. Fujiyama Plant	Японія	