

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 30.03.2026р. по 05.04.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
03.04.2026	174-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	SAIZEN (Somatropin) 8 mg/ml (Фальсифікований)	SAIZEN (Somatropin) 8 mg/ml	розчин для інфузій	BA088217	Merck Serono S.P.A.	Італія
03.04.2026	175-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	MOUNJARO (Tirzepatide) фальсифікований	MOUNJARO (Tirzepatide)	парентеральний розчин малого об'єму	D880730, D856831, D840678	ELI LILLY S.A	Ірландія
03.04.2026	176-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/16424/01/01	РИПРОНАТ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул в контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в картонній коробці	2404611	К.О. Ромфарм Компані С.Р.Л.	Румунія
03.04.2026	177-001.2/002.0/17-26	Доповнення до документу: розпорядження від 02.07.2025 № 421-001.1/002.0/17-25	UA/5704/01/01	АМФОЛІП	суспензія для розчину для інфузій, 5 мг/мл; по 2 мл, або по 10 мл, або по 20 мл у скляному флаконі; по 1 флакону в блістері; по 1 блістеру разом з голкою-фільтром у блістері в картонній коробці	всі серії	Бхарат Сірамс енд Вакцинс Лімітед	Індія
02.04.2026	168-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml (ввез. з поруш.)	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml	розчин для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	1174358A	Amgen Manufacturing Limited Пуерто-Рико, EE.UU; Amgen Technology Unlimited Company	Ірландія
02.04.2026	169-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	JAXTERAN (Dimethylis)	JAXTERAN (Dimethylis fumaras) 120	тверді кишковорозчинні капсули, по 7 капсул в блістері, по 2 блістери в	23690003	SANOVEL ILAC SANAYI VETICARET AS	Туреччина

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 30.03.2026р. по 05.04.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
			s fumaras) 120 mg	mg	упаковці				
02.04.2026	170-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	AZELAN (Azelaic acid) 150mg/g	AZELAN (Azelaic acid) 150mg/g	гель	всі серії	LEO PHARMA MANUFACTURIN G (ITALY) S.R.L	Італія	
02.04.2026	171-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml (фальсифікат)	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml	розчин для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	2749920, 9053760, 6637000	Amgen Manufacturing Limited Пуерто- Рико, EE.UU; Amgen Technology Unlimited Company	Ірландія	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFAZOLIN DR. EBERTH 2 g	CEFAZOLIN DR. EBERTH 2 g	порошок для приготування розчину для ін'єкцій/інфузій у флакони	241255	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFOTAXIM EBERTH 0.5 g	CEFOTAXIM EBERTH 0.5 g	порошок для приготування розчину для ін'єкцій у флакони	240923	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 500 mg	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 500 mg	порошок для приготування розчину для ін'єкцій, у флакони	240559, 240560	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 2 g	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 2 g	порошок для приготування розчину для ін'єкцій та інфузій, у флакони	240606, 240610	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFTRIAxon EBERTH 1 g	CEFTRIAxon EBERTH 1 g	порошок для приготування розчину для ін'єкцій у флакони	240441	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	CEFTRIAxon EBERTH	CEFTRIAxon EBERTH 2 g	порошок для приготування розчину для інфузій у флакони	240445, 240447, 240448, 240449, 240450, 240451,	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 30.03.2026р. по 05.04.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
			2 g			240452, 240501, 240502, 240503, 240504, 240505, 240506, 240805, 240806, 240807, 240808, 240809, 240810, 240812, 240811, 240813, 240814, 240831, 240832, 240833, 240834, 240835		
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	LEVOFLOXACIN DR. EBERTH, 5 mg/ml	LEVOFLOXACIN DR. EBERTH, 5 mg/ml	розчин для інфузій	11024	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	MOXIFLOXACIN EBERTH 400 mg/250 ml	MOXIFLOXACIN EBERTH 400 mg/250 ml	розчин для інфузій	24G453, 24K216, 24K217, 24K220, 24K221, 24K225	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	VORICONAZOL EBERTH 200 mg	VORICONAZOL EBERTH 200 mg	порошок для приготування розчину для інфузій у флаконі	24J152, 24J154	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH	Німеччина
02.04.2026	173-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	KEFADIM (Ceftazidime pentahydrate) 1g	KEFADIM (Ceftazidime pentahydrate) 1g	порошок для приготування розчину для ін'єкцій	111485C, 111626C, 111750C, 112056C	ANTIBIOTICOS DO BRASIL LTDA	Бразилія
01.04.2026	164-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/20676/01/03	ЛІПІРАСТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці	FD253721A	Гетеро Лабз Лімітед	Індія
01.04.2026	164-	пост. заборона	UA/20676/	ЛІПІРАСТОР	таблетки, вкриті плівковою	FD253720C	Гетеро Лабз	Індія

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 30.03.2026р. по 05.04.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	001.2/002. 0/17-26		01/03		оболонкою, по 20 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці		Лімітед		
01.04.2026	165-001.2/002. 0/17-26	пост. заборона	UA/20676/ 01/02	ЛППРАСТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	FD253931B	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	
01.04.2026	165-001.2/002. 0/17-26	пост. заборона	UA/20676/ 01/02	ЛППРАСТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у картонній коробці	FD252942A	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	
01.04.2026	166-001.2/002. 0/17-26	пост. заборона	UA/20676/ 01/04	ЛППРАСТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	FD255985C	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	
01.04.2026	167-001.2/002. 0/17-26	пост. заборона	UA/7537/0 1/01	ОКОМІСТИН®	краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01 % по 5 мл у флаконі полімерному з крапельницею; по 1 флакону в пачці	10324	ПАТ "Фармак"	Україна	