

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 04.05.2026 р. по 10.05.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
08.05.2026	234-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/10170/01/01	КУРОСУРФ® (CUROSURF) 80 mg/ml	суспензія для ендотрахеального введення, 80 мг/мл; по 1,5 мл у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці	1223993, 1222945, 1226966, 1204364	CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.	-
08.05.2026	235-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd.	всі серії лікарських засобів виробництва ЛЗ виробництва Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd.	-	всі серії	Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd.	Sri Lanka
08.05.2026	236-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Saizen (фальсифікат)	SAIZEN (Somatropin) 8 mg/ml (20 MG / 2.5mL)	стерилізовані парентеральні розчини малого об'єму	AB003660	з маркуванням виробника AstraZeneca AB MERCK S/A (ESTRADA DOS BANDEIRANTES	Бразилія
08.05.2026	237-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Depo Medrol (фальсифікат)	DEPO MEDROL (Methylprednisolone Acetate) 40mg/1ml	суспензія для ін'єкцій	LX9826, NL5172, ML7753	з маркуванням виробника PFIZER MANUFACTURING BELGIUM	Бельгія
08.05.2026	238-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Durateston (фальсифікат)	DURATESTON (30 + 60 + 100 + 60) mg	стерилізовані парентеральні розчини малого об'єму	900124	з маркуванням виробника ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	Бразилія
07.05.2026	232-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/20053/01/01	АВЕЦИН-Н	розчин для інфузій, 400 мг/250 мл, по 250 мл у флаконі; по 10 флаконів у	A010624	Нерозфасований продукт, первинна упаковка,	Греція/ Україна

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 04.05.2026 р. по 10.05.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
					коробці		вторинна упаковка, контроль: ВІОСЕР С.А. ПАРЕНТЕРАЛ СОЛЮШНС ІНДАСТРІ, Греція Контроль, випуск серії: ТОВ "ФАРМАСЕЛ", Україна	
07.05.2026	233-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/13451/01/01	ГАРДАСИЛ / GARDASIL® ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ (ТИПІВ 6, 11, 16, 18) КВАДРИВАЛЕНТНА РЕКОМБІНАНТНА	суспензія для ін'єкцій; 1 або 10 флаконів (по 0,5 мл (1 доза)) у картонній коробці; 1 або 6 попередньо наповнених шприців (по 0,5 мл (1 доза)) у комплекті з 1 голкою у контурній комірковій упаковці в картонній коробці	Z003787	MERCK SHARP & DOHME LLC та MSD Ireland (Carlow)	-
07.05.2026	233-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/20128/01/01	ГАРДАСИЛ® 9 ВАКЦИНА ПРОТИ ВІРУСУ ПАПІЛОМИ ЛЮДИНИ 9-ВАЛЕНТНА (РЕКОМБІНАНТНА, АДСОРБОВАНА)	суспензія для ін'єкцій, по 0,5 мл (1 доза); по 0,5 мл суспензії у попередньо наповненому шприці (скло) з обмежувачем ходу поршня (силіконізований бромбутиловий еластомер із покриттям FluroTec) та ковпачком (синтетична ізопрен-бромбутилова суміш). По 1 поп	W036325, 800-672, XG663784, XG66374, W036351	MERCK SHARP & DOHME LLC та MSD Ireland (Carlow)	-

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 04.05.2026 р. по 10.05.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна
06.05.2026	231-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/18513/01/01	пмс-БУСУЛЬФАН / pms-BUSULFAN	розчин для ін'єкцій, 6 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 8 флаконів у коробці	660609	Фармасайнс Інк.	Канада
05.05.2026	226-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/6401/01/01	СТРЕПСІЛС® З МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛПТОМ	льодяники, по 12 льодяників у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	VE421	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія
05.05.2026	227-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/8311/01/01	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка для перорального застосування по 100 мл у флаконах полімерних	591025	ПП "Кілафф"	Україна
05.05.2026	228-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/6683/02/01	САЛЦИЛОВА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 40 мл у флаконах скляних, укупорених пробками і кришками;	320725	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна
05.05.2026	229-001.2/002.0/17-26	тимч. заборона	UA/0366/01/01	СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА	настойка, по 40 мл у флаконах полімерних	040424	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна
05.05.2026	230-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	UA/19526/01/01	ЗОНІК	капсули тверді по 25 мг; по 14 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	1008141	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія