

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 29.06.2026 р. по 05.07.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
03.07.2026	319-001.2/002.0/17-26	Скасування розпорядження від 11.12.2025 № 1037-001.3/002.0/17-25	UA/20195/01/01	ЄВРОМІЩИН	гранули для орального розчину по 3 г; по 8 г препарату (3 г діючої речовини) у саше; по 1 або 2 саше у пачці з картону	021124	Публічне акціонерне товариство "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	
03.07.2026	320-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Geno Pharmaceuticals Private Limited (субстанд.)	всі ЛЗ виробництва Geno Pharmaceuticals Private Limited	-	всі серії	Geno Pharmaceuticals Private Limited	Індія	
03.07.2026	321-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Diproalt	DIPROALT 20 mg (Omeprazole)	капсули у флаконі № 120	OME01924	з маркуванням виробника Laboratorios Kener, S. A. de C.V.	-	
03.07.2026	322-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Botox 100 U (фальсифікат)	BOTOX® (Botulinum Toxin Type A)	розчин для ін'єкцій, флакон з ліофілізованим порошком у картонній коробці	D0044C3, C7746C3, C7936C3	з маркуванням виробника Allergan Pharmaceuticals	Ірландія	