

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 10.08.2026 р. по 16.08.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
14.08.2026	377-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/6763/01 /01	МЕЗИМ® КАПСУЛИ 10000	капсули тверді з кишковорозчинними міні- таблетками; по 20 капсул у банці з поліпропілену; по 1 банці в картонній коробці	51225B	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ	Німеччи на	
14.08.2026	378-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/20171/0 1/01	ПРЕСКОР®	концентрат для приготування розчину для інфузій, по 2,5 мг/мл, по 5 мл у флаконі скляному, по 1 флакону в пачці	30825	АТ "Фармак"	Україна	
14.08.2026	379-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Pharmaton® 50+ SENIOR (фальсифік ат)	PHARMATON® 50+ SENIOR (Multivitamin)	капсули у картонній коробці № 30, № 60	P0334801	з маркуванням виробника Swiss Caps AG, Husenstrasse 35, 9533 Kirchberg, Swiss	Швейцар ія	
14.08.2026	380-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Aculife Healthcare Private Limited (Unit 9) (субстанд.)	всі ЛЗ, виробництва Aculife Healthcare Private Limited (Unit 9)	-	всі серії	Aculife Healthcare Private Limited (Unit 9)	Індія	
13.08.2026	373-001.001/0 02.0/17-26	Скасування розпорядже ння від 14.05.2026 № 244- 001.2/002.0/ 17-26	UA/16490/0 1/01	НІМЕЛГАН	гранули для оральної суспензії, по 100 мг; по 30 саше у коробці з картону	070324	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна	
13.08.2026	374-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Dysport 500 U (фальсифік ат)	DYSPORT® 500 U (Botulinum toxin type A)	порошок для розчину для ін'єкцій	020302, 029035	з маркуванням виробника Ipsen Biopharm Ltd	-	
13.08.2026	375-001.001/0	пост. заборона	Nebido (фальсифік ат)	NEBIDO(Testost erone undecylate)	термінально стерилізовані парентеральні розчини малого	KT0S5T4	з маркуванням виробника	-	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 10.08.2026 р. по 16.08.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	02.0/17-26		ат)	250 mg/ml,	об'єму		BAYER AG		
13.08.2026	376-001.001/0 02.0/17-26	Скасування розпорядження від 01.06.2026 № 276-001.2/002.0/17-26	UA/17285/01/01	ФЕНІБУТ	таблетки по 250 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці з картону	070925	ТОВ "АСТРАФАРМ"	Україна,	
11.08.2026	362-001.001/0 02.0/17-26	Скасування розпорядження від 26.03.2026 № 160-001.2/002.0/17-26	UA/17410/01/01	ЛАЗИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	E254585	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	
11.08.2026	363-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Spiriva (субстандар т.)	SPIRIVA (TIOTROPIUM) 18 MCG	10 капсул у блістері	404993	BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH & CO.	Німеччина	
11.08.2026	364-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Risperidone Teva (субстандар т.)	RISPERIDONE TEVA (Risperidonum) 25 mg	1 флакон порошку + 1 шприц + 2 голки + 1 адаптер, 2 флакони порошку + 2 шприци + 4 голки + 2 адаптери, 5 флаконів порошку + 5 шприців + 10 голок + 5 адаптерів	всі серії	Pharmathen International S.A Industrial Park Sapes, Rodopi Prefecture	Греція	
11.08.2026	364-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Risperidone Teva (субстандар т.)	RISPERIDONE TEVA (Risperidonum) 37,5 mg	1 флакон порошку + 1 шприц + 2 голки + 1 адаптер, 2 флакони порошку + 2 шприци + 4 голки + 2 адаптери, 5 флаконів порошку + 5 шприців + 10 голок + 5 адаптерів	всі серії	Pharmathen International S.A	Греція	
11.08.2026	364-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Risperidone Teva 50 mg (субстандар т.)	RISPERIDONE TEVA RISPERIDONE TEVA	порошок та розчинник для пролонгованої суспензії для ін'єкцій, 1 флакон порошку + 1 шприц + 2 голки + 1 адаптер, 2	всі серії	Pharmathen International S.A Industrial Park Sapes, Rodopi	Греція	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 10.08.2026 р. по 16.08.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
				(Risperidonum) 50 mg	флакони порошку + 2 шприци + 4 голки + 2 адаптери, 5 флаконів порошку + 5 шприців + 10 голок + 5 адаптерів		Prefecture		
11.08.2026	365-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Chloraprep Incoloro (субстанд.)	CHLORAPREP INCOLORO 20 mg/ml + 0,70 ml/ml	шкірний розчин, 60 аплікаторів по 1 мл	5344684	BD INFECTION PREVENTION - Erembodegen-Dorp 86, Erembodegem, 9320	Бельгія	
11.08.2026	366-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Adrenaline injection (субстанд.)	ADRENALINE INJECTION (EPINEPHRINE BITARTRATE)	розчин для ін'єкцій, 1 мл в ампулі	IA02C01	LAMTHONG KARNPAT PHARMACEUTIC AL FACTORY CO. LTD.	-	
11.08.2026	367-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Nitrofuranto in Pharmevid (субстанд.)	NITROFURANT ION PHARMEVID (Nitrofurantoin) 100 mg	тверді капсули № 30	8250243, 8250235	Iasis Pharmaceuticals Hellas S.A.	Греція	
11.08.2026	368-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Remethan 100 R (субстанд.)	REMETHAN 100 R (Diclofenac Sodium 100mg)	таблетки	104024	REMEDICA LTD	Кіпр	
11.08.2026	369-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Teicoplanin Pharmline (субстанд.)	TEICOPLANIN PHARMLINE (Teicoplaninum)	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій/інфузій або розчину для перорального застосування	2513534 (на вторинній упаковці та первинній упаковці - флакон з порошком)/ 2513797 (на первинній упаковці - розчинник)	S.C. Rompharm Company S.R.L.	Румунія	
11.08.2026	369-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Teicoplanin Pharmline (субстанд.)	TEICOPLANIN PHARMLINE (Teicoplaninum) 400 mg	порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій/інфузій або розчину для перорального застосування	серії 2602581 (флакон з порошком та вторинна упаковка) та серії 2513798 (розчинник)	S.C. Rompharm Company S.R.L.	Румунія	
11.08.2026	370-001.001/0	пост. заборона	Adnamil (субстанд.)	ADNAMIL (Allopurinolum)	таблетки № 30	HIY0325001	Polfarmex S.A.	Польща	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 10.08.2026 р. по 16.08.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	02.0/17-26								
11.08.2026	371-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Cevitil (субстанд.)	CEVITIL (ASCORBIC ACID) 1 g	шипучі таблетки у флаконі	2509984	EPICO	Єгипет	
11.08.2026	372-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Atorvastatin Medical Valley (субстанд.)	ATORVASTATI N MEDICAL VALLEY (Atorvastatinum) 40 mg	таблетки, 30 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері	всі серії	Laboratorios Liconsas, S.A	Гвадалах ара	