

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.09.2026 р. по 13.09.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
11.09.2026	431-001.001/02.0/17-26	тимч. заборона	UA/7436/01/01	СТРЕПСІЛС® З ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСИНА	льодяники, по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	ST420	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	
11.09.2026	432-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	ЛЗ, вир. Xi'an Guokang Ruijin Pharmaceutical co. Ltd (субстанд.)	всі ЛЗ виробництва Xi'an Guokang Ruijin Pharmaceutical co. Ltd	-	всі серії	Xi'an Guokang Ruijin Pharmaceutical co. Ltd	Китай	
11.09.2026	433-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	UA/10673/01/01	АСКОЦИН®	таблетки жувальні; по 10 таблеток у стрипі; по 10 стрипів у картонній упаковці	1004650	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	
11.09.2026	434-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	Dysport (фальсифікат)	DYSPOORT® 500 U (Botulinum toxin type A)	ліофілізований порошок	P08193	з маркуванням Ipsen Farmaceutica Ltda	-	
10.09.2026	427-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	UA/16656/01/01	БОТОКС/БОТО X 100 units	БОТОКС/БОТОХ 100 units, порошок для розчину для ін'єкцій у флаконі у картонній коробці	C3822 C3	з маркуванням Аллерган Фармасьютікалз	-	
10.09.2026	428-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	UA/3772/01/02	КРЕСТОР	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	A26237002, A25237040	АстраЗенека ЮК Лімітед, Велика Британія	США/Велика Британія	
10.09.2026	429-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	Darzalex (фальсифікат)	DARZALEX (Daratumumab), 400 mg/20 ml	концентрат для розчину для інфузій, флакон 20 мл	SLF4S40	з маркуванням Janssen	-	
10.09.2026	430-001.001/02.0/17-26	пост. заборона	Ozempic (фальсифікат)	OZEMPIC 1MG 1PC. W. NF+ 4PCS. (Semaglutidum)	розчин для ін'єкцій у попередньо заповнений шприц-ручці	RT6KL87	з маркуванням виробника Novo Nordisk A/S.	-	
09.09.2026	418-001.001/0	Скасування розпорядже	UA/6683/01/01	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у тубі ламінантній; по 1 тубі в пачці	020425	ПрАТ Фармацевтична	Україна	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.09.2026 р. по 13.09.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
	02.0/17-26	ння від 11.09.2025 № 604-001.1/002.0/17-25					фабрика "Віола"		
09.09.2026	419-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/20732/0 1/02	ІБУПРОФЕН Б.БРАУН	розчин для інфузій, 400 мг/100 мл по 100 мл у поліетиленових флаконах, по 100 мл у поліетиленових флаконах, по 10 або 20 флаконів у картонній коробці	всі серії	Б. Браун Медікал СА	Іспанія	
09.09.2026	420-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Dutilox (субстанд.)	DUTILOX (Duloxetine)	кишковорозчинні капсули, тверді, № 30, № 60	всі серії	TOWA Pharmaceutical Europe S.L.C	Іспанія	
09.09.2026	421-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Fingolimod Zentiva (субстанд.)	FINGOLIMOD ZENTIVA (Fingolimodum) 0,5 mg	капсули в блістері № 28	4L01372M (bulk: 4L01372)	LABORMED-PHARMA S.A.	Румунія	
09.09.2026	422-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	CUREOUS Cannabis-flower BLB THC32 (субстанд.)	CUREOUS Cannabis- flower BLB THC32	150 g	B15F125	ECO GROW s.r.o.	-	
09.09.2026	423-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/16417/0 2/01	АБІЗОЛ	розчин оральний 1 мг/мл, по 150 мл розчину у флаконі, по одному флакону з мірним стаканчиком та шприцом-дозатором у картонній упаковці	ECVG002A	НОБЕЛ ІЛІАЧ САНАЇ БЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччи на	
09.09.2026	424-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/17980/0 1/01	БРУФЕН® РАПІД	капсули м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	B4U00225	Гелтек Прайвет Лімітед	Індія	
09.09.2026	425-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	UA/10777/0 1/01	НЕЙРОДАР®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці; по 3	1008952	Кусум Хелтхкер Пвт Лтд	Індія	

Реєстр документів щодо якості ЛЗ
(за період з 07.09.2026 р. по 13.09.2026 р.)

Дата документу	№ документу	Тип документу	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ	Форма випуску	Серія №	Назва виробника	Країна	
					упаковки у картонній коробці				
09.09.2026	426-001.001/0 02.0/17-26	пост. заборона	Monasan Injection (субстанд.)	MONASAN INJECTION 1ml Ampoule (Fluphenazine Decanoate)	25 мг/мл в ампулі зі скла бурштинового кольору типу I	250879, 251988	Duopharma (M) Sendirian Berhad	Малайзія	