



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
(Держлікеслужба України)

проспект Перемоги, 120, м. Київ, 03115, тел/факс: (044)450-12-66, e-mail: diklz@diklz.gov.ua,
http://www.diklz.gov.ua Код ЄДРПОУ 37769480

№ _____ На № _____ від _____

**Керівникам суб'єктів господарювання, які
займаються реалізацією (торгівлею),
зберіганням і застосуванням лікарських
засобів**

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції МОЗ**

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів МОЗ України повідомляє, що територіальними державними інспекціями з контролю якості лікарських засобів у період з 01.08.2011 по 31.10.2011 на території України були виявлені неякісні зразки лікарських засобів, які зазначено в таблиці:

Повідомлення інспекціям							
Контролююча організація	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник	Країна виробника	Показник	Висновок
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	L-ЦЕТ®	сіроп, 2,5 мг/5мл по 100 мл у флаконах № 1	SLB1005	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Контроль наповнення упаковки	Об'єм вмісту 2 флаконів із 2 перевірених занижений (97,5 мл; 99,0 мл).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АДЖИЗИМ	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні № 30	901	Аджіо Фармас'ютикалс Лтд.	Індія	Опис	Таблетки сіро - жовтого кольору з темними вкрапленнями, не гладкої поверхні.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	АКТИФЕРИН	капсули № 20	K44673	Меркле ГмбХ	Німеччина	Опис; Упаковка	Капсули масні на дотик; В чарунках наявні сліди олієподібної рідини.



Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	АЛОХОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, № 50 у контурних чарункових упаковках	1490709	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	16 таблеток із 25 таблеток по лінії краю мають тріснуту оболонку. 1 таблетка із 25 - кремового кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Одеській області	АЛОХОЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 50 у блістерах	520511	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	В 5 таблетках із 20 потріскана оболонка.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	АЛЬФА ДЗ- ТЕВА	капсули по 0,25мкг № 30	АО4106	Тева Фармацевтика Л Індастріз Лтд.	Ізраїль	Упаковка	В інструкції для медичного застосування, яка супроводжує препарат, відсутня інформація про номер та дату Наказу МОЗ України щодо державної реєстрації лікарського засобу та номер реєстраційного посвідчення)
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АМБРОКСОЛ-ВІШФА	сироп, 15 мг/5мл по 100 мл у флаконах	181210	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис; Маркування	В препараті наявні сторонні механічні включення: Не відповідає макету вторинної упаковки в АНД за розташуванням верхніх та нижніх клапанів коробки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10% по 40 мл у флаконах	210411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Кількісне визначення	Кількісний вміст занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах	170411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Сухий залишок	Завищений.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах	120411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	В препараті наявна завись блискучих кристалів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10% по 40 мл у флаконах	230411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	Рідина з зависом у вигляді блискучих кристалів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах	250611	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	В препараті наявна завись блискучих кристалів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах	330611	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис; Прозорість	Рідина непрозора, наявніть каламуті у вигляді блискіток; Каламутність перевищує еталон 1.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі та Сумській області	АМІАК	розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах	270611; 400811	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки не мають належного товарного вигляду: наклеєні неохайно, частково відклеєні, забруднені, з потертостями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	АМІАКУ РОЗЧИН 10%	розчин для зовнішнього застосування, водний 10 % по 40 мл у флаконах	090711	ЗАТ "Фармацевтична фабрика «Віола»"	Україна	Вимоги НТД (Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.

Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Львівській, Миколаївській та Чернівецькій областях	АМІНАЛОН	таблетки, вкриті оболонкою. по 0,25 г № 50 (10x5) у блістерах	10311; 21210; 50211; 11210	ВАТ "Вітаміни"	Україна	Опис	Таблетки з жовто-бурими плямами і потрісканою оболонкою.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	АМІНОКАП-РОНОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг у контейнерах № 20	10211	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Опис; Упаковка	У 1 таблетки із 20 відсутній фрагмент таблетки, усі таблетки вищерблені по фасці; Відсутній листок-вкладиш.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	АМЛО	таблетки по 5 мг № 20	GAL 001	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Опис	4 таблетки із 20 мають сколи та тріщини, 1 таблетка при вивільненні із упаковки розкришилась.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АМЛО	таблетки по 5 мг № 20 (10x2) у стріпах	GAO3103	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Опис	Поверхня таблеток негладка та має вкраплення сірого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АМОКСИЦИЛІН СОЛЮТАБ - НОРТОН	таблетки розчинні зі смаком ананаса по 250 мг № 20	0276	Юнімакс Лабораторис	Індія	Опис	Таблетки з сірими вкрапленнями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	АМПІЦИЛІНУ ТРИГІДРАТ	таблетки по 0.25 г № 20	210711	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Однорідність маси	11 таблеток із 40 не відповідають вимогам АНД.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	АНАЛГІН	таблетки по 0,5 г у блістерах № 10	370511	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика"; ТОВ "Тернофарм"	Україна	Однорідність маси	4 таблетки із 20 перевірених мають відхилення більше ніж 5 %.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	АНАЛЬГІН	таблетки по 0,5 г № 10 у блістерах	210311	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Маркування	Серія та термін придатності не читаються, нанесені методом тиснення на інші написи блістера.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	АНАЛЬГІН	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	100111	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис	9 таблеток із 20 мають вищерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АНАЛГІН	таблетки по 0,5 г № 10 у блістерах	800611	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	На поверхні таблеток наявні вкраплення сірого кольору, 1 таблетка із 20 з великим сколом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	АНАЛЬДІМ	супозиторії ректальні по 250 мг/20 мг № 10 у стріпах	41110	ВАТ "Монфарм"	Україна	Маркування	Термін придатності та серія змазані, нечіткі.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	АНТИГУСИН	таблетки у контурних безчарункових упаковках № 10	251010	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика"; ТОВ "Тернофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають вищерблені краї.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	АНТІСТРЕС ЛАБОФАРМ	таблетки № 50 у блістерах	0300501514	Фармацевтична лабораторія ЛАБОФАРМ	Польща	Упаковка	При видавлюванні таблеток із чарунок алюмінієва фольга не відділяється вільно від таблеток і на таблетках наявні сліди блістер-пакувальної машини.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	АСКОПАР	таблетки № 10	90411	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	10 таблеток із 40 перевірених мають сколи на поверхні; на поверхні однієї таблетки - наявні плями бурого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	АСКОПАР	таблетки № 10	80411	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	Краї таблеток пошарблені, фаска змазана. На 5 із 20 таблетках поверхня нерівна, риска наполовину відсутня.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Київській області та місті Києві	АСКОРБІНОВА КИСЛОТА	драже по 50 мг № 50 у контейнерах	10411; 20411	ПрАТ "Технолог"	Україна	Маркування	На вторинній упаковці відсутній текст, виконаний шрифтом Брайля.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	АСКОРУТИН	таблетки № 10 у блістерах	80111	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис	В деяких таблетках фаска відсутня, на поверхні наявна мармуровість.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	АСКОРУТИН®	таблетки № 10х5 у контурних чарункових упаковках	170311	ЗАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Однорідність маси	5 із 20 таблеток мають однорідність маси більшу ніж $\pm 5\%$ (5,8%, 7,0%, 8,8%, 6,1%, 6,4%).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	АСКОФЕН Л	таблетки у стрипах № 6	470311	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	АСКОФЕН Л	таблетки № 6 у стрипах	910611	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	5 таблеток із 20 мають надшерблені бокові поверхні та фаску.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	АСКОФЕН Л	таблетки № 6 у стрипах	380211	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Однорідність маси	7 таблеток із 20 мають відхилення від середньої маси більше, ніж $\pm 5\%$.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	АСПАРКАМ	таблетки у блістерах № 50	1240611	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	2 таблетки із 50 таблеток надшерблені.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у блістерах	130411	ВАТ "Хіміко-фармацевтичний завод "Червона зірка"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий неприємний запах.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	АСПАРКАМ	таблетки у блістерах № 10	290810	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	На 2 таблетках із 20 наявні темні вкраплення та одна таблетка розкришилась.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	АСПАРКАМ	таблетки № 10 у блістерах	050611	ВАТ "Хіміко-фармацевтичний завод "Червона зірка"	Україна	Опис	6 таблеток із 20 мають вишерблені краї.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у блістерах	1940711	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	8 таблеток із 20 мають частково вищерблену поверхню, на 3 таблетках наявні чорні вкраплення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у блістерах	510311	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Наявний сторонній неприємний запах.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у контурній чарунковій упаковці	350211	Корпорація "Артеріум", АТ "Галичфарм"	Україна	Опис	В одній чарунці відсутній фрагмент таблетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 100 у контейнерах	1140611; 1250611; 1280711; 940511; 950511	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти, на їх поверхні наявний порошковий наліт.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 100 у контейнерах	1310711; 1440711; 930511; 990511	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг, по 12 таблеток у блістері; по 10 блістерів в пачці	430311	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти, на їх поверхні наявний порошковий наліт.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 120 (12x10) у блістерах	420311	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Упаковка	Інструкція для медичного застосування виконана шрифтом менше 8 пунктів Дідо з відстанню між рядками менше 3 мм.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	АСПЕКАРД	таблетки по 0,1 г № 100 у контейнерах полімерних	1450711	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Наявний різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	АСПЕТЕР	таблетки по 325 мг № 12 у блістерах	091010	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Однорідність маси	1 таблетка із 20 перевірених має відхилення від середньої маси більше $\pm 10\%$ - 17,1 %.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	АСПЕТЕР	таблетки по 325 мг № 12 у блістерах	611109	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Однорідність маси	5 таблеток із 20 перевірених мають відхилення від середньої маси більше $\pm 5\%$.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	АСПЕТЕР	таблетки по 325 мг № 12 у блістерах	081010; 111010; 100611	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Наявний різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	АСПЕТЕР	таблетки по 325 мг у контейнерах № 50	551109	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	АТЕНОЛ-Н™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 100	GA12101	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Опис	Таблетки мають виражений специфічний запах.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	АТЕНОЛОЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 50 мг № 10x2	20111	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Маркування	Допоміжні речовини, спосіб застосування на вторинній упаковці та склад препарату на первинній упаковці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 0,5 г № 10 у стрипах	400811	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Маркування	Надрукований набір цифр не несе інформації про номер серії та термін придатності.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 0,5 г у контурних безчарункових упаковках № 10	10711	ВАТ "Монфарм"	Україна	Опис	У 3 таблетках із 20 перевірених надшерблені краї і 1 таблетка має включення чорного кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 0,5 г № 10	340411	Корп. "Артеріум". ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки № 10 блістерах	170211	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	Таблетки мають сильний запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА-ДАРНИЦЯ	таблетки по 500 мг № 10 у контурній чарунковій упаковці	BM750511; BM820511	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис	Таблетки з вищербленими краями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	АЦИСТЕІН	розчин для ін'єкцій 10 % по 3 мл (300 мг) в ампулах № 10	9109017A від 12.2009	Білім Фармасьютікалз А.С.	Туреччина	Опис	Розчин має різкий, сильний запах сірки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	емульсія для зовнішнього застосування 20% по 50 г у флаконах	180411	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Лужність	Густа кремopodobна маса, яка не виливається з флакону; Не відтворюється, неможливо взяти точну наважку.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БЕНЗИЛБЕН-ЗОАТ	емульсія для зовнішнього застосування 20% по 100 г у флаконах	280711	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Кремоподібна маса білого кольору, яка не виливається з флакону.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	БЕНЗИЛБЕН-ЗОАТУ ЕМУЛЬСІЯ	емульсія на шкірну 20 % по 50 г у флаконах	90211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетці 1 флакону із 1 серія нанесена на основний текст етикетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	БЕНЗИЛБЕН-ЗОАТУ ЕМУЛЬСІЯ	емульсія на шкірну 20 % по 50 г у флаконах	110211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	Маркування серії на етикетках 2 флаконів із 2 нанесено поверх друкованого тексту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БЕНЗИЛПЕНІЦИЛІН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 000 000 ОД у флаконах	30211	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Упаковка	На 6 перевірених флаконах додаткові етикетки закривають основні написи.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	БЕСАЛОЛ	таблетки № 6	506009	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	7 таблеток із 20 перевірених мають надшерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	БЕСАЛОЛ	таблетки № 6 у контурних безчарункових упаковках	40310	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Середня маса; Упаковка	Занижена; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засіб; у 1/5 перевірених контурних безчарункових упаковок відсутня 1 таблетка.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	БЕТОПТИК® S	краплі очні 0,25 % по 5 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейпер®" № 1	10G28A	Алкон-Куврьор	Бельгія	Упаковка	Інструкція для медичного застосування, що супроводжує лікарський засіб, не затверджена МОЗ України.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	БІСАКОДИЛ	супозиторії ректальні по 0,01 г № 10 (5x2)	60211	ВАТ "Моцфарм"	Україна	Опис	4 супозиторії із 10 пошкоджені, втратили форму.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	БІФІДУМБАК-ТЕРИН СУХИЙ	ліофілізована біомаса 10 флаконів по 5 доз	70	ЗАТ "Біолік"	Україна	Опис	Препарат неоднорідний за зовнішнім виглядом: у 3 флаконах - кристалічна маса коричневого кольору; а решта 6 - пориста маса бежевого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БОМ-БЕНГЕ МАЗЬ	мазь по 25 г у контейнерах	161210	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад та умови зберігання) на етикетках двох перевірених контейнерів нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 25 мл у флаконах	100611	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: один флакон з трьох перевірених без етикетки; Маркування тексту (склад та термін придатності) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 25 мл у флаконах,	60511	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Упаковка	Етикетки не товарного виду, наклеєні криво, зі зморшками; на шийці флаконів наявні сліди ви кристалізованого препарату.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	160411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Упаковки супроводжують листки-вкладиши, затверджені наказом МОЗ України №384 від 01.08.2005р., що не відповідає РПІ № UA/3504/01/01 від 18.05.2010р.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 25 мл у флаконах	171210	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Кількість визначення; Упаковка	2 флакони із 2 мають занижений об'єм по 20 мл; Занижений; На горловині 2 флаконів із 2 наявний білий кристалічний осад.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 3%	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	050511	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	На горличках 6 флаконів із 8 наявний кристалічний осад.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 3%	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	200710	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Маркування	Занижено; Деякі написи на етикетці виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 3%	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	060611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Назва виробника, склад препарату та умови зберігання на етикетці флакону нанесені шрифтом менше 7 пунктів Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 10 мл у флаконах	40711	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Упаковка: Маркування	Відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу; На етикетках 4 із 4 перевірених флаконів написи номеру серії нанесені на текст складу лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 20 мл у флаконах	20411	ВАТ "Монфарм"	Україна	Кількісне визначення; Упаковка; Маркування	Завищений; Втрата товарного вигляду: на 2 із 4 перевірених флаконів наявні плями зеленого кольору; Маркування тексту (склад) на етикетках двох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 10 мл у флаконах	020610	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Маркування	Термін придатності препарату нанесено на основі написи етикетки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 20 мл у флаконах	280611	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Ідентифікація	Згідно вимог МКЯ ЛЗ спектр поглинання одержаного розчину повинен мати два максимуми за довжин хвиль 427 нм та 627 нм, але одержаний розчин даного препарату має один максимум за довжини хвилі 628 нм.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 20 мл у флаконах, у флаконах-крапельницях	50211	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Маркування	Дані на етикетці флакону (окрім назви) виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	БРОНХОРИЛ®	сироп по 100 мл у флаконах № 1	GBBR024	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Упаковка	В картонну коробку разом з флаконом вкладений мірний стакан, який не передбачено вимогами АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ВАЗЕЛІНОВЕ МАСЛО	масло по 50 мл у флаконах	090711	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника, склад, умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ВАЗЕЛІНОВЕ МАСЛО	масло по 50 мл у флаконах	050411	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	Закупорка упаковки негерметична (поверхня флаконів та етикетка маслянисті на дотик).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 50	70111	ЛТ "Галичфарм"	Україна	Опис	36 таблеток із 50 мають вкраплення оранжевого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 50	1480411	ЛТ "Галичфарм"	Україна	Опис	З 50 таблеток 14 таблеток жовтого кольору з рожево-бурими плямами.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ВАЛЕРІАНИ КОРЕНЕВИЩА З КОРЕНЯМИ	кореневища з коренями по 50 г у пакетах у пачці	090611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	Не забезпечена щільність упаковки, лікарська рослинна сировина висипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах	280511	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	На 6 із 8 перевірених флаконах частково відклеїні етикетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	410411	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, адреса виробника) на етикетках двох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	410810	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	В 2 із 5 перевірених флаконів об'єм вмісту флакону дорівнює 18 мл.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах	290511	ТОВ "ДКП " Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки 7 із 8 перевірених флаконів частково відклеїлі, етикетка 1 із 8 перевірених флаконів наклеєна зі зморшкою та нерівно.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Сумській області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах	160311	ТОВ "ДКП " Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	1 із 3 флаконів втратив товарний вигляд: етикетка наклеєна нещільно, відірвана з краю.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	30511	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетка 1 флакону із 4 відклеєна; На етикетці 1 флакону із 4 серія розмита.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 30 мл у флаконах	10611	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Об'єм вмісту контейнера	Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	520511	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Дані на етикетці флакону (окрім назви) виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 60 мг по 10 таблеток у контурних чарункових упаковках	4541210	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис; Упаковка	3 таблетки із 20 з вищербленими краями; Відсутня інструкція по медичному застосуванню.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 60 мг по 10 таблеток у контурних чарункових упаковках	PL730411	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис	В одній таблетці відсутній фрагмент.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ВАЛІДОЛ®	таблетки під'язикові по 0,06 г № 10	1760611	Відкрите акціонерне товариство "Фармак"	Україна	Опис	2 таблетки із 20 мають вищерблення; 2 таблетки із 20 розколоті в напівчастини.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ®	таблетки під'язикові 0,06 г по 10 таблеток у блістер, без вкладання в пачку	2070711	ВАТ "Фармак"	Україна	Опис; Упаковка	3 таблетки із 20 з вищербленими краями; Відсутня інструкція для медичного застосування.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 60 мг по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці	PL1090511	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис; Упаковка	3 таблетки із 20 вищербленими краями; Відсутня інструкція по медичному застосуванню.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 60 мг по 10 таблеток у контурних чарункових упаковках	PL1210611	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис	3 таблетки із 20 з вищербленими краями та на 3 таблетках наявні темні плями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ВАЛІДОЛ-ЛУБНИФАРМ	таблетки по 0,06 г № 10 у контурних чарункових упаковках	1410511	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис; Середня маса; Однорідність маси; Упаковка	7 із 20 перевірених таблеток мають вищерблені краї; Занижена; 8 із 20 перевірених таблеток мають відхилення від середньої маси більше ніж $\pm 5\%$ та 2 із 20 більше ніж $\pm 10\%$; Упаковка має неналежне оформлення; відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	4190711	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Однорідність маси	5 таблеток із 20 перевірених мають сколи на поверхні; 2 таблетки із 20 перевірених відхиляються від середньої маси більш ніж на 10 % (12.2% - 1,0604 г), (14 % - 1,0389 г).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	2690511	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Маркування	Графічне зображення первинної упаковки (блістера) не відповідає наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	3080511	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	9 таблеток із 20 перевірених мають сколи, а на 3 таблетках чорні вклучення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	3280611	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Край таблеток мають сколи, в одній із чарунок наявна неціла таблетка.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг у блістерах № 10	3840711	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	В одній таблетці відсутній фрагмент таблетки, ще 8 таблеток – вищерблені.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	2250411	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	6 таблеток із 20 з вищербленими краями.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Миколаївській області	ВАЛОКОР-ДИН®	краплі для перорального застосування по 50 мл у флаконах-крапельницях № 1	902031	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Німеччина	Упаковка	В упаковку вклadена "Інструкція для медичного застосування" затверджена наказом МОЗ України від 04.07.2008 № 352, яка не відповідає внесеним змінам до реєстраційних матеріалів, затверджених наказом МОЗ України від 19.01.2011 № 15, а саме: не внесені зміни до тексту інструкції у розділі "Категорія відпуску" (для упаковки по 50 мл за рецептом)
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ВАЛОКОРМІД	краплі по 30 мл у флаконах	10411	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна, ТОВ "Тернофарм", Україна.	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад та умови зберігання) на етикетці перевіреного флакону нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	ВІКАЛІН	таблетки № 10 у контурних безчарункових упаковках	20310	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис	20 таблеток із 20 перевірених розкришилися (в чарунках міститься порошок з фрагментами таблеток).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ВІКАСОЛ-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 1 мл в ампулах № 10 у коробці	20111	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Упаковка	Інструкція по медичному застосуванню надрукована шрифтом менше ніж 7 пунктів Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ВІТАМІН С 500 МГ АПЕЛЬСИНОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12	090111	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають вищерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	ВІТАМІН С 500 мг АПЕЛЬСИНОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12 у блістерах	601009	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис; Втрата в масі при висушуванні	Таблетки темно-оранжевого кольору; Завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ВІТАМІН С 500 мг АПЕЛЬСИНОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12 у блістерах	030111; 380611	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	Таблетки мають забарвлення різних відтінків рожево-оранжевого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ВІТАМІН С 500 мг АПЕЛЬСИНОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 12	410609	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис; Втрата в масі при висушуванні	Таблетки коричнево-оранжевого кольору; Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ-ДАРНИЦЯ	вода для ін'єкцій № 10	110211	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Упаковка	В коробці відсутній ніж для відкриття ампул; На 10 ампулах із 20 перевірених частково відсутнє маркування.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ВОКАСЕПТ АПЕЛЬСИН	льодяники № 300 у конвертах у банці	MVOR/003	Макпар Експорте ПВТ. ЛТД	Індія	Опис; Однорідність маси	1 льодяник із 20 перевірених розколотий; 1 льодяник із 20 перевірених має відхилення від середньої маси більше $\pm 10\%$ (11,3 %).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 250 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	230311	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Середня маса	Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у контурних безчарункових упаковках	320511	ВАТ "Монфарм" спільно з АТ "Стома"	Україна	Опис; Середня маса	5 таблеток із 20 перевірених надшерблені; Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10	451110	Український консорціум "Екосорб", Україна; ТОВ Універсальне агентство "Про-фарма", Україна	Україна	Опис	8 таблеток із 20 перевірених мають вишерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 250 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	80211	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Середня маса таблеток	Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у контурних безчарункових упаковках	190611; 110711	ВАТ "Монфарм" спільно з АТ "Стома"	Україна	Опис	20 таблеток із 20 при вивільненні з контурної безчарункової упаковки розкришуються.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у контурних безчарункових упаковках	50811	ВАТ "Монфарм" спільно з АТ "Стома"	Україна	Втрата в масі при висушуванні	Завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ВУГІЛЛЯ АКТИВОВАНЕ	таблетки по 0,25 г № 10 у контурних безчарункових упаковках	230211	ВАТ "Монфарм" спільно з АТ "Стома"	Україна	Середня маса таблеток; Втрата в масі при висушуванні	0,304 г; 13.1%.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ГАСТРО-НОРМ®	таблетки по 120 мг № 100	191110	АТ "Галичфарм", Україна; ВАР "Київмедпрепарат", Україна.	Україна	Опис	Усі таблетки мають світло-коричневий колір, відчутний різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ГАСТРО-НОРМ®	таблетки по 120 мг № 40	211110	АТ "Галичфарм", Україна; ВАР "Київмедпрепарат", Україна	Україна	Опис; Середня маса; Відповідність сертифікату виробника АНД	Таблетки мають світло-кремове забарвлення; 0,532г; Показники в сертифікаті відрізняються від показників в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ГАСТРО-НОРМ®	таблетки по 120 мг № 40	231110	АТ "Галичфарм", Україна, ВАР "Київмедпрепарат", Україна	Україна	Опис	Усі таблетки світло-коричневого кольору; відчувається запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ГЕПАРИНОВА МАЗЬ	мазь для зовнішнього застосування по 25 г у тубах	200511	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На бокову частину туби нанесено серія та термін придатності, що не передбачено в графічному зображенні, наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ГЕПАРСИЛ	капсули по 70 мг № 120 (12x10) у блістерах	010311	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	2 капсули із 24 перевічених пошкоджені, препарат частково висипаний у чарунки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ГІДРОПЕРИТ	таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування по 1,5 г № 6 у блістерах	100611	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	На двох таблетках з двадцяти перевічених наявні вкраплення чорного та коричневого кольору.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ГІДРОПЕРИТ	таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування по 1,5 г № 6 у блістерах	20211	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	4 таблетки із 20 розколені навпіл.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ГІНО-ТАРДИФЕРОН	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, пролонгованої дії № 30 (10x3) в блістерах	G02022	"П'єр Фабр Медикамент Продакшн"	Франція	Опис	Таблетки мають неоднорідне забарвлення: від світло-жовтого до жовтого.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ГІОКСИЗОН	мазь по 15 г у тубах	020211	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	Упаковка	На боковій частині туби наявні сліди мазі.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ГІРЧИЧНИК-ПАКЕТ	гірчичники-пакети № 10	611110	ТОВ Агрофарм	Україна	Опис	Порошок має неприсмний прогірклий запах; зі сторони ламінованого паперу на пакетах наявні жирні плями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ГЛІЦЕРИН	рідина 85 % по 25 г у флаконах	050611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 416 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника, склад, умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ГЛІЦЕРИН	рідина для зовнішнього застосування по 25 мл у флаконах	90909	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Маркування	Маркування етикетки виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ГЛОБІРОН-Н	капсули № 30	52002201 УН	Аглоумед Лтд	Індія	Маркування	Маркування блістера не відповідає макету, наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 100 мл у флаконах	110711	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	2 із 5 перевірених флаконів мають занижений об'єм вмісту упаковки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	20311	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	5 із 10 перевірених флаконів мають занижений об'єм вмісту; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	370411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	На 3 із 5 перевірених флаконах частково відклеєні етикетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл флаконах	10211	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	Завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	ГЛОДУ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	30411	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	Всі 3 перевірених флакони мають занижений об'єм вмісту.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ГЛОДУ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пакетах у пачці	040411	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Плодів, пошкоджених шкідниками, роздроблених, окремих кісточок, гілочок, плодоніжок, у тому числі відділених при аналізі; Упаковка	Завищений; Упаковка має неналежне оформлення: у 2 із 4 перевірених упаковок разом з плодами глоду присутні шкідники.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ГЛОДУ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачках	10111	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Не відповідає вимогам п. 4 дод. 8 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2008 № 426 із змінами; Виявлено невідповідність даних зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД	Текст інструкції для медичного застосування на упаковці (картонній пачці) нанесено шрифтом, що менше 7 п. Діод з відстанню між рядками менше 3 мм. Виявлено невідповідність даних зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД, щодо показника "Органічні домішки": у сертифікаті якості виробника вказано 1 %, а в АНД в розділі "Числові показники" - 1,5 %.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ГЛЮДУ ПЛОДИ	плоди по 50 г у пляшках	20211	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маса вмісту упаковки; Маркування	Маса вмісту упаковки (занижена); Деякі написи на упаковці (інструкція для медичного застосування, текст якої нанесено на упаковці) виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ГЛУТАМІНОВА КИСЛОТА	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,25 г № 10	60509	ЗАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Опис	Таблетки білого кольору, а згідно АНД - блакитного. 1 таблетка із 20 перевірених деформована.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській та Чернівецькій областях	ГЛУТАМІНОВА КИСЛОТА	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,25 г № 10	40408; 10110	ЗАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Опис	Таблетки майже білого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ГЛЮКОЗА	розчин для інфузій 5 % по 200 мл у пляшках	600711	ДП "Черкаси-ФАРМА"	Україна	Упаковка; Маркування	Флакон втратив товарний вигляд, етикетка зморщена; Графічне зображення етикетки не відповідає наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ГРИЦИКІВ ПРАВА	права по 2,0 г у фільтр - пакетах № 20	10210	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена щільність упаковки, лікарська рослинна сировина просипається крізь фільтр-пакети.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ДЕРМАЗИН	крем 1 % по 50 г у тубах	BM3293	Салютас Фарма ГмбХ. підприємство компанії Сандоз	Німеччина	Маркування	Біля торгівельної назви препарату на первинній і вторинній упаковках присутня позначка ®, яка не передбачена АНД. На одному з бокових клапанів вторинної упаковки відсутня схема відкриття туби.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ДЖЕНАГРА® 50	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 1	GAD903	Дженом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Маркування	На блістері указано номер ліцензії, що не передбачено в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	ДИБАЗОЛ	таблетки по 20 мг №10 у контурних безчарункових упаковках	140811	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Середня маса	Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ДИБАЗОЛ	таблетки по 20 мг №10 у контурних безчарункових упаковках	120909	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	5 таблеток із 20 з вищербленими краями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ДИБАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки по 20 мг № 10 у контурних чарункових упаковках	10110	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Упаковка; Маркування	Відсутня інструкція для медичного застосування; Маркування тексту (склад та умови зберігання) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ДИП РИЛНФ	гель по 15 г у тубах	23334	Ментолатум Компані Лімітед, Шотландія	Велико-британія	Маркування	Маркування номеру серії, терміну придатності, дати виробництва нанесене нечітко (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ	пастилки для смоктання зі смаком ананаса № 20 (4x5) у стрипах	KPD0019	Юнік Фармасьютик ал Лабораторіз (відділення фірми Дж.Б.Кемікалз енд Фармасьютик алз ЛТД)	Індія	Опис	4 із 20 перевірених таблеток мають сколи.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ	пастилки для смоктання (зі смаком полуниці) № 20	KSL0022	Юнік Фармасьютик ал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б.Кемікалз енд Фармасьютик алз Лтд)	Індія	Опис	3 20 перевірених пастилок 5 пастилок зі сколами.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ	пастилки для смоктання зі смаком лимона № 20 (4x5) у стрипах	KLD0039	Юнік Фармасьютик ал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютик алз Лтд)	Індія	Опис	5 із 20 перевірених пастилок мають надшерблення та сколи.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ДОКТОР МОМ® РОСЛИННІ ПАСТИЛКИ ВІД КАШЛЮ	пастилки для смоктання зі смаком ананаса у стрипах № 20	KPD0015	Юнік Фармасьютик ал Лабораторіз (відділення фірми Дж.Б. Кемікалз енд Фармасьютик алз Лтд)	Індія	Маркування	На коробці не нанесено серію, дату виготовлення та термін придатності.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ДОЛАР	таблетки у блістерах № 100	DR-7043	Ларк Лабораторіз Лтд	Індія	Опис	5 таблеток із 20 перевірених мають надшерблені краї.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ДОЛАРЕН®	таблетки № 100 (10x10)	D-771	Наброс Фарма Пвт.	Індія	Опис: Маркування	На білій стороні таблетки наявні сторонні включення темно-оранжевого та сірого кольору; На вторинній упаковці поверх штрих-коду наклеєний стікер, не зазначений в АНД; штрих-код на первинній та вторинній упаковках не співпадають.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	10111	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка: Маркування	Відсутня інструкція про медичне застосування (листок-вкладиш); Етикетки на флаконах частково відклеєні, маркування номеру серії та терміну придатності розмиті.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ЕДЕМ	сироп, 0,5 мг/мл по 60 мл у флаконах № 1	10111	ВАТ "Фармак"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Занижений; Упаковка негерметична. Первинна, вторинна упаковки та інструкція для медичного застосування заповнені лікарським засобом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЕЛЕУТЕРО - КОКУ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт для перорального застосування по 50 мл у флаконах	100311	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка: Маркування	Втрата товарного вигляду: на одному флаконі з двох перевірених пошкоджена етикетка; На одному з двох перевірених флаконів не промарковано номер серії та термін придатності.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЕЛЕУТЕРО - КОКУ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт для перорального застосування по 50 мл у флаконах	80311	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності на трьох флаконах з трьох перевірених розмите (нечитасме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ЕЛЕУТЕРО - КОКУ ЕКСТРАКТ РІДКИЙ	екстракт для перорального застосування по 50 мл у флаконах	140611	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка Маркування	На світлій стороні етикеток флаконів наявні плями невідомого походження; Термін придатності та серія на етикетках змазані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ЕНАЛАПРИЛ	таблетки по 0,01 г №10х2 у блистерах	010111	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	Стираність	Після обертання в барабані виявляються зламані таблетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	ЕНЗИСТАЛ®	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, кишковорозчинні № 80	CH820015 від 04.2010	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	Упаковка	В інструкцію для медичного застосування не внесено номер реєстраційного посвідчення, дату останнього перегляду та номер наказу МОЗ України.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ЕНЗИСТАЛ®	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, кишковорозчинні № 80	CH820037	Торрент Фармасьютикалс Лтд	Індія	Однорідність маси	7 таблеток із 20 перевірених мають відхилення від середньої маси більше $\pm 5\%$: -5,4 %; -5,5 % -8,3 %; +5,4 %; +5,5 %; +6,2 %; +6,7%.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ЕРМІТАЛЬ 25 000	капсули по 25 000 ОД № 20	263901	Нордмарк Аршнайміттел Г'мбХ енд Ко. КГ	Німеччина	Опис; Упаковка	В капсулах наявні фрагменти мікротаблеток; В листку-вкладиші відсутня інформація про номер та дату наказу МОЗ України щодо державної реєстрації лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	ЕТАМБУТОЛ	таблетки по 400 мг № 1000 у банках (пакування із in bulk фірми-виробника Люпін Лімітед, Індія)	BL00018	ТОВ "Люм'єр Фарма"	Україна	Опис	10 із 20 таблеток мають оранжеві плями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЕХІНАЦЕЇ НАСТОЙКА	настойка у флаконах по 50 мл	070311	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, спосіб застосування та умови зберігання) на етикетці перевіреного флакону нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ КОРЕНЕВИЦ З КОРЕНЯМИ СВОЖИХ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	291109	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Не відповідає графічному зображенню, наведеному в АНД/перерозподіл тексту по рядках.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ЕХІНАЦЕЯ - ЛУБНИФАРМ	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,1 г у блистерах № 20	51110	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	Поверхня таблеток потріскана.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Миколаївській області	ЕХІНАЦЕЯ-АСТРАФАРМ	таблетки по 100 мг № 10х2 у контурних чарункових упаковках	071110	ТОВ "Астрафарм"	Україна	Опис	Таблетки бурого кольору з вкрапленнями темно-бурого кольору та сірого.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ЖЕНЬШЕНЮ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	80411	ЗАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Визначення спирту; Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Занижений; Деякі дані (Склад, "Умови зберігання", та "Спосіб застосування") на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ЖИВОКОСТУ МАЗЬ	мазь по 25 г у банках	260511	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка; Маркування	На етикетці наявні залишки підтікання препарату у вигляді жирних плям; Деякі написи на етикетці первинної упаковки (назва виробника та його адреса, склад, умови зберігання) виконані шрифтом менше 7п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЖИВОКОСТУ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	40311	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Сухий залишок Упаковка; Маркування	Завищений; На одному флаконі з двох перевірених пошкоджена пробка (тріснута); Маркування номеру серії та терміну придатності на первинній упаковці нанесене на основі написи етикетки.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Житомирській, Закарпатській, Запорізькій, Кіровоградській та Сумській областях	ІБУПРОФЕН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 50	30111; 120211; 180311; 230811; 190311	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Оболонка таблеток неоднорідного кольору з вкрапленнями.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах	270511; 280511; 300511	АТ "Стома"	Україна	Маркування	На первинній та вторинній упаковках присутній напис П.2031/96/02/07 - згідно вимог АНД - П.2031/96/02.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах з розпилювачем № 1	200511	АТ "Стома"	Україна	Випробування упаковки	Не відповідає вимогам АНД до РП № UA/0827/02/01 за наступними показниками": Випробування упаковки (занижений).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах алюмінієвих	210511; 230511; 290511	АТ "Стома"	Україна	Маркування	Номер реєстраційного посвідчення в Білорусі зазначений на первинній та вторинній упаковках не відповідає № Р.П. зазначеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах з розпилювачем № 1	170511	АТ "Стома"	Україна	Маркування	Графічне зображення на первинній і вторинній упаковці не відповідає графічному зображенню АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах з розпилювачем № 1	330711	АТ "Стома"	Україна	Перевірка клапану	На одному балоні з трьох при натисканні клапан не відкривається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ІНГАЛПТ	аерозоль по 30 мл у балонах з розпилювачем № 1	350711	АТ "Стома"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетка 1 балону із 3 з одного боку відклеєна; Етикетки на балонах промарковані фарбою різного кольору (1балон сірого, 2 балони чорного кольору).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ІНГАЛІПТ-Н	спрей для інгаляцій по 30 г у балонах	120311	ТОВ "Мікрофарм"	Україна	Перевірка механічного насосу	Поява дисперсного струменя препарату відбувається після 15 натискань на розпилювач в 1 балоні із 3 перевірених.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ІНСТАРЛІ ЕКСПЕКТОРАНТ	сироп по 100 мл у флаконах	0145	Аглоумед Лтд.	Індія	Упаковка	Втрата товарного вигляду упаковки - частина етикетки на флаконі відсутня.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ІХТІОЛ	супозиторії ректальні по 0,2 г № 10	30311	ВАТ "Монфарм"	Україна	Опис; Середня маса: Маркування	Супозиторії деформовані; Занижений - тринадцять супозиторіїв з двадцяти перевірених не входять в діапазон (1,125-1,375г); Маркування померу серії та терміну придатності розмите (нечитасме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ІХТІОЛ	супозиторії ректальні по 0,2 г № 10 (5х2) у стрипах	50311	ВАТ "Монфарм"	Україна	Опис	Супозиторії підпавлені: при вилученні супозиторіїв із стрипа в чарунках залишається супозиторна маса.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ІОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 % по 20 мл у флаконах-крапельницях	330611	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: етикетки на 3 флаконах із 3 перевірених залиті жовто-бурою рідиною; Маркування тексту (склад та умови зберігання) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5% по 20 мл у флаконах	430611	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	З 5 перевірених флаконів: на 2 флаконах наявні сліди клею, на 1 флаконі етикетка надірвана, на 2 флаконах краї етикетки зашплені до середини - не видно виробника, етикетки не товарного вигляду.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5% по 20 мл у флаконах	350511	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки на флаконах частково відклесні, наклеєні криво, пошкоджені, у плямах, флакони у плямах клею.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 % по 20 мл у флаконах	130311	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетках флаконів номер серії та термін придатності змазані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 % по 20 мл у флаконах	530711	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Кількісне визначення йоду; Кількісне визначення калію хлориду. Упаковка	Занижений; Занижений; Етикетки на 2 флаконах із 2 залиті розчином препарату.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 % по 25 мл у флаконах	010311	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів ІБОНХ НАН України"	Україна	Маркування	Термін придатності нанесено на основні написи етикетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	КАЛІУМ	кореневища по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	21010	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність упаковки, лікарська сировина просипається.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	10111	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Об'єм вмісту упаковки Упаковка	1 із 1 перевірених флаконів має занижений об'єм (41,0 мл); Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	450511	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах скляних	120511	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка	З 3 перевірених флаконів етикетка на одному приклеєна криво, на іншому не щільно; всі етикетки пошкоджені, нетоварного вигляду. На флаконах наявні сліди клею.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	140311	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки на флаконах частково відклеєні.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	КАЛЬЦІО ГЛІЦЕРОФОС- ФАТ	таблетки по 200 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	281110	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Однорідність маси	6 таблеток із 20 перевірених мають відхилення більше, ніж $\pm 7,5$ %.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ	таблетки по 0,5 г № 10 у стрипах	40611	ВАТ "Монфарм"	Україна	Опис	На поверхні 12 із 30 перевірених таблеток наявні вкраплення темного кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг, № 12	050111	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Однорідність маси	3 таблетки із 20 відхиляються від середньої маси на величину, яка перевищує $\pm 5\%$.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг № 120 (12x10) у блістерах	100211	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис; Упаковка	На таблетках наявний порошковий наліт; В 1 чарунці із 24 не зафасована таблетка. В чарунках наявний порошковий наліт.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг у блістерах № 12	070211	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	В одній чарунці додатково наявний фрагмент таблетки; на поверхні таблеток та в чарунках наявний порошкоподібний наліт білого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	КАЛЬЦІЮ ГЛЮКОНАТ ФРУКТОВИЙ	таблетки для жування по 500 мг у блістерах № 12	260511	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Упаковка	У 3 чарунках наявні фрагменти таблеток.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	КАЛЬЦІЮ ДОБЕЗИЛАТ	таблетки по 250 мг у банках № 50	20210	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Маркування	Таблетки кремового кольору, шорсткі, 6 таблеток мають вкраплення коричневого кольору; Термін придатності нанесено на основні написи етикетки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	КАМЕТОН	аерозоль по 30 г у балонах з розпилювачем № 1	080211; 130511	АТ "Стома"	Україна	Маркування	На балоні аерозолю друк номера серії незадовільний, серія не читається.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Донецькій та Черкаській областях	КАМФОМЕН®	спрей оромукозний і назальний по 25 г у балонах	050211; 040211	АТ "Стома"	Україна	Маркування	Маркування терміну придатності нанесене нечітко (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	КАМФОРНА ОЛІЯ	олія для зовнішнього застосування 10% по 30 мл у флаконах	320511	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: етикетки залиті рідиною; Маркування тексту на етикетках перевірених флаконів нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	КАМФОРНА ОЛІЯ	розчин для зовнішнього застосування, олійний 10% по 30 мл у флаконах	70511	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Перепис; не число; Упаковка	Показник завищений; Втрата товарного вигляду: на трьох перевірених флаконах етикетки зім'яті, наклеєні нерівно.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	КАМФОРНА ОЛІЯ	олія для зовнішнього застосування 10% по 30 мл у флаконах	350611; 360611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника, склад, умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	КАМФОРНА ОЛІЯ	розчин для зовнішнього застосування, олійний 10% по 30 мл у флаконах	50511	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка	Етикетки на флаконах частково відклеєні, зі зморшками, флакони у плямах клею.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Сумській області	КАРДІОМАГ-НІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, форте № 30	10574376; 10669872	Нікомед Данія АпС	Данія	Упаковка Маркування	Текст Інструкції для медичного застосування надрукований шрифтом, що менше 8 пунктів Дідо з відстанню між рядками менше 3 мм; Інформація на первинній упаковці нанесена шрифтом, що менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	КАРДІОМАГ-НІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, форте № 100	10648617	Нікомед Данія АпС	Данія	Упаковка	Відсутня інструкція, яка надрукована у повній відповідності з вимогами щодо розміру шрифту Дідо (Лист ДІ МОЗ №10846-03/07.3/17-11 від 10.06.2011).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	КАРДІОМАГ-НІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, форте № 100	10648584	Нікомед Данія АпС	Данія	Упаковка	Відсутня інструкція, яка надрукована у повній відповідності з вимогами щодо розміру шрифту Дідо (Лист ДІ МОЗ №10846-03/07.3/17-11 від 10.06.2011).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	КАРДІОМАГ-НІЛ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30	10621951	Нікомед Данія АпС	Данія	Упаковка	Відсутня інструкція, надрукована у повній відповідності з вимогами щодо розміру шрифту Дідо (Лист ДІ МОЗ №10846-03/07.3/17-11 від 10.06.2011).

Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Львівській та Миколаївській областях	КАРСИЛ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 22.5 мг № 80	100211; 210211	АТ "Софарма", Болгарія;	Болгарія	Опис	11 таблеток із 20 таблеток з потрісканою оболонкою. Через тріснуту оболонку проглядається біле ядро таблетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	КИСЛОТА НІКОТИНОВА	таблетки по 50 мг № 50	10311	ЗАТ "Технолог"	Україна	Маркування	Шрифт деяких надписів на первинній упаковці менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	КОЛДРЕКС	таблетки № 12	100034	ГлаксоСмітКлайн Дангарван Лімітед	Ірландія	Опис	На білому боці таблеток вкраплення оранжевого кольору; таблетки вкриті порошкоподібним нальотом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	КОЛДФЛЮ	таблетки № 4	GCF019	Дженом Біотек Пвт.Лтд	Індія	Опис	6 таблеток із 20 перевірених мають вищерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	КОМПЛЕВІТ®	капсули тверді по 10 капсул у блистері, по 2 блистери у пачці	71109; 20111	ВАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Опис	Частина желатинових капсул з темними плямами.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій Івано-Франківській області	КОПАЦИЛ®	таблетки № 6	681210; 200311; 260411; 280511; 370511	ВAT "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	Таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	КОРВАЛОЛ®	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах	1430711	ВAT "Фармак"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність упаковки - на шийці одного із трьох флаконів наявний кристалічний наліт білого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях	120411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис; Упаковка; Маркування	Рідина має осад; Втрата товарного вигляду: етикетки двох перевірених флаконів наклеєні нерівно, забруднені рідиною; Маркування терміну придатності нанесене нечітко (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях	60111	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	На 1 флаконі з 3 перевірених присутня додаткова етикетка, яка перекриває основні написи. Маркування тексту на етикетках трьох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Одеській області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах-крапельницях	21010	КП "Луганська обласна "Фармація" Фармацевтична фабрика	Україна	Упаковка; Об'єм вмісту упаковки	Етикетки залиті рідиною, неможливо прочитати серію та термін придатності; Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях	110411; 130411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	На 4 флаконах із 8 етикетки наклеєні не повністю, краї задираються; На етикетці 1 флакону термін придатності змазаний.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях	90410	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетках термін придатності та серія змазані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	КРАПЛІ ЗЕЛЕНІНА	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях	20111	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка	Етикетки на 2 флаконах, одержаних на аналіз, залиті препаратом; в одному флаконі відсутня пробка-крапельниця.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	КРАТАЛ	таблетки у блістерах № 20	111210; 340411	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Таблетки мають великі включення темного кольору. На поверхні таблеток наявний порошкоподібний наліт білого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	КРАТАЛ	таблетки № 20 (10x2) у блістерах	680810	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Втрата в масі при висушуванні	На таблетках наявний порошкоподібний наліт, 3 таблетки при видаленні із шарунок розкришилися; Завишена.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	КУКАСИЛ	льодяники з ароматом м'яти у пластикових контейнерах № 200	1003	Лімак Хелскер Пвт. Лтд	Індія	Опис; Маркування	Льодяники мають неправильну круглу форму та сколи; Номер реєстраційного посвідчення на первинній упаковці не відповідає номеру реєстраційного посвідчення на вторинній упаковці.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЛАНЗА	капсули по 30 мг № 20	GL01101	Дженом Біотек Пвт.Лтд	Індія	Маркування	На 1 із 2 перевірених вторинних упаковок, на лівому боковому клапані, додатково нанесено штампом, дані, щодо іншої серії (номер серії, дата виготовлення, термін придатності).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ЛЕВОМІЦЕ-ТИН	таблетки по 500 мг № 10	510511	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	3 таблетки із 20 перевірених мають надшерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ЛЕВОМІЦЕ-ТИН	таблетки по 500 мг № 10	670611	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	2 таблетки із 20 розкололися.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 1%	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 25 мл у флаконах	070811	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка; Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (3) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	В 2 флаконах із 3 перевірених об'єм вмісту занижений - 24 мл; На горлечках 3 флаконів із 5 перевірених наявні білі голчасті; Деякі дані (назва, адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 1%	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 25 мл у флаконах	141209	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маркування	Деякі написи на етикетці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ЛЕВОСИН	мазь по 40 г у тубах	030611	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	Розмір часток методом мікроскопії	Розмір часток методом мікроскопії (показник завищений).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	ЛИМОННИКА НАСІННЯ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	50711	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація". Фармацевтична фабрика	Україна	Упаковка	Розміри етикетки флакону (45мм x 75мм) не відповідають розмірам вказаним в АНД (35мм x 75мм).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ЛІВ.52®	таблетки № 100	E151125 від 05.2011	Хімаїя Драг Компані	Індія	Упаковка	У контейнері розфасовано 99 таблеток замість 100, на дні залишки порошку препарату.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ЛІНКАС	сироп по 90 мл у флаконах № 1	2610111	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Маркування	На етикетці первинної упаковки деякі написи виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ЛІНКАС БЕЗ ЦУКРУ	сироп 90 мл у флаконах № 1	2710017	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Упаковка	При прокручуванні металевого ковпачка на горловині флакону залишається значний металевий наліт.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ЛОРАНО	таблетки по 10 мг № 7	AV2210	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Гексал АГ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз; Лек С.А., Польща, підприємство компан	Польща/ Німеччина	Упаковка	В інструкції для медичного застосування препарату відсутня інформація про номер та дату наказу МОЗ України щодо державної реєстрації лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЛОРАТАДИН	сироп, 1 мг/мл по 90 мл у флаконах	30211	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка, Маркування	Втрата товарного вигляду: первинна та вторинна упаковки 2 флаконів із 2 перевірених залиті рідиною червоного кольору. Наявні залишки рідини на кришках та дозуючих склянках; Маркування вторинної упаковки відрізняється від макету графічного оформлення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 г у флаконах	080510	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маса вмісту упаковки; Упаковка	2 із 3 перевірених флаконів мають занижену масу вмісту упаковки; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин по 25 г у флаконах	20111	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу; На етикетках 2 із 2 перевірених флаконів написи серії та терміну придатності нанесені не відповідно вимогам АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 г у флаконах	050711	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: на одному флаконі з трьох перевірених етикетка пошкоджена; Маркування тексту (склад та умови зберігання) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3. Маркування умов зберігання на одному флаконі з трьох перевірених напівстерте.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин по 25 г у флаконах	50211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	Відсутня інструкція про медичне застосування (листок-вкладиш), етикетки на флаконах частково відклеєні; Маркування номеру серії та терміну придатності розмито.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЛЮГС	розчин для зовнішнього застосування 1 % по 20 мл у флаконах	60711	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Маркування номеру серії на двох перевірених вторинних упаковках нанесене нечітко (нечитаєме).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ ЛИСТЯ	листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	40311	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність упаковки, лікарська рослинна сировина просипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	30311	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	Розподіл тексту на етикетці флакона не відповідає розподілу тексту зазначеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	МАКРОТУСИН	суспензія для орального застосування по 120 мл у флаконах	100610	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Опис	Суспензія розшарувалася, з'явився згусток, який не зникає при збовтуванні.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	МАТЕРИНКИ ТРАВА	трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20	010111	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	2 фільтр - пакета заклесні нещільно, лікарська рослина сировина висипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	МЕЗИМ® ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20	03572; 04595	БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Опис	Таблетки неоднорідного кольору; на поверхні таблеток наявні темні вкраплення; таблетки з різким запахом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	МЕЗИМ® ФОРТЕ	таблетки, вкриті оболонкою, № 20	04602	виробництво in bulk: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ ГРУП), Німеччина; Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Німеччина	Сертифікат якості виробника	В сертифікаті відсутня печатка або штамп заводу-виробника.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	МЕМОРИН	розчин оральний, 40 мг/мл по 40 мл у флаконах	11009	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	Непрозора рідина темного червонувато-коричневого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	МЕНОВАЗАН	мазь по 40 г у тубах	250411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маса вмісту упаковки	1 із 3 перевірених туб має занижену масу вмісту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	МЕНОВАЗАН	мазь по 40 г у тубах	180311	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Однорідність; Розмір часток	В усіх чотирьох пробах наявні видимі частки; Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	МЕНОВАЗАН	мазь по 40 г у тубах	250411	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	Розмір часток	Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	МЕНОВАЗАН	мазь по 40 г у тубах	190311; 300511	ТОВ «ДКП «Фармацевтична фабрика»	Україна	Маркування	На вторинній упаковці препарату вказано № Р.П. , що не передбачено в графічному зображенні, наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	МЕНОВАЗИН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах	150411	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	МЕНОВАЗИН	рітина для зовнішнього застосування по 40 мл у флаконах	410611	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника, склад, умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	МЕНОВАЗИН	розчин нашкірний по 40 мл у флаконах	250411	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	В листку-вкладиші термін придатності 2 роки, що не відповідає вимогам зміни до АНД-3 роки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Одеській області	МЕНОВАЗИН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах	511210	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Об'єм вмісту флакону Упаковка	Занижений - 37мл; Упаковка негерметична, на флаконі білі кристали, етикетка розмита.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	МЕНОВАЗИН	розчин нашкірний по 40 мл у флаконах	50111	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетці флакону термін придатності та серія змазані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	МЕТАМАКС	капсули по 250 мг № 40 (10x4) у контурних чарункових упаковках	71109	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис	М'які желатинові капсули білого з жовтуватим відтінком кольору, що містять вологий порошок білого з жовтим відтінком кольору зі слабким запахом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	МЕТАМАКС	капсули по 250 мг № 40 (10x4) у контурних чарункових упаковках	NS91210	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Опис	М'які желатинові капсули, жовтого кольору.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	МЕТИЛЕНОВИЙ СИНІЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 20 мл у флаконах	20611	ВАТ "Монфарм"	Україна	Опис	В наявності значний коагульований осад.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	МЕТИЛУРАЦИЛ З МІРАМІСТИНОМ	мазь по 15 г у тубах	ML31010	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Розмір часток; Однорідність	Показник завищений; В усіх чотирьох пробах наявні видимі частки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	МОСИД МТ	таблетки по 5,0 мг № 30	B3578009 від 11.2008	Торрент Фармасьютік ас Лтд.	Індія	Опис	3 таблетки із 20 розкололись, 3 таблетки із 20 зі сколами.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	МУКАЛТИН	таблетки по 50 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	40111	ТОВ "Дослідний завод "ГНІДІС"	Україна	Опис	Таблетки світло-бурого кольору, липкі на дотик, 5 таблеток із 20 деформовані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	МУКАЛТИН	таблетки по 50 мг у контурних безчарункових упаковках № 10	170311	ТОВ "Дослідний завод "ГНІДІС"	Україна	Опис	5 таблеток із 20 перевірених мають вищерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	МУКАЛТИН	таблетки по 50 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	230411	Філія ТОВ "Дослідний завод "ГНІДІС"	Україна	Опис	Таблетки деформовані і липкі на дотик.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Одеській області	МУКАЛТИН	таблетки по 50 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	200311	ТОВ "Дослідний завод "ГНІДІС"	Україна	Опис	Таблетки темно-бурого кольору.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	МУКАЛТИН	таблетки по 50 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	160311	Філія ТОВ "Дослідний завод "ТНЦЛС"	Україна	Опис	Таблетки не відокремлюються від чарунок при вивільненні, липкі на дотик, темно-бурого кольору з вкрапленнями, поверхня таблеток негладка.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ ЛИСТЯ	листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	10211	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	В 2 пачках із 2 лікарська рослинна сировина просипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	НАГІДОК КВІТКИ	квітки по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом	51210	ТОВ "Тернофарм" Україна, м. Тернопіль	Україна	Мінеральні домішки	Завишені.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	НАТРИЮ ХЛОРИДУ РОЗЧИН 0,9%	розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл у скляних пляшках	3070411; 4410811	ЗАТ "Інфузія"	Україна	Маркування	Розміщення цифрових значень штрих-коду на етикетці флакону не відповідає наведеному в АНД.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	НЕОГЕМОДЕЗ	розчин для інфузій по 200 мл у пляшках № 1	070910	Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез"	Україна	Маркування; Сертифікат якості виробника	Номер реєстраційного посвідчення на етикетці препарату, розміщений з правої сторони над штрих-кодом, а згідно графічного зображення, наведеного в АНД повинен бути розміщений з лівої сторони над номером серії; Номер реєстраційного посвідчення на препараті - UA/9724/01/01, а в сертифікаті якості виробника вказано - Р.У. № 10265, сертифікат викладено російською мовою.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	НІМЕГЕЗИК	таблетки по 100 мг № 10	10341806	Алсмб'юк Лімітед	Індія	Опис	У 12 таблеток із 20 поверхня, краї та літери напису надшерблені.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	НІМІД®	таблетки по 100 мг № 10	NA0035; NA1004; NA1011	КУСУМ ХЕЛТ'ХКЕР ПБТ. ЛТД.	Індія	Опис	На поверхні таблеток наявні включення темно-жовтого та чорного кольорів.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	НІМІД®	таблетки по 100 мг № 10x10	NA1002	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ. ЛТД.	Індія	Опис	На поверхні таблеток наявні включення темно-жовтого та чорного кольорів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	НІМІД®	таблетки по 100 мг № 10	NA1008	Кусум Хелтхкер ПБТ. Лтд.	Індія	Опис; Маркування	На поверхні таблеток наявні включення темно-жовтого кольору; Трафічне зображення групової упаковки не відповідає наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	НІМІД® ФОРТЕ	таблетки №10x10	NB0008	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ. ЛТД., Індія; Ліва Хелтхкер Лтд, Індія	Індія	Опис; Маркування	39 таблеток із 40 мають вкраплення червоного кольору; На блістері відсутня дата виготовлення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	НІМІД® ФОРТЕ	таблетки № 10	NB1001	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ. ЛТД., Індія; Ліва Хелтхкер Лтд, Індія	Індія	Опис; Маркування	На поверхні таблеток наявні вкраплення темно-оранжевого кольору; На первинній упаковці (блістері) відсутня дата виготовлення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	НІСТАТИН	супозиторії ректальні по 500 000 ОД № 10 у стрипах	50510	ВАТ "Монфарм"	Україна	Упаковка	В інструкції для медичного застосування в розділі "Спосіб застосування та дози" вказано "Дорослим та дітям старше 13 років призначають...". Разом з тим, в розділі "Діти" вказано "застосовують дітям від 1 року".

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	НІТРОГЛІЦЕРИН	таблетки сублінгвальні по 0,5 мг № 40	290411	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"; ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім"	Україна	Маркування	Текст інструкції для медичного застосування виконано шрифтом менше 8 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	НІТРОГЛІЦЕРИН	таблетки сублінгвальні по 0,5 мг № 40	330511	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"; ТОВ Науково-виробнича фірма "Мікрохім", Україна	Україна	Середня маса	Середня маса таблетки завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Миколаївській області	НІФУРОКСАЗИД	суспензія оральна, 200 мг/5 мл по 90 мл у флаконах	50411	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Об'єм вмісту 1 флакону	Занижений - 60мл.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ОБЛІПІХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	550411	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності на перевірених флаконах нанесене на основні написи етикетки.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Донецькій, Тернопільській та Херсонській областях	ОБЛІПІХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	640411; 660411; 611110; 510411	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Маркування номеру серії на двох перевірених флаконах нанесене на основні написи етикеток.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ОБЛІПІХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	840511	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки на флаконах частково відклеєні.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ОБЛІПИХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	330311	ТОВ "ДКП" Фармацевтична фабрика"	Україна	Перепис не число; Маркування	Не відтворюється методика; Текст інструкції надруковано шрифтом менше 7 пунктів Діао.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ОБЛІПИХОВА ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	551110	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Упаковка	Первинна упаковка втратила товарний вигляд (залита препаратом).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ОБЛІПИХОВА ОЛІЯ	супозиторії по 0.35 г у блістерах № 10	80311; 140811	АТ "Лекхім-Харків"	Україна	Упаковка	В контейнері зі сторони закупорення наявна супозиторна маса.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській та Черкаській областях	ОКСОЛІНОВА МАЗЬ	мазь 0.25 % по 10 г у контейнерах	241010; 281010; 301010	ТОВ "ДКП" Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетці одного контейнера з одного, номер серії та термін придатності нанесені на основний текст етикетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ОЛАЗОЛЬ®	аерозоль по 60 г у балонах № 1	070411	АТ Стома	Україна	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності на первинній упаковці нанесене нечітко (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ОФЛОКСАЦИН-НОРТОН	розчин для інфузій, 200 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	M100E111	ВІНУС РЕМЕДІС ЛІМІТЕД. Індія: ТОВ ФАРМЕКС ГРУП, Україна	Індія/Україна	Маркування	На етикетці флакону частково стерті написи: номер серії, виготовлено, придатний до.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПАКСЕЛАДИН®	сироп, 10 мг/5 мл по 125 мл у флаконах № 1	013332	Бюфур Інжендустрі	Франція	Маркування	Маркування номеру серії та дати виготовлення зміщені відносно написів "серія" та "дата виготовлення" на клапані вторинної упаковки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ПАНКРЕАТИН	таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 0,24 г № 50	230711	ТОВ "Гернофарм"	Україна	Маркування	На вторинній упаковці дані щодо № серії, терміну придатності та штрихового коду розташовані на протилежних сторонах коробки, що не відповідає графічному зображенню, наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ПАПАВЕРИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 10 мг у блістерах № 10	40309	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	Таблетки білого кольору з жовтим відтінком.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ПАПАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	таблетки № 10 у контурних чарункових упаковках	FS10211	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Маркування	Склад таблетки та назва виробника на первинній упаковці і назва та адреса виробника на вторинній упаковці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	ПАПАЗОЛ-ЛХФЗ	таблетки №10	180511	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	Таблетки з однієї сторони білого кольору, а з другої сторони - білого з жовтим відтінком кольору; по лінії фаски з надщербленими краями.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ПАРАФЕКС®	порошок для орального розчину по 5 г у пакетиках-саше № 20	81109	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Упаковка	1 із 20 перевірених пакетиків-саше порожній.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	ПАРАЦЕТАМОЛ	супозиторії ректальні по 0,33 г № 10 у стрипах	10810	ВАТ "Монфарм"	Україна	Упаковка	У одному стрипі відсутній 1 супозиторій.

Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській та Херсонській областях	ПАРАЦЕТА-МОЛ	таблетки по 0,2 г № 10 у стрипах	221110; 130411	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	2 таблетки із 20 мають чорні вкраплення, всі таблетки надщерблені по фасці.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ПАРАЦЕТА-МОЛ	таблетки по 200 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	231110	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис	20 таблеток із 20 при видавлюванні в контурної безчарункової упаковки розкришуються в порошок.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПАСТА РОЗЕНТАЛЯ	суміш по 50 г у флаконах	201110	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика"; ТОВ "Тернофарм"	Україна	Маса вмісту упаковки; Упаковка	Перевірений флакон має занижену масу вмісту упаковки (47,25 г); Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 25 г у банках	570511	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика"; ТОВ "Тернофарм"	Україна	Упаковка	Втрата товарного вигляду: на 2 банках із 2 перевірених біля горлечка наявні залишки мазі.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 25 г у банках	270311	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Однорідність; Маса вмісту упаковки	Наявні ознаки фізичної нестабільності: згустки та сторонні включення; Занижена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 25 г у банках	300311; 600511; 890611	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Опис; Однорідність	Неоднорідна маса; У всіх пробах наявні видимі частки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 25 г у банках	630511; 790611	ТОВ "Тернофарм"	Україна	Опис; Однорідність; Упаковка	Неоднорідна маса; У всіх пробах наявні видимі частки; Відсутня інструкція.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 20 г у тубах	10511	ДП "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Опис; Однорідність; Упаковка	Неоднорідна маса; У всіх пробах наявні видимі частки; Відсутній листок-вкладиш.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ПЕКТОЛВАН® СТОП	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах	20311	Відкрите акціонерне товариство "Фармак"	Україна	Упаковка	В інструкції для медичного застосування розділ "Особливі застереження" (застосовують для лікування дітей старше 1 року) суперечить розділу "Спосіб застосування" (максимальна добова доза гуайфенезину для дітей віком від 6 міс. до 2 років становить).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ПЕНТАЛГІН ІС®	таблетки № 10 у блистерах	5010411	ВАТ "Сумісне українсько-белзьке хімічне підприємство "ІнтерХім"	Україна	Опис	2 із 20 таблеток пошерблені, на одній з них повністю стерта риска.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3% по 40 мл	240611; 340811	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту контейнера	2 із 10 перевірених флаконів мають занижений об'єм вмісту.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл	127092010	ПП "ФРІ-ВЕСТ"	Україна	Об'єм вмісту флакону; Упаковка; Маркування	Занижений - 39 мл; Етикетки на флакони наклеєні криво; Маркування етикетки флакону не відповідає наведеному в АНД
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3% по 40 мл у флаконах	250611	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Маркування	Перерозподіл тексту та розмір шрифту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3% по 40 мл у флаконах	50311	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту флакону; Маркування	Занижений; Перерозподіл тексту та розмір шрифту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах	10072011	ПП "ФРІ-ВЕСТ"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм занижений у 2 флаконах з 2 - 38,8 мл, 38.0 мл.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах	900811	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки 6 із 6 перевірених флаконів наклеєні зі зморшками.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Севастополі	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах	960811	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Етикетки 3 із 6 перевірених флаконів частково відклеєні, зі зморшками, у плямах зі слідами клею.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах	770411; 820711	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На етикетці флакону номер серії та термін придатності нанесені нечітко та змазані.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Хмельницькій області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах.	17082011	ПП "ФРІ-ВЕСТ"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Занижений; Етикетка 1 із 3 перевірених флаконів наклеєна нерівно.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	розчин для зовнішнього застосування, водний 3% по 40 мл у флаконах	320611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Назва виробника, склад препарату та умови зберігання на етикетці флакону нанесені шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПЕРТУСИН	розчин оральний по 100 г у флаконах скляних	300211	Комунальне підприємство "Луганська обласна Фармація". Фармацевтична фабрика	Україна	Упаковка	Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПЕРТУСИН	сироп по 100 г у флаконах	40311	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маса вмісту упаковки; Упаковка	З 3 із 3 перевірених флаконів мають занижену масу вмісту; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПЕРЦЮ ВОДЯНОГО ЕКСТРАКТ	екстракт рідкий по 25 мл у флаконах	160511; 220811	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПІПЕРАЗИНУ АДИПІНАТ	таблетки по 200 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	71010	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис; Маркування	2 таблетки із 20 перевірених розпалися під час виймання з чарунок; 2 таблетки мають вищерблені краї; Маркування номеру серії нанесене нечітко (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ПІРОКСИКАМ-ЛХ	супозиторії ректальні по 0,02 г у блістерах № 10	10610	ЗАТ "Лекхім-Харків"	Україна	Упаковка	Вторинна упаковка має нетоварний вигляд, деформована, залита рідиною, на шві розклеєна, на боковому клапані частково розірвана.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПЛАНТАГЛЮ-ЦИД-ЗДОРОВ'Я	гранули, 1 г/2 г по 2 г у пакетах спарених № 2	10210	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Упаковка; Маркування	На 1 пакеті із 7 перевірених наявна додаткова етикетка, яка перекриває основні написи; Надруковані цифри на початку та кінці первинної упаковки не містять інформацію щодо номеру серії та терміну придатності.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ПОДОРОЖНИКА ВЕЛИКОГО ЛИСТЯ	листя по 50 г у пакетах у пачці	071010	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Контроль якості лікарського засобу, проведеного виробником не в повному обсязі, заявленому в АНД	В сертифікаті якості виробника відсутній результат за показником "Кількісне визначення полісахаридів".
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПОЛИНУ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	010311	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Склад та умови зберігання) на етикетці первинної упаковки нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ПРЕДНІЗОН	розчин для ін'єкцій, 30 мг/мл по 1 мл в ампулах № 3	561110	ВАТ "Біофарма"	Україна	Маркування	Деякі надписи на вторинній упаковці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	10111	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Контроль наповнення упаковки	Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ПРОПОСОЛ-ЗДОРОВ'Я	аерозоль по 25 г у балонах аерозольних	11010	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Визначення відсотка виходу вмісту упаковки	Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ПСИЛО-БАЛЬЗАМ®	гель для зовнішнього застосування 1% по 20 г у тубах	04835	СТАДА Арцнайміттель АГ	Німеччина	Маркування	Склад, дозування, с посіб застосування та умови зберігання на тубі і на вторинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	40711	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	1 із 2 перевірених флаконів має занижений об'єм вмісту упаковки; Упаковка має неналежає оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка для перорального застосування по 25 мл у флаконах	210311	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Маркування	Етикетки на флаконах наклеєні нерівно, заліті препаратом (термін придатності та серія розмиті).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	50311	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Маркування	На 1 флаконі із 2 перевірених відсутнє маркування номеру серії та терміну придатності. Маркування тексту (склад препарату) на етикетках двох перевірених флаконів нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	560811	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Рівненській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах	10211	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Об'єм вмісту упаковки	1 із 2 перевірених флаконів має занижений об'єм (16 мл).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	по 25 мл у флаконах-крапельницях	20311	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Упаковка; Маркування	На 3 флаконах із 5 етикетки забруднені; відсутня інструкція по медичному застосуванню або листок-вкладиш; Маркування етикетки на флаконах не відповідає графічному зображенню, наведеному в АНД за розподілом тексту по рядках у розділі "Адреса та назва виробника".
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	РАУНАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг у контурних чарункових упаковках № 20	150311	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	2 таблетки із 20 перевірених відрізняються інтенсивністю забарвлення оболонки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	РАУНАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 20 у блістерах	370511	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис; Маркування	На 1 таблетці із 20 перевірених біла пляма; Маркування номеру серії нанесене нечітко (нечитась).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	РАУНАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 20 у контурних чарункових упаковках	220411	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	Таблетки мають насичений зелений колір.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Миколаївській області	РЕНАЛЬГАН	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	91210	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік"	Україна	Упаковка	В "інструкції для медичного застосування препарату" в розділі "Склад" вказані не всі допоміжні речовини, а саме: 0.1 М розчин кислоти хлористоводневої.

Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській та Київській областях	РИБОКСИН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10х5 у блістерах	250411; 440611	ЗАТ "Технолог"	Україна	Маркування	Маркування первинної упаковки виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	РИЦИНОВА ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	370511	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту упаковки менше вказаної в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	РІНГЕРА-ЛЮККА РОЗЧИН	розчин для інфузій по 200 мл у пляшках	130211	ТОВ "Ніко"	Україна	Упаковка Маркування	Алюмінієвий ковпачок прокручується; Номер реєстраційного посвідчення на етикетці препарату вказаний згідно попередньої реєстрації.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	РОЗТИРАН	мазь по 25 г у банках	10211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка Сертифікат якості виробника	1 банка із 2 перевірених, а також внутрішня сторона коробки, забруднені мазтю; В сертифікаті якості виробника № 14 951 від 021.03.2011 не зазначена кількість продукції в серії.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	190711	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маса вмісту упаковки	Занижена.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 40 г	220411	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена цілісність упаковки - сировина просипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом	370811	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена щільність упаковки - сировина висипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	РОТОКАН	рідини по 55 мл у флаконах	260511	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Маркування	На етикетці флакону назва виробника та умови зберігання знаходяться на рівні слова "мл", згідно вимог АНД - на рівні "UA".
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Вінницькій області	САДІФІТ	збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом	20311	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена цілісність упаковки, лікарська рослинна сировина висипається.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 40 мл у флаконах	30211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність - під кришками 4 із 6 перевірених флаконів присутній наліт кристалів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 40 мл у флаконах скляних або полімерних	40211	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Упаковка	Упаковка має неналежне оформлення: втратила герметичність - під кришками 2 із 2 перевірених флаконів присутній наліт кристалів; відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 40 мл у флаконах скляних	70211	ЗАТ "Фармнатур"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	В 1 флаконі із 4 перевірених об'єм вмісту занижений (37,9 мл, 39,1 мл, 39,5 мл, 39,5 мл); На горлечках 4 перевірених флаконів наявні кристали білого кольору. Не відповідає вимогам п.5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗ України від 26.08.05 № 426 із змінами : деякі дані ("Склад", "Умови зберігання") на первинній упаковці (етикетці флакону) нанесені шрифтом, що менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 40 мл у флаконах	210311	ЗАТ Фармацевтична фабрика Віола	Україна	Упаковка; Маркування	На шийці флакону та внутрішній стороні кришки наявні сліди викристалізованого препарату; Деякі написи на етикетці виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	020311	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	pH; Маса вмісту упаковки	Завищений; Перевірений флакон має занижену масу вмісту (24,4 г).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	050611	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	pH; Маркування	Показник pH занижений; Маркування тексту (склад та умови зберігання) на етикетках нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	080810	ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) на етикетках двох перевірених контейнерів нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9. п. 6.1.3.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Київській та Житомирській областях	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	030311; 060711	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	САЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1% по 40 мл у флаконах	60311	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка	Упаковка має неналежне оформлення: втратила герметичність-під кришками 17 із 20 перевірених флаконів присутні кристали білого кольору.
Державні інспекції з контролю якості лікарських засобів в Київській та Житомирській областях	САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА	паста по 25 г у контейнерах	070511; 100811	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами	Деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	СВЯТОГОР®	еліксир для перорального застосування по 500 мл у пляшках	0010511	ЗАТ "Кременчуцький лікеро-горілчаний завод"; ДП "Межиріцький вітамінний завод" ДАК "Укрмедпром"; ТОВ "Лікеро-горілчаний завод" Тетерів"	Україна	Упаковка	На одному з двох перевірених пляшок під час відкривання алюмінієва кришка прокручується без контролю першого розкриття; Графічне зображення контр етикетки пляшки не відповідає наведеному в АНД - перерозподіл тексту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	СВЯТОГОР®	еліксир для перорального застосування по 500 мл у пляшках	0040511	ТОВ "Лікеро-горілчаний завод" Тетерів"	Україна	Маркування	Графічне зображення контр етикетки пляшки не відповідає наведеному в АНД - перерозподіл тексту.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	СЕНАДЕКСИН	таблетки по 0,07 г № 10 у стрипах	1840511; 2160611	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	8 таблеток із 20 розкришилися при видаленні з упаковки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	СЕНАДЕКСИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 70 мг № 10 у контурних чарункових упаковках	660411	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Однорідність маси	4 із 20 таблеток мають однорідність маси більшу ніж $\pm 5\%$ (+6,0%, +7,3%, -5,8%, -6,3%).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	СЕПТЕФРИЛ	таблетки по 0,2 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	680311	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	5 із 20 таблеток мають світло-коричнє забарвлення.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	СЕПТЕФРИЛ	таблетки по 0,2 мг у блистерах № 10	970611	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	На таблетках наявний порошковий наліт; по лінії фаски - надщерблення; на 3 таблетках із 20 таблеток - плями жовтуватого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	СИНТОМІЦИН	лінімент для зовнішнього застосування 5% по 25 г у тубах	080611	ВАТ "Хімфарм-завод "Червона зірка"	Україна	Опис; Однорідність; Розмір часток	Мазь має ознаки фізичної нестабільності (агрегація часток); Мазь має ознаки фізичної нестабільності (агрегація); Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	СИНТОМІЦИН	лінімент для зовнішнього застосування 10% по 25 г у тубах	080811	ВАТ "Хімфарм-завод "Червона зірка"	Україна	Однорідність; Розмір часток методом мікроскопії	Препарат має ознаки фізичної нестабільності - агрегація часток; Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	СИНТОМІЦИН	лінімент для зовнішнього застосування 5% по 25 г у тубах	111009	ВАТ "Хімфарм-завод "Червона зірка"	Україна	Упаковка	Відсутня вторинна упаковка та листок-вкладиш.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	мазь 33,3 % по 25 г у контейнерах	040411	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання) на етикетках перевірених контейнерів нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	мазь 33,3 % по 50 г у контейнерах	221210	ЗАТ "Фармацевти чна фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	СОДА- БУФЕР®	розчин для інфузій 4,2 % по 20 мл у пляшках	050411	ТОВ "Юрія- Фарм"	Україна	Маркування	Маркування упаковки (флакону) виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	СОЛЮДКИ КОРІНЬ	сироп по 50 г у флаконах	210211	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтич на фабрика	Україна	Контроль наповнен ня упаковки Упаковка	5 із 5 перевірених флаконів мають записану масу вмісту; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СОЛЮСЕП- ТОЛ®	сироп. 100 мг/20 мг в 4 мл по 100 мл у флаконах № 1	010710	ТОВ "Юрія- Фарм"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад та умови зберігання, спосіб застосування) на етикетці перевіреного флакону нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	100511	ЗАТ Фармацевт. фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, назва виробника та умови зберігання) на етикетках двох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	СПАЗМАЛ-ГОН®	таблетки № 10x2	020211	Балканфарма-Дупница АТ	Болгарія	Маркування	На шести блістерах, трьох перевірених упаковок, номер серії та термін придатності не читається, нанесені числення на основні написи блістера.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	розчин для зовнішнього застосування 70% по 100 мл у флаконах	010411	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність закупорки: кришки прокручуються.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96 %	розчин 96% по 100 мл у флаконах	030805	Лохвицький спиртовий комбінат Державне підприємство	Україна	Маркування	На етикетці відсутній товарний знак виробника, що передбачено в АНД. Замість фрази "Застосувати за призначенням лікаря" по АНД - "Використовувати за призначенням лікаря".
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	СПИРТ КАМФОРНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 % по 40 мл у флаконах	20311	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Із 8 перевірених флаконів має зазначений об'єм (37,0 мл); Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	СПИРТ КАМФОРНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 % по 40 мл у флаконах	20411	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Маркування	Маркування тексту (назва виробника) на етикетці одного перевіреного флакону нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	СТОРВАС	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 30	2286001	Ранбаксі Лабораторізі Лімітед	Індія	Маркування	На блістері додатково нанесена дата виробництва.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 300 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	381210	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис; Упаковка	6 із 20 перевірених таблеток мають сколи; Упаковка мас неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 0.5 г № 10 у контурних безчарункових упаковках	100411	ВАТ "Монфарм"	Україна	Розпадан ня	Жодна із 6 таблеток не розпалась за визначений в АНД час.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	СТРЕПТОЦИД	мазь для зовнішнього застосування 10 % по 25 г у тубах	50511	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Однорід ність; Розмір часток методом мікроскопії	В усіх 4 пробах наявні видимі частки; Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	СТРЕПТОЦИД	таблетки по 300 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	251010	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Опис	Всі 20 таблеток мають вищерблені краї.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Сумській області	ТАЙГЕРОН	розчин для інфузій, 500 мг/100 мл по 100 мл у флаконах № 1	23800322 01.08.2010	Марк Біосайнс Лтд	Індія	Упаковка	Інструкція для медичного застосування препарату не затверджена. Відсутній номер та дата Наказу МОЗ України до реєстраційного посвідчення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ТЕДЖІН	таблетки, вкриті оболонкою, № 10	10001FX	МЕКОФАР Акціонерна хіміко-фармацевтична фірма	Соціалістична Республіка В'єтнам	Маркування	Дані на первинній упаковці препарату (окрім назви) виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	ТЕМПАЛІГІН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 20	4060211	АТ "Софарма"	Болгарія	Маркування	На шести блістерах (трьох перевірених упаковок) номер серії та термін придатності не читається, нанесені тисненням на основні написи блістера.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	ТЕНОРІК™	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг/25 мг № 28	HW0028F	Іпка Лабораторізі Лімітед	Індія	Маркування	На вторинній упаковці при зазначенні умов зберігання допущена граматична помилка: "Зберігати в недоступному для дітей ..."; а згідно АНД та інструкції для медичного застосування - "Зберігати в недоступному для дітей ...".)
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ТЕТРАЦИКЛІНОВА МАЗЬ	мазь очна 1% по 3 г у тубах	1191210; 115110; 100111	ВАТ "Татхімфарм препарати"	Російська Федерація	Розмір часток	Показник завищений.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ТЕТРАЦИКЛІНОВА МАЗЬ	мазь очна 1% по 10 г у тубах	720810: 1161210	ВАТ "Татхімфарм препарати"	Російська Федерація	Розмір часток	Показник завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ТЕТРАЦИКЛІНУ ГІДРОХЛОРИД	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг № 20 у блістерах	30611	ЗАТ НВЦ "Боршагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Невідповідність сертифікату якості виробника; Опис; Маркування; Середня маса	Супроводжується сертифікатом для Узбекистану; Таблетки вкриті плівковою оболонкою; Розміщення тексту на блістері та сам текст маркування не відповідає вказаному в АНД графічному зображенню; Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ТРАЙСІЛС	льодяники з малиновим смаком у блістерах № 24	LTRA904	Дженом Біотек Пвт.Лтд	Індія	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності нанесено на основні написи трьох перевірених блістерів.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ТРАЙСІЛС	льодяники з медовим смаком № 8x25 у стріпах	LTH901	Дженом Біотек ПВТ. ЛТД.	Індія	Маркування	На блістерах нечітко нанесено серія та термін придатності - неможливо прочитати.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ТРИВАЛУМЕН	капсули № 20 (10x2) у блістерах	201210	ЗАТ НВЦ "Боршагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Середня маса вмісту капсули	Вміст капсул-спресована, липка на дотик, чорного кольору маса зі специфічним запахом, яка важко видаляється із капсул; Показник завищений.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ТРИВАЛУМЕН	капсули у блістерах № 20	151010	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Середня маса; Втрата в масі при висушуванні	Вміст капсул - сформований стовпчик чорного кольору; Завищена; Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	ТРИВАЛУМЕН	капсули № 20 (10x2) у блістерах	10211	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис; Середня маса вмісту капсул	Вміст капсул - спресована, пориста, чорно-бурого кольору маса із специфічним запахом, яка легко розсиплюється із капсул, окремі капсули із темними плямами; Завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ТРИГАН-Д	таблетки № 10x1 у стріпах	AM75E0012; AM75E0013	Кадила Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Маркування	Графічне зображення первинної упаковки не відповідає наведеному в АНД; в АНД відсутнє графічне зображення вторинної упаковки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ТРИМІСТИН-ДАРНИЦЯ	мазь для зовнішнього застосування по 14 г	MT171110	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Маркування	Інструкція для медичного застосування надрукована шрифтом менше 8 пунктів Дідо. Склад препарату, умови зберігання на тубі та склад і назва виробника на вторинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ТРИСОЛЬ	розчин для інфузій по 400 мл у пляшках	140311	ЗАТ "Інфузія"	Україна	Маркування	На етикетці перевіреної пляшки частково відсутні написи адреси та назви виробника лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ТРИМЕТАБОЛ	розчин оральний по 150 мл у флаконах № 1 у комплекті з порошком по 3 г у пакетах № 1	C001	Х. Уріакі Сіа, С.А., Іспанія Італфармако, С.А., Іспанія	Іспанія	Опис; Упаковка	Суміш порошку рожевого кольору та гранул майже білого кольору; На листку - вкладки відсутній номер наказу МОЗ України про його затвердження та реєстраційний номер препарату.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Черкаській області	УПСАРИН УПСА 3 ВІТАМІНОМ С	таблетки шипучі № 10	M8505; N0037	Брістол-Майерс Сквібб	Франція	Опис	20 таблеток із 20 мають осипані краї на надщерблену місцями поверхню.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	УРОЛЕСАН®	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях № 1	670511	АТ "Галичфарм"	Україна	Упаковка	Втрата товарного вигляду однієї упаковки з двох перевірених: кришка закрита щільно, рідина витікає з флакону. Етикетка вторинної упаковки та інструкція для медичного застосування залиті рідиною.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	УРОЛЕСАН®	рідина по 25 мл у флаконах - крапельницях	1601010	АТ "Галичфарм"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Об'єм занижений; Упаковка негерметична. Первинна, вторинна упаковки та листок-вкладка залиті лікарським засобом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	УРОЛЕСАН®	краплі оральні по 25 мл у флаконах-крапельницях № 1	1761110	АТ "Галичфарм"	Україна	Упаковка	У пачці відсутня пробка-крапельниця.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	УРОХОЛ	краплі оральні по 25 мл у флаконах № 1	291210	ТОВ ДКП Фармацевтична фабрика /Житомир/	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: кришка на одному з двох перевірених флаконів розтріскана; Маркування терміну придатності на двох вторинних упаковках нанесене на основні написи (нечитаєме).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ФАСТ РЕЛІФ®	мазь по 12 г у тубах	AN0045	Емамі Лімітед	Індія	Упаковка; Маркування	Листок - вкладиш виконаний шрифтом менше 8 пунктів Дідо; Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) нанесене шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ФАСТ РЕЛІФ®	мазь по 12 г у тубах	AN0054	Емамі Лімітед	Індія	Маркування	Маркування упаковки препарату не відповідає графічному зображенню, наведеному в АНД (перерозподіл тексту на первинній та вторинній упаковках в розділі "Допоміжні речовини", а також перерозподіл тексту на вторинній упаковці в розділі "Умови зберігання".

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ФЕСТАЛІ®	драже № 100	330148; 330155	Авентіс Фарма Лімітед	Індія	Опис	10 драже із 20 матові, 6 драже із 20 мають темні продинки вкраплення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ФЛОРИСЕД-ЗДОРОВ'Я	капсули № 20	10111	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Середня маса	Середня маса вмісту капсул завищена.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Івано-Франківській області	ФЛЮКОЛД®-N	таблетки № 200	FN-240	НАБРОС ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	Опис	9 таблеток із 20 перевічених мають вищерблені краї.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ФЛЮКОЛД®-N	таблетки № 4	FN-245	НАБРОС ФАРМА ПВТ. ЛТД.	Індія	Опис	При вивільненні 10 таблеток із 20 у стрипі залишаються порошок та фрагменти таблеток.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ФЛЮКОРИК	капсули по 150 мг № 1	2266737; 2218948	Ранбаксі Лабораторіс Лімітед	Індія	Маркування	На блістері не зазначена дата виробництва.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ФОРМІДРОН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 50 мл у флаконах скляних	30311	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	1 із 2 перевічених флаконів має занижений об'єм вмісту; Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Дніпропетровській області	ФОРМІДРОН	розчин для зовнішнього застосування, спиртний по 50 мл у флаконах	20511	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Маркування	Написи на етикетці на синій смужці виконано чорною фарбою (в ЛНД - білою).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ФТАЛАЗОЛ	таблетки по 500 мг № 10	160511	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис; Упаковка	16 із 90 перевірених таблеток мають вищерблені краї; Упаковка має належне оформлення; відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Львівській області	ФТАЛАЗОЛ-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 0,5 г № 10 у контурних чарункових упаковках	50511	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис; Упаковка	2 таблетки із 20 таблеток надшерблені по лінії фаски. На таблетках наявний порошок; В чарунках наявний порошок.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ФУКОРЦИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 мл у флаконах	200811	ВАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: етикетки наклеєні неохайно, косо, на 1 флаконі із 4 перевірених етикетка зім'ята; Маркування тексту (склад) на етикетках чотирьох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ФУРАЗОЛІДОН	таблетки по 50 мг № 10	20111	ПІАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Маркування	Надрукований набір цифр не несе інформацію про номер серії та термін придатності.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Херсонській області	ФУРАЗОЛІДОН	таблетки по 50 мг № 10	50311	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	4 таблетки із 20 з вищербленими косями; 1 таблетка із 20 на поверхні має чорну пляму.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернігівській області	ФУРОСЕМІД-ДАРНИЦЯ	розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10	50311	ВАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця"	Україна	Маркування	Склад препарату, допоміжні речовини та адреса виробника на вторинній упаковці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Київській області	ХІТФЛЮ	таблетки № 4, в стрипах	B003	Браво Хелскеа Лтд.	Індія	Упаковка; Маркування	Інструкція для медичного застосування препарату надрукована шрифтом менше 8 пунктів Дідо, з відстанню між рядками менше 3 мм; На 8 стрипах із 45 перевірених не нанесено термін придатності.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ХЛОРГЕКСИДИН	розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 100 мл у флаконах полімерних	410711; 420711	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	Не відповідає вимогам п. 1.1 (с) дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005 із змінами: на первинній упаковці, за відсутності вторинної, не вказана дата закінчення терміну придатності (місяць/рік).

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ХЛОРГЕКСИ-ДИН	розчин для зовнішнього застосування 0.05% по 100 мл у флаконах полімерних	470811	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Не відповідає вимогам п.1.1 (є) дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005 зі змінами	На первинній упаковці лікарського засобу, за відсутності вторинної, не вказана дата закінчення терміну придатності (місяць/рік).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ХЛОРГЕКСИ-ДИНУ БІЛІОКОНАТ	розчин для зовнішнього застосування 0.05 % по 100 мл у флаконах	120311	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика	Україна	УФ-спектр	УФ-спектр випробовуваного розчину зразка лікарського засобу має один максимум за довжини хвилі 246,0 нм та один мінімум за довжини хвилі 232,9 нм.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ХЛОРОФІЛІПТ	таблетки по 25 мг № 40 у контейнерах	80411	Філія ТОВ "Дослідний завод "ГНЦІС"	Україна	Опис	На поверхні таблеток дрібна чіпкватість та великі плями зеленого кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ХОЛІОСАС-САНТО	сироп по 250 г у флаконах	231210	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Вміст сухих речовин; Густина	Показник занижений; Показник занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Чернівецькій області	ХОЛІОСАС-САНТО	сироп по 250 г у флаконах	170311	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Вміст сухих речовин	Занижений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ХОФІТОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, № 60 у тубах	VN867	Лабораторії Роза-Фітофарма	Франція	Опис	У 8 таблеток з 60 перевірених відсутні фрагменти оболонки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ХОФІТОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг у блістерах № 60	VN967	Лабораторії Роза-Фітофарма	Франція	Опис; Розпадан ня; Однорід ність маси	З таблеток із 20 перевірених мають розтріскану оболонку; З 12 перевірених таблеток 2 таблетки не розпалися за 60 хв; З 60 перевірених таблеток 9 таблеток мають відхилення від середньої маси більше 5 % (7,44%, 6,97%, 5,16 %, 6,37%, 6,34 %, 6,87 %, 5,3 %, 6,21 %, 5,82 %).
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ХОФІТОЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг у блістерах № 180	VN972	Лабораторії Роза-Фітофарма	Франція	Опис	15 таблеток зі 118 перевірених мають розтріскану оболонку.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Кіровоградській області	ЦЕЛЕДЕРМ™	крем по 15 г у тубах	GT 102	Джепом Біотек Пвт. Лтд.	Індія	Маркуван ня	Графічне зображення туби не відповідає графічному зображенню наведеному в АНД.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Луганській області	ЦЕТРИН	сіроп, 5 мг/5 мл по 60 мл у флаконах	L0528	Д-р Реддіс Лабораторіс Лтд	Індія	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Залижений; Упаковка негерметична. Первинна, вторинна упаковки та листок-вкладиш залиті лікарським засобом.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ЦИНКУ МАЗЬ	мазь для зовнішнього застосування 10 % по 25 г у банках скляних	20911	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	Неоднорідна маса з темними вкрапленнями.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Житомирській області	ЦИПРОФЛО-КСАЦИН	краплі очні та вушні. 3 мг/мл по 5 мл у флаконах № 1 у комплекті з кришкою-крапельницею	20611	Товариство з обмеженою відповідальністю "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	Опис; Прозорість; Механічні включення	В 1 флаконі із 4 перевірених, наявний осад у вигляді зависі; В 1 флаконі із 4 перевірених, наявний осад у вигляді зависі; В 1 флаконі із 4 перевірених, наявний осад у вигляді зависі.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Закарпатській області	ЦИСТОН®	таблетки № 100	E059228	Хімалая Драг Компані	Індія	Упаковка; Маркування	Етикетка на флаконі наклеєна криво; Номер ліцензії, серія, дата виготовлення та термін придатності на первинній і вторинній упаковках зміщені вгору, так що дата терміну придатності знаходиться напроти дати виготовлення.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в місті Києві	ЦИСТОН®	таблетки № 100	E 059245	Хімалая Драг Компані	Індія	Опис	4 таблетки зі 100 перевірених розкришені.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ЦИСТОН®	таблетки № 100 у флаконах	E059229	Хімалая Драг Компані	Індія	Упаковка	На зворотному боці листка-вкладиша в розділах "Особливі вказівки", "Спосіб застосування та дози", "Побічні ефекти", "Термін придатності", "Умови зберігання", "Упаковка", "Правила відпуску" та "Назва та адреса виробника" половина тексту відсутня.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в АР Крим	ЦИТЕАЛ	розчин для зовнішнього застосування по 250 мл у флаконах № 1	G02912	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	Упаковка; Маркування	Упаковка має неналежне оформлення: відсутні інструкції для медичного застосування лікарського засобу; На перевіреному флаконі відсутній напис "розчин для зовнішнього застосування", нанесений шрифтом Брайля.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Полтавській області	ЦИТРАМОН В	таблетки № 6	10611	ВАТ "Монфарм"	Україна	Упаковка	Контурна безчарункова упаковка в торці розійшлася, таблетки з чарунок випадають, в одній із чарунок наявна половинка таблетки.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів Харківської області	ЦИТРАМОН В	таблетки № 6 у контурних безчарункових упаковках	100211	ВАТ "Монфарм"	Україна	Маркування	Написи червоного кольору накладаються на написи синього кольору.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Донецькій області	ЦИТРАМОН У	таблетки у стріпах № 6	1440311	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності при формуванні стрипів виконано неякісно деякі цифри зрізані.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Тернопільській області	ЦИТРАМОН-ФОРТЕ	таблетки № 6x20	710411	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Упаковка	В 1 із 3 контурній чарунковій упаковці відсутні 2 таблетки.

Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Волинській області	ШИПШИНІ ПЛОДИ	плоди по 100 г у пакетах у пачці	020211	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Вміст почорнілих, пригорілих, пошкоджених шкідниками і хворобами плодів	Завищений.
Державна інспекція з контролю якості лікарських засобів в Запорізькій області	ШЛУНКОВИЙ ЗБІР № 3	збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом	91109	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Первинна упаковка не герметична, пластина вмісту просипається у вторинну упаковку та зовні; вторинна упаковка усіх вилучених зразків забруднена з усіх боків плямами коричневого кольору та втратила товарний вигляд.

Кримській Республіканській, обласним, Київській та Севастопольській міським державним інспекціям з контролю якості лікарських засобів довести вищезазначену інформацію до відома суб'єктів господарської діяльності.

Суб'єктам господарської діяльності, при одержанні вищезазначеної інформації, діяти у відповідності з п. 2.3.7. та п. 3.3.7. «Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі», затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.2001 № 436, та п. 5.2 «Правила зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах», затверджених наказом МОЗ України від 16.12.2003 № 584.

Заступник Голови



А.Д. Захараши