



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА

**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КІРОВОГРАДСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, тел/факс: (0522) 32-14-41  
e-mail: [dls.kr@dls.gov.ua](mailto:dls.kr@dls.gov.ua) Код ЄДРПОУ 37059505

13.04.2020 № 124-01.1.1/01.1.1/05.12-20 від \_\_\_\_\_

**Керівникам аптечних та  
лікувальних закладів області**

**До уваги уповноважених осіб!**

Надаємо розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо заборони обігу лікарських засобів.

За наявності, вказаних у розпорядженнях лікарських засобів, повідомити Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області про вжиті заходи щодо виконання розпоряджень.

Інформацію надавати на паперових носіях поштою, за адресою: **вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, з додатками:**

- а) при вміщенні в карантин додається копія прибуткової накладної;
- б) при поверненні постачальнику додаються: копія прибуткової накладної;  
копія накладної на повернення.

в) у випадку передачі відходів лікарського засобу на утилізацію або знищення, у двотижневий строк поінформувати Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області та надати копію прибуткової накладної.

При наступних поставках лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях, суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосування лікарських засобів, зазначених у розпорядженнях.

У випадку відсутності лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях чи листах Держліксслужби, відповіді в письмовому вигляді надавати не потрібно.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держліксслужби можна ознайомитися на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (<http://dls.gov.ua/>) в розділі РОЗПОРЯДЖЕННЯ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ.

Окрім того, ознайомитися з повідомленнями про встановлення заборони та поновлення обігу лікарських засобів, які видані Держліксслужбою, можна на офіційному вебсайті Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області (див. лист від 28.05.2019 № 320/03-19).

- Додаток: 1. Копія Розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 09.04.2020 № 2747-001.1/002.0/17-20 на 1 арк.  
2. Копія Розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 08.04.2020 № 2748-001.1/002.0/17-20 на 1 арк.

В.о начальника служби

Наталія МУРЗАК







**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ**

**(Держлікслужба)**

проспект Перемоги, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: [dls@dls.gov.ua](mailto:dls@dls.gov.ua),  
<http://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

*Заминено  
за собого  
13.04.2020  
Н.Р. Мурзах*

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

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

**Керівникам територіальних органів  
Держлікслужби**

**РОЗПОРЯДЖЕННЯ**

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України "Основи законодавства України про охорону здоров'я", статей 15, 21 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі інформації від Головного управління по боротьбі з корупцією та організованою злочинністю Служби Безпеки України від 31.03.2020 № 14/3/1-6312 щодо реалізації на території України лікарських засобів з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню незареєстрованих лікарських засобів та таких, що офіційно не ввозились на територію України:

**ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію, зберігання та застосування **всіх серій** зазначених нижче незареєстрованих лікарських засобів:

Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	Виробник
<b>Arava®</b>	20 mg film tablet	SANOFI
<b>Clonex®</b>	100 mg tablet	ADEKA
<b>Cotellic® 20 mg</b>	film kapli tablet	Roche
<b>Flutamid EGIS</b>	250 mg tabletki	EGIS

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області

№122/0/02.12-20 від 13.04.2020

М2 Держлікслужба

№2747-001.1/002.0/17-20 від 09.04.20

002.0



01





<b>HepBest™</b>	Tablets 25 mg	Mylan
<b>Imatinib Mesylate</b>	tablets IP 400 mg	NOVARTIS
<b>Kapeda</b>	500 mg Film Tablet	KOCAK FARMA
<b>Lamisil®</b>	250 mg 28 tablet	NOVARTIS
<b>Plavix®</b>	75 mg 90 Film Tablet	SANOFI
<b>RESOFT™</b>	Tablets 400 mg	Dr.Redd's
<b>RILUTEK®</b>	50 mg Film Tablet	SANOFI
<b>SABRIL</b>	500 mg	SANOFI
<b>Sebivo</b>	600 mg Film Kapli Tablet	NOVARTIS
<b>Tenvir</b>	Tablets IP 300 mg	Cipla
<b>TENVIR-EM</b>	Tablets	Cipla
<b>THALIX-100</b>	Capules	Natco Pharma Ltd., India
<b>Truvada®</b>	200 mg/245 mg	GILEAD
<b>Tykerb™</b>	250 mg film-coated tablets	NOVARTIS
<b>Vidaza®</b>	100 mg	Celgene
<b>Xenical® 120 mg</b>	42 sert kapsul	Roche
<b>Zoldria</b>	Injection IP 4 mg	Cipla
<b>Алимта®</b>	лиофилизат для приготовления раствора для инфузий, 100 мг	Lilli
<b>Кетостерил®</b>	100 таблеток, покрытых пленочной оболочкой	АО "Биофарм", Россия

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання даного розпорядження перевірити наявність вказаних лікарських засобів, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препаратів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарських засобів.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП "Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України".

Голова

Роман ІСАЄНКО

Юлія Кевлич 422-55-76





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ**

**(Держлікслужба)**

проспект Перемоги, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: [dls@dls.gov.ua](mailto:dls@dls.gov.ua),  
<http://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

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

**Керівникам територіальних органів  
Держлікслужби**

**РОЗПОРЯДЖЕННЯ**

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України "Основи законодавства України про охорону здоров'я", статей 15, 21 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю за якістю лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі інформації від Головного управління по боротьбі з корупцією та організованою злочинністю Служби Безпеки України від 31.03.2020 № 14/3/1-6312 та з метою активної протидії поширенню неякісних лікарських засобів та таких, що офіційно не ввозились на територію України:

**ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію, зберігання та застосування всіх серій нижчезазначених лікарських засобів з маркуванням іноземною мовою:

*Замшено  
за собою  
13.04.2020  
Н.П. Мураш*

Державна служба з лікарських засобів та контролю  
за наркотиками у Кіровоградській області  
№123/0/02.12-20 від 13.04.2020

М2 Держлікслужба  
№2748-001.1/002.0/17-20 від 05.04.2020





Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	Виробник
ALIMTA®	10 mg/ml, 500 mg infuzyon	Lilli
Arimidex®	1 mg Film Tablet	AstraZeneca
Aromasin®	25 mg Kapli Tablet	Pfizer
BRILINTA™	90 mg Film Kapli Tablet	AstraZeneca
CERTICAN®	0,75 mg tablet	NOVARTIS
Diovan® 80 mg	Film Tablet	NOVARTIS
FASLODEX™	250 mg/5 ml	AstraZeneca
Ketosteril®	100 film-coated tablets	Labesfal Laboratorios Almiro, S.A., Portugal
myfortic® 360 mg	enterik kapli tablet	NOVARTIS
Votrient®	400 mg 30 Tablets	NOVARTIS
Zytiga®	250 mg tablet	Janssen

Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію, (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів **невідкладно** після одержання розпорядження:

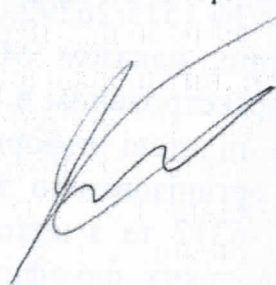
- перевірити наявність вищезазначених лікарських засобів;
- при виявленні вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом розміщення в карантин, повернення постачальнику, або утилізації/знищення;
- повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування про кількість лікарського засобу, поміщеного в карантин, або повернутого постачальнику або утилізованого/знищеного.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби за місцем розташування.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:  
Міністерство охорони здоров'я України;  
ДП "Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України".

Голова



Роман ІСАЄНКО