



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

вул. Погранична, 22/1А, м. Миколаїв, 54020, тел/факс 47-56-06
e-mail: dls.mk@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37031610

№ _____

На № _____

від _____

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

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області надає інформацію щодо встановлення Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (далі – Держліксслужба) заборони обігу лікарських засобів.

I. Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України "Основи законодавства України про охорону здоров'я", статей 15, 17, 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, пунктів 3.2.2, 3.2.3 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,

I. 1. ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

► **ДІАКОРДИН® 90 РЕТАРД**, таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 90 мг № 30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці, серій 3520121, 3510121, виробництва ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка (реєстраційне посвідчення № UA5731/01/02), на підставі Звіту про розслідування ТОВ "Зентіва Прага", наданого листом ТОВ "Санофі – Авентіс Україна" від 10.07.2023 № 10.07.23/3, щодо невідповідності лікарського засобу ДІАКОРДИН® 90 РЕТАРД, таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 90 мг № 30 (10x3): по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери

Державна служба з лікарських засобів та контролю
за наркотиками у Миколаївській області
№294-01.1.1/02/05.15-23 від 17.07.2023



у картонній коробці, серій 3520121, 3510121, виробництва ТОВ "Зентіва", Чеська Республіка, за показником "Розчинення", під час дослідження стабільності виробником /Розпорядження Держлікслужби від 14.07.2023 № 6739-001.1/002.0/17-23/.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання даного розпорядження перевірити наявність вказаних серій лікарського засобу, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення. При виявленні зразків вищезазначеного лікарського засобу повідомити Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області про вжиті заходи щодо виконання розпорядження з наданням відповідних документів. У разі знищення відходів лікарського засобу в двотижневий строк направити до Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області копію акту про знищення відходів лікарського засобу.

І. 2. 3 метою активної протидії поширенню незареєстрованих лікарських засобів, що офіційно не ввозились на територію України, є небезпечними та можуть спричинити розвиток хвороби або неналежне лікування, нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, на підставі інформації ТОВ «СОНА-ФАРМЕКСІМ» від 10.07.2023 № 106 щодо обігу на території України незареєстрованих лікарських засобів з маркуванням іноземною мовою,

ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ реалізація, зберігання та застосування всіх серій незареєстрованих лікарських засобів з маркуванням іноземною мовою:

Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	Виробник та країна виробника
КСИФАКСАН (рифаксимин)/ XIFAXAN (rifaximin)	вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг № 12	Norgine Pharma, Франція
КСИФАКСАН (рифаксимин)/ XIFAXAN (rifaximin)	вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг № 28	Norgine Pharma, Франція
КСИФАКСАН (рифаксимин)/ XIFAXAN (rifaximin)	вкриті плівковою оболонкою, по 550 мг № 98	Norgine Pharma, Франція

/Розпорядження Держлікслужби від 14.07.2023 № 6743-001.1/002.0/17-23/.

Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання даного розпорядження перевірити наявність вказаних вище лікарських засобів, вжити

заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення. При виявленні зразків вищезазначених лікарських засобів повідомити Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області про вжиті заходи щодо виконання розпорядження з наданням відповідних документів. У разі знищення відходів лікарського засобу в двотижневий строк направити до Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області копію акту про знищення відходів лікарського засобу.

Дане розпорядження не поширюється на серії лікарських засобів, що надійшли з метою забезпечення населення та закладів охорони здоров'я в якості гуманітарної допомоги, супроводжуються відповідними підтверджуючими документами та сертифікатом якості виробника.

При наступних поставках лікарських засобів вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосуванню лікарських засобів, наведених в розпорядженнях Держліксслужби.

Невиконання розпоряджень Держліксслужби тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

УВАГА! З текстом розпоряджень та листів Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками Ви можете ознайомитись на офіційному сайті Держліксслужби <http://www.dls.gov.ua> в розділі «Розпорядження Держліксслужби».

В.о. начальника служби



Антоніна КОВАЛЬЧУК