



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА

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

вул. Української Повстанської Армії, 29, м. Полтава, 36039, тел/факс (0532) 56-20-07,
e-mail: dls.pl@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, код за ЄДРПОУ 36902962

№ _____

На № _____

від _____

**Департаментам, управлінням та відділам
охорони здоров'я Полтавської області**

**Суб'єктам господарювання, які
займаються виготовленням
(виробництвом), реалізацією (торгівлею),
зберіганням транспортуванням та
використанням лікарських засобів**

Повідомлення № 118/ЯК від 27.11.2023

З метою забезпечення контролю якості лікарських засобів на території Полтавської області в порядку інформування направляємо Вам розпорядження **Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками** за період з 23.11.2023 по 27.11.2023.

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання даних розпоряджень.

Одночасно інформуємо, що з даними розпорядженнями можна ознайомитися на сайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками в розділі «***Розпорядження Держлікслужби***» за посиланням <http://pub-mex.dls.gov.ua/QLA/DocList.aspx> та на сайті Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області у розділі «***Повідомлення до СГД***» > «***Повідомлення про ЛЗ, що знаходяться на державному контролі***».

Додаток на 1 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07

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

№731-01.1/02/05.17-23 від 27.11.2023

02



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску,	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
27.11.2023	11236-001.1/002.0/17-23	скасув. пост. заборони		UA/19384/01/01	ПАКЛІТАКСЕЛ-МБ концентрат для розчину для інфузій по 6 мг/мл, по 5 мл у флаконі; по 25 флаконів у лотку з картону з перегородками, що вкритий товстою термозбіжною плівкою	23B06P/1B	Байоліз Фарма Корпорейшн Канада	Повернути в обіг	Скасування розпорядження від 20.04.2023 № 3667-001.3/002.1/17-23
27.11.2023	11238-001.1/002.0/17-23	скасув. пост. заборони		UA/19384/01/01	ПАКЛІТАКСЕЛ-МБ концентрат для розчину для інфузій по 6 мг/мл, по 16,7 мл у флаконі; по 16 флаконів у лотку з картону з перегородками, що вкритий товстою термозбіжною плівкою	R23A05P/B	Байоліз Фарма Корпорейшн Канада	Повернути в обіг	Скасування розпорядження від 20.04.2023 № 3666-001.3/002.1/17-23
27.11.2023	11237-001.1/002.0/17-23	скасув. пост. заборони		UA/19384/01/01	ПАКЛІТАКСЕЛ-МБ концентрат для розчину для інфузій по 6 мг/мл, по 5 мл у флаконі; по 25 флаконів у лотку з картону з перегородками, що вкритий товстою термозбіжною плівкою	23B06P/2	Байоліз Фарма Корпорейшн Канада	Повернути в обіг	Скасування розпорядження від 20.04.2023 № 3668-001.3/002.1/17-23
23.11.2023	11146-001.1/002.0/17-23	пост. заборона	Субстандартний	UA/2068/01/01	КОМБІГРИП ДЕКСа® , таблетки; по 8 таблеток у блістері з фольги алюмінієвої; по 1 блістеру у паці з картону; по 10 пачок у груповій паці з картону	всі серії	Евертолжен Лайф Сасеніз Лімітед, Індія	Вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику (виробнику), про вжиті заходи повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби за місцем розташування копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
23.11.2023	11144-001.1/002.0/17-23	пост. заборона	Субстандартний	UA/15752/01/02	АМЛОДИПІН ЄВРО таблетки, по 10 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаківці з алюмінієвої фольги (стріпи), по 3 стріпи у коробці з пакувального картону	всі серії	Юнік Фармасьютикал Лабаторізі (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд."), Індія	Вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику (виробнику), про вжиті заходи повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби за місцем розташування копію акта про знищення відходів лікарського засобу	