



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 № 61/ЯК від 29.05.2024**

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 27.05.2024 по 28.05.2024.

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держліксслужби 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 Держліксслужби» 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

М2  
02.0

Державна служба з лікарських засобів та контролю  
за наркотиками у Полтавській області  
№464-01.1/02.0/05.17-24 Від 29.05.2024



| Дата документа | № документа                                                                                     | Тип документа       | Тип невідповідності | № РП ЛЗ        | Назва ЛЗ форма випуску,                                                                                                                                                           | Серія №                             | Назва виробника, країна                                                     | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | Додаткова інформація                                                                                                                               |
|----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|---------------------|----------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 28.05.2024     | 5258-001.1/002.0/17-24<br>Внесення змін до розпорядження від 13.05.2024 №4746-001.1/002.0/17-24 | пост. заборона      | Субстандартний      | UA/13801/01/01 | АТРАКУРІУМ-НОВО, розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 2,5 мл або 5 мл у флаконі; по 5 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з картону | Всі серії                           | Товариство з обмеженою відповідальністю фірма "Новофарм-Біосинтез", Україна | Вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держпідприємств. У разі знищення відходів препарат у двотижневий строк направити до територіального органу Держпідприємств копію акта про знищення відходів лікарського засобу. | <b>NB!!! Заборонено 2 види дозування 2,5 мл та 5 мл</b>                                                                                            |
| 28.05.2024     | 5257-001.1/002.0/17-24                                                                          | тимч. заборона      | Субстандартний      | UA/4840/01/02  | ЦИТОЗАР®, ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 100мг; 1 флакон з ліофілізатом та 1 ампула з розчинником (спирт бензиловий, вода для ін'єкцій), по 5 мл у картонній коробці      | 0385022                             | Актавіс Італія С.п.А., Італія                                               | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держпідприємств за місцем розташування                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                    |
| 27.05.2024     | 5195-001.1/002.0/17-24                                                                          | часткове скасування |                     | UA/5744/01/01  | ВАЛСАРТАН Н-ТЕВА (попередня назва - ВАЗАР Н), таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 160 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 або 9 блістерів у картонній коробці        | Всі серії випущені після 02.12.2021 | Актавіс ЛТД, Мальта; Балканфарма-Дупниця АД, Болгарія, Мальта/Болгарія      | Поновити обіг                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Часткове скасування розпорядження від 12.10.2018 № 8820-1.1.1/4.0/17-18<br><b>Всі серії випущені до 02.12.2021 залишаються заборонені до обігу</b> |