



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 № 98/ЯК від 18.09.2024

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 16.09.2024 по 17.09.2024.

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 2 арк.

В.о. начальника

Наталія МОСКАЛЕНКО

Тетяна ВАЩАСЬОВА, 0532-56-20-07

Державна служба з лікарських засобів та контролю
за наркотиками у Полтавській області
№752-01.1.1/02.0/05.17-24 від 18.09.2024

020



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РН ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску,	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
16.09.2024	8794- 001.1/002.0/17- 24	пост. заборона	Ввезення з порушенням ЗУ	Brilinta 90 mg	Brilinta 90 mg, 90 mg, 56 tablet	VHUY	АстраЗенека АБ, Швеція	Вилучення з обігу шляхом знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. Після знищення вхідних препаратів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення вхідних лікарського засобу	
16.09.2024	8793- 001.1/002.0/17- 24	пост. заборона	Субстандартний	UA/15696/01/03	СИНЕГРА, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг по 4 таблетки у блистері, по 1 блистеру в картонній упаковці	DA300056	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення вхідних препаратів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення вхідних лікарського засобу.	
16.09.2024	8791- 001.1/002.0/17- 24	скасув. пост. заборони		UA/18394/01/01	АДЕМТА, ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 400 мг, 5 флаконів з ліофілізатом в комплекті з 5 ампулами розчинника в картонній чарунковій упаковці у картонній коробці	Всі серії, випущені після 04.08.2023	Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 14.09.2022 № 5703- 001.1/002.0/17- 22
17.09.2024	8822- 001.1/002.0/17- 24	пост. заборона	Субстандартний	UA/5140/02/01	АЛЮРА®, таблетки, вкриті оболонкою по 100 мг по 10 таблеток у блистері, по 2 блистери у картонній упаковці	D6A0001D	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення вхідних препаратів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення вхідних лікарського засобу.	
17.09.2024	8821- 001.1/002.0/17- 24	пост. заборона	Субстандартний	UA/11387/01/01	НІФУРОКСАЗИД, суспензія оральна, 220 мг/5 мл, по 90 мл у флаконі або банці, по 1 флакону або банці з дозуючою склянкою у паці	030124	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", Україна	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення вхідних препаратів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення вхідних лікарського засобу	

17.09.2024	8819-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Стандартний	UA/10378/02/01	ПУЛЬМОЛОР® , таблетки; по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці	I45004A	Сава Хелсека Лтд, Індія	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
17.09.2024	8817-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Стандартний	UA/15696/01/03	СПЕГРА , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг, по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці;	DA30005F	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
17.09.2024	8816-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Ввезення з порушенням ЗУ	UA/19300/01/01	ВАНКОМІЦІН , порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у коробці з картоном	всі серії	"АбіФарм" ЛІЛС, Грузія	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
17.09.2024	8815-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Ввезення з порушенням ЗУ	UA/19301/01/01	МЕРОНЕМ , порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у картонній паці	всі серії	"АбіФарм" ЛІЛС, Грузія	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
17.09.2024	8814-001.1/002.0/17-24	пост. заборона	Ввезення з порушенням ЗУ	UA/19302/01/01	ЦЕФЕПІМ , порошок для розчину для ін'єкцій/інфузій, по 1 г у флаконі; по 50 флаконів у коробці з картоном	всі серії	"АбіФарм" ЛІЛС, Грузія	Вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів	