



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 № 13/ЯК

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 22.01.2025 по 24.01.2025.

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



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
22.01.2025	31-001.3/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показником «Маркування» (назва лікарського засобу нанесена з помилкою; інформація, що нанесена шрифтом Брайля, є нечитабельною)	UA/9439/01/03	ЕНАТ 200 , капсули м'які 200 МО по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	24A06F1	Мега Лайфсайенсиз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	Вилучення їх з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.	
22.01.2025	32-001.3/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показником «Маркування» (шрифт Брайля: інформацію нанесено нечитабельно, форма лікарського засобу зазначена з помилкою)	UA/16557/01/02	АКНЕТРЕКС 20 , капсули м'які по 20 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	24A08H1, 24A10J1, 24A11G1, 24A12B1	Мега Лайфсайенсиз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	Вилучення їх з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.	
24.01.2025	33-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний за показником «Опис» (частина таблеток червоно-рожеві, частина таблеток рожеві з неоднорідним покриттям)	UA/11328/01/02	ЕЗОЛОНГ®-40 , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг; по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	EES24008A1	Евертоджен Лайф Сасенсиз Лімітед, Індія	Вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
24.01.2025	34-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Відклик виробника	UA/6734/01/01	ЕТОНИЙ , мазь 1 % по 15 г у банках; по 1 банці в пачці з картону; по 15 г у тубах; по 1 тубі в пачці з картону	всі серії	АТ "Лубнифарм", Україна	Вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	
24.01.2025	35-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Замість «незарєєстрований лікарський засіб» слід читати «фальсифікований лікарський засіб»	Saxenda R 6 mg/ml 3	Saxenda R 6 mg/ml 3, 3	NZF7N07	Nordisk Dania, Dania	Вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	Доповнення до документу: розпорядження від 27.12.2024 № 12443-001.1/002.0/17-24
24.01.2025	40-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Dysport® 500 U	Dysport® 500 U, -	L25055	Beaufour Ipsen Farmaceutica Ltda, Бразилія	Вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	