



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

Львівське шосе, 12, м. Хмельницький, 29016, тел/факс: (0382) 72-32-13, 66-01-07, 72-32-02
e-mail: dls.km@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37098188

Керівникам суб'єктів господарювання,
лікувально-профілактичних закладів,
які займаються реалізацією
(торгівлею), зберіганням та медичним
застосуванням лікарських засобів
(за списком)

ПОВІДОМЛЕННЯ

1. НЕЗАРЕЄСТРОВАНІ

1.1. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 220832 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Anafranil 25mg 6 ampollas de 2ml, серії 220832, виробництва Alfasigma Espana, S.L. Barcelona, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12380-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.2. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 12401805 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Хмельницькій області
№1-01.1/02/05.23-25 від 03.01.2025
КЕП: Мілінчук І. А. 03.01.2025 15:09
3FAA9288358EC003040000001610110067AADA00

- **Condylina* 5mg/ml roztwor na skore 3,5ml, серії 12401805, виробництва Takeda Austria GmbH Austria, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №12381-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.3. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії PAL7900 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Rispolept R 2mg, 20 tabletek powlekanych, серії PAL7900, виробництва Jenssen-Cilag International NV Belgia, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12382-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.4. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 18009 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Adenuric R 120mg, 28 tabletek powlekanych, серії 18009, виробництва Menarini International O. L. S. A. Luksemburg, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12384-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.5. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 2414282 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести

потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Soolantra R 10mg/g krem, 15g, серії 2414282, виробництва GALDERMA Polska, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12385-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.6. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій 22B0706, 22B1806 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Unidox Solutab R 100mg 10 tabletek, серій 22B0706, 22B1806, виробництва Astellas Pharma Sp. z.o.o. Warszawa, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12386-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.7. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії C94659 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Zineryt R 40mg/ml + 12mg/ml, серії C94659, виробництва CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH Niemcy, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12387-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.8. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 80203150 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної

протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Gynalgin® 250mg + 100mg, 10 tabletek dopochwowych, серії 80203150, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12388-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.9. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії HL 3932 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- VFEND R 20mg, 30 Film Kapli Tablet, серії HL 3932, виробництва Pfizer PFE Paclari A.S. Italia, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12390-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.10. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій G01683, E02418 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Petinimid R 250mg, 100 Kapsulek, серій G01683, E02418, виробництва G.L. Pharma GmbH, Austria, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12391-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.11. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції

України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії M2403113 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Naltex 50mg 28 tabletki, серії M2403113, виробництва Accord Polska Sp, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12433-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.12. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій 3631A, 3628A незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Akineton R 2mg 50 tabletek, серій 3631A, 3628A, виробництва Deasma GmbH Niemcy, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12435-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.13. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій 16145921, 16270823, 16343823 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Finlepsin 200 retard 50 tabletek, 200mg, серій 16145921, 16270823, 16343823, виробництва Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o. o., з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12436-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.14. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії EW5526, незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- DEPO-PROVERA 150mg/ml 1 flacone da 3,4ml, серії EW5526, виробництва Pfizer Italia S.r.l., з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12437-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.15. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій 230919, 230617, 221217 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- MASK HEMORRHOIDS OINTMENT 20, серій 230919, 230617, 221217, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12438-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.16. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії S-06 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- **AGUA BIDESTILADA 5 ML 1 ampola 5ml, серії S-06, виробництва Laboratorios Serra Pamies, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №12439-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.17. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 4075113 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- RozexR, 0,75% (7,5) mg/g), krem 30g, серії 4075113, виробництва Galderma Polska, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12440-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.18. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії R22068A незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Salofalk R 500mg, 50 tabletek, серії R22068A, виробництва DR. Falk Pharma GmbH Niemcy, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12441-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.19. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії NZF7N07 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести

потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- **Saxenda R 6mg/ml 3, серії NZF7N07, виробництва Nordisk Dania, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №12443-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.20. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії H98T незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- **Duac 10mg + 50mg/g zek 30g, серії H98T, виробництва Irlandia, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №12444-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.21. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії 8080222 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- **ИНГАВИРИН R, 60мг, 10 капсул, серії 8080222, виробництва «АО Валентафарм», росія, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №12446-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.22. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій 050224, 020124 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи

надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- УНИТИОЛ 50мг/мл, 10 ампул по 5мл, серій 050224, 020124, виробництва «ОАО Ереванская химико фармацевтическая фабрика», Вірменія, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12447-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.23. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії В109380 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Livial 2,5mg, 28 tabetek, серії В109380, виробництва Organon Polska Sp. z o.o., що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12448-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.24. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серій А102903, А101943, В106622, А100201, А102773 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Lerivon 33mg 30 tabletok, серій А102903, А101943, В106622, А100201, А102773, виробництва Organon Polska Sp. z o.o. ul, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12434-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.25. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції

України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії VGC 24032 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Valhit 450mg, 60 tabletki powlekanie, серії VGC 24032, виробництва Accord Healthcare Polska Sp z.o.o., з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12450-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

1.26. На підставі інформації Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області (лист від 12.12.2024 №234-01.1.1/02.0/06.14-24); Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 11.12.2024 №113859-2024) щодо виявлення в обігу на території України серії Y132 незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням іноземною мовою, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування незареєстрованого лікарського засобу:

- Calcitonina Hubber r 100 U.I. solucion inyectable 10 ampollas de 1ml, серії Y132, виробництва Meda Pharma SL, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №12475-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

При виявленні зразків вказаних лікарських засобів вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику.

2. ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ

2.1. На підставі надходження термінового повідомлення від 23.12.2024 №31 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області щодо відсутності в сертифікаті виробника показника «Продукти деградації-2,6-ксилідин») серії 100272 лікарського засобу – тимчасово забороняється реалізація та застосування лікарського засобу:

- ЕМЛА, крем; по 30г у тубі; по 1 тубі у картонній коробці, серії 100272, виробництва Ресіфарм Карлскога АБ, Австрія (реєстраційне посвідчення №UA/4596/01/01).

/Розпорядження Держлікслужби №12482-001.1/002.0/17-24 від 27.12.2024/.

При виявленні зразків вказаного лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом поміщення в карантин.

При наступних поставках вжити заходи щодо запобігання придбанню, застосуванню та реалізації лікарських засобів, наведених в повідомленні.

Результати опрацювання повідомлення надати письмово до Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Хмельницькій області (29016 м. Хмельницький, Львівське шосе,12) до 10.01.2025р. з відповідними документами. Відповідальність за виконання розпоряджень покладається на керівників суб'єктів господарювання.

Невиконання розпорядження Державної служби тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Начальник служби

Ігор МІЛІНЧУК