



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

Львівське шосе, 10/1, 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. ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ

1.1. На підставі надходження термінового повідомлення від 13.02.2025 №39-01.2/03.0/06.11-25 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Київській області та негативного висновку щодо якості від 11.02.2025 №477-24 уповноваженої лабораторії та на підставі встановлення факту незабезпечення гарантії якості лікарського засобу методами контролю якості за показниками «Ідентифікація - хіноліновий жовтий» та «Ідентифікація – індигокармін» серії GG022301 лікарського засобу – забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- ДЖЕНАГРА® 50, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону, всіх серій, виробництва Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія (реєстраційне посвідчення №UA/7193/01/02).

/Розпорядження Держлікслужби №105-001.3/002.0/17-25 від 14.02.2025/.

1.2. На підставі надходження термінового повідомлення від 13.02.2025 №40-01.2/03.0/06.11-25 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Київській області та негативного висновку щодо якості від 11.02.2025 №478-24 уповноваженої лабораторії та на підставі встановлення факту незабезпечення гарантії якості лікарського засобу методами контролю якості за показниками «Ідентифікація - хіноліновий жовтий» та «Ідентифікація – індигокармін» серії GG032301 лікарського засобу – забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Хмельницькій області
№36-01.1/02/05.23-25 від 21.02.2025
КЕП: Мілінчук І. А. 21.02.2025 11:28
3FAA9288358EC003040000001610110067AADA00

- ДЖЕНАГРА® 100, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону, всіх серій, виробництва Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія (реєстраційне посвідчення №UA/7193/01/03).

/Розпорядження Держлікслужби №110-001.3/002.0/17-25 від 14.02.2025/.

1.3. На підставі термінового повідомлення від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області від 12.02.2025 №51-01.1/02.0/06.18-25 та негативного висновку щодо якості від 11.02.2025 №4 Лабораторії з контролю якості лікарських засобів та медичної продукції Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області стосовно невідповідності вимогам МКЯ за показником «Маркування» (на вторинній упаковці відсутнє маркування шрифтом Брайля) серії 40524 лікарського засобу – забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- ОКОМІСТИН®, краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01% по 5мл у флаконі полімерному з крапельницею; по 1 флакону в пачці, серії 40524, виробництва АТ «Фармак», Україна (реєстраційне посвідчення UA/7537/01/01).

/Розпорядження Держлікслужби №112-001.1/002.0/17-25 від 18.02.2025/.

1.4. На підставі термінового повідомлення від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області від 13.02.2025 №55-01.1/02.0/06.18-25 та негативного висновку щодо якості від 13.02.2025 №8 Лабораторії з контролю якості лікарських засобів та медичної продукції Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області стосовно невідповідності вимогам МКЯ за показником «Маркування» (на вторинній упаковці відсутнє маркування шрифтом Брайля) серії 50824 лікарського засобу – забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- ОКОМІСТИН®, краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01% по 10мл у флаконі полімерному з крапельницею; по 1 флакону в пачці, серії 50824, виробництва АТ «Фармак», Україна (реєстраційне посвідчення UA/7537/01/01).

/Розпорядження Держлікслужби №113-001.1/002.0/17-25 від 18.02.2025/.

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

2. НЕЗАРЕЄСТРОВАНІ

2.1. На підставі надходження інформації від Головного слідчого управління Національної поліції України щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням, незареєстрованих лікарських засобів, що офіційно не ввозились на територію України, листа від 13.02.2025 №1/28 уповноваженої лабораторії щодо проведення лабораторного контролю якості та з метою активної протидії поширенню ввезених з порушенням лікарських засобів, що офіційно не ввозились на територію України, є небезпечними та можуть спричинити розвиток хвороби або неналежне лікування, нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування всіх серій незареєстрованих лікарських засобів та лікарських засобів ввезених з порушенням, зазначених у Додатку:

Назва	Форма випуску	Серія	Виробник
Wobenzym	-	ЗМС065000, ЗМС064000	Мукос Фарма ГмбХ і КО КГ, Німеччина, та адресою звернень споживачів «ООО «Атриум Иновейшенс РУС»», рф
Бол-ран	-	8005, M01, 08/18	Зе Мадрас Фармасьютікалс, Індія
ИРС 19	-	06/2023	Майлан Лебораторіс САС, Франція» та назвою та адресою підприємства фасувальника «ОАО «Фармстандарт- Томскхимфарм»», рф
Триампур комполитум	12,5+25 мг	784053	«Плива Хорватская д.о.о. республика» Хорватія та адресою для скарг рф
Altuzan	-	10015105319650, 10013993778638	Roche
Ursofalk» 500 мг	500мг	L23255A, L23288A	Dr. Falk Pharma GmbH., Німеччина
Ursofalk, 250 мг	250 мг	L23299A	Dr. Falk Pharma GmbH., Німеччина
restor	20 мг	A23237037, A23237032	АстраЗенека ЮК Лімітед, Швеція

Adenuric	120 мг	2403001,2309013, 2305011, 2303003, 2312007, 2309012, 2312018	Менаріні-Фон Хейден, ГмбХ., Німеччина
Duphaston	120 мг	A107778, A107780, A109641, A106066, A109640	Abbott Biologicals B.V., The Netherlands., Нідерланди
Dostinex	0,5 мг	HL2432, HT4114	Pfizer Italia S.r.l., Італія
Imuran	50 мг	P0006496, P0005315, P004827	Aspen Pharma Trading Limited., Італія
Strattera	10 мг	2212161	Eli Lilly., Італія,
Brilinta	60 мг	KEDP	AstraZeneca, Швеція
Brilinta	90 мг	VHUY, VHUE, VHVU, VHWS	AstraZeneca, Швеція
Bonviva	150 мг	24010294, V3013W04	Aris
Cialis	5 мг	D651082, D532896	Lilly
Aromasin	25 мг	HE0740	Пфайзер, Італія
Elidel		328059	Меда Фарма, Франція
Plavix	75 мг	DLB03880	Санофі, Франція
Alpha Ketoanalogue	-	NEOT 4003	Fourrts, India
Vessel Due F	250 мг	17705505052037	Альфасігма С.п.А./Alfasigma S.p.A.
Zolenat	4 мг	22A021311, 23E074811	Gensenta Ілс А.С, Туреччина
Betmiga	50 мг	23A2441	Астеллас
Arimidex	1 мг	BO416	Eczacibasi Hiyen Urunleri, Туреччина
Casodex	50 мг	D30862A	Juvisе Pharmaceuticals, Франція
Januvia	100 мг	24498004A	MSD, Туреччина
Janumet	50/1000 мг	24497202A	MSD, Туреччина
Pentasa	500 м	X11733A, V08307A, V08205C	Ferring Pharmaceuticals
Forziga	10 мг	SM 879, SM 738, SM 392, SM 104	AstraZeneca
Chorionic Gonadotrophin Injection IP	5000 IU	NBI53523001	Neova Biogene
Chorionic Gonadotrophin Injection IP 1500 IU	1500 IU	NB15662300	Neova Biogene

Ovogil HP 1000 IU	1000 IU	I57123003	Shree Venkatesh
VITRELLE	250 mcg/0.5ml	08699777950308	AMGEN
Prolia	60 mg/ml	11677A	Merck
HUMIRA	40 мг/0,4 мл	0880656080414, 100001416490	ЕББВІ БІОТЕХНОЛОДЖИ ГМБХ, Німеччина
XGEVA	120 mg	116817371165808	AMGEN
Gonal-f	900 IU/1.5 ml	08699777950292	Merck
Magnerot	500 мг	M23F727	Woerwag Pharma GmbH & Co. KG, Німеччина
Альфа Дз Альфакальцидол	-	140644	Джермани Ебербах ГмбХ, Німеччина
Клостилбегит	50 мг	15B0923	«ЗАО «Фармацевтический завод ЭГИС»», Венгрия
Тиберал орнидазол	500 мг	A111379	Дэва Холдинг А.Ш., Туреччина
Akineton	2 мг	3365A, 3427A	Laboratorio Farmaceutico SIT Specialita Igienico Terapeutiche S.R.L
PHARMA BOLD 300	300 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Stan 50 Oil Base	50 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Stan 50	50 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Tren A100	100 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Tren E200	200 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Test C250	250 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Sust 300	300 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Test P100	100 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma Prim 100	100 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma DRO P100	100 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Pharma DRO E200	200 mg/ml	-	PHARMACOM LABS
Turinabol	10 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
Test P	100 mg	-	Magnus Pharmaceuticals

TRENBOLONE ACETATE	100 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
Aquatest	100 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
STANZOLOL	10 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
OXANDROLONE	10 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
OXANDROLONE	50 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
Test Undecanoate 250	250 mg	-	Magnus Pharmaceuticals
Test PH 100	100 mg	-	Magnus Pharmaceuticals

/Розпорядження Держлікслужби №114-001.1/002.0/17-25 від 19.02.2025/.

2.2. На підставі надходження інформації від Головного слідчого управління Національної поліції України щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням, незареєстрованих лікарських засобів, що офіційно не ввозились на територію України, листа від 13.02.2025 №1/28 уповноваженої лабораторії щодо проведення лабораторного контролю якості та з метою активної протидії поширенню ввезених з порушенням лікарських засобів, що офіційно не ввозились на територію України, є небезпечними та можуть спричинити розвиток хвороби або неналежне лікування, нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення – забороняється реалізація, зберігання та застосування всіх серій незареєстрованих лікарських засобів та лікарських засобів ввезених з порушенням, зазначених у Додатку:

Назва	Дозування	Виробник
Пиобактериофаг	20 мл	АО «НПО «Микроген», рф.
Пирогенал	50 мкг	ФГБУ «НИЦЭМ им.Н.Ф. Гамелеи», рф
Семакс	0,1%	АО «ИНПЦ «Пептоген», рф
Оксолин	10 г	STADA, рф
Синафлан	15 г	ОАО «НИЖФАРМ», рф
Кальцемин		АО «Байер», рф
Лонгидаза	3000 МЕ	ООО «НПО Петровакс Фарм», рф
Имудон	125 мг/мл	ОАО «Фармстандарт-Томскхимфарм», рф
Циклоферон	125 мг/мл	ООО «Научно-техническая фармацевтическая фирма «Полисан»», рф
Вильпрафен Солютаб	1000 мг	ЗАО «ЗиО-Здоровье», рф
Polyoxidonium	12 мг	ООО «НПО Петровакс Фарма», рф
Глутоксим	30 мг/мл	ЗАО «ФАРМА ВАМ», рф

Мексиприм	2 мл	ООО «Научно-техническая фармацевтическая фирма «Полисан»», рф
Пикамилон	50 мг	ОАО «Фармстандарт-Уфимский витаминный завод», рф
Кортексин	10 мг	ООО «ГЕРОФАРМ», рф
Ноопепт	125 мг	ЗАО «Обнинская химико-фармацевтическая компания», рф
Эринит	10 мг	ООО «Фармапол-Волга», рф
Мексиприм	125 мг	ЗАО «Обнинская химико-фармацевтическая Компания, рф
Секстафаг	20 мл	АО «НПО «Микроген», рф
Глутоксим	2 мл	ООО «Гротекс», рф
Неовир	2 мл	ФГБУ «НМИЦ кардиологии», рф

/Розпорядження Держлікслужби №115-001.1/002.0/17-25 від 19.02.2025/.

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

3. ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ

3.1. На підставі надходження термінового повідомлення від 13.02.2025 №54-01.1/02.0/06.18-25, листа від 17.02.2025 №59-01.1/02.0/06.18-25 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області та негативного висновку щодо якості від 13.02.2025 №11 Лабораторії з контролю якості лікарських засобів та медичної продукції Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Рівненській області стосовно невідповідності вимогам МКЯ «Маркування» (на вторинній упаковці не зазначені дані: номер серії, дата виготовлення, термін придатності, технічні коди Виробника) серії ELN24001A лікарського засобу – тимчасово забороняється реалізація та застосування лікарського засобу:

- ЛЕВОМАК, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500мг по 5 таблеток у блістері, по 1 блістеру в картонній упаковці, серії ELN24001A, виробництва Маклеодс Фармасьютикалс Лімітед, Індія (реєстраційне посвідчення №UA/8637/01/02).

/Розпорядження Держлікслужби №104-001.3/002.0/17-25 від 14.02.2025, №116-001.1/002.0/17-25 від 19.02.2025/.

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,10/1) до 28.02.2025р. 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