



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 № 30/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 27.02.2025 по 04.03.2025.

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
04.03.2025	158-001.3/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/18562/01/01	УРОХОЛУМ® , капсули по 50 мг, по 10 капсул у блістері, по 2 або по 4, або по 6, або по 9 блістерів в коробці	всі серії, випущені після 27.12.2024	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", Україна	Поновити обіг серій, випущених після 27.12.2024	Скасування розпорядження від 08.04.2024 № 3517-001.1/002.0/17-24
04.03.2025	157-001.3/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/11387/02/01	НІФУРОКСАЗИД , капсули по 200 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери у пачці	всі серії, випущені після 27.12.2024	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", Україна	Поновити обіг серій, випущених після 27.12.2024	Скасування розпорядження від 08.04.2024 № 3516-001.1/002.0/17-24
27.02.2025	140-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний		Омелік , порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, флакон № 1	всі серії	Нітін Лайфсайенсіз Лтд., 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.	
27.02.2025	141-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний		Палек , порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, флакон № 1	всі серії	Нітін Лайфсайенсіз Лтд., 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.	
27.02.2025	142-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний		Диклофенак ананта , розчин для ін'єкцій, 75 мг/3 мл, по 3 мл в ампулі; № 10	всі серії	Нітін Лайфсайенсіз Лтд., 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.	
27.02.2025	143-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний		Слід читати: ЕЗОМЕПРАЗОЛ АНАНТА, порошок для розчину для ін'єкцій по 40 мг, флакон №1 (ESOMEPRAZOLE ANANTA, Powder for solution for Injection 40 mg, vial № 1)	всіх серій	Нітін Лайфсайенсіз Лтд., 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.	Доповнення до документу: розпорядження від 25.02.2025 № 122-001.3/002.0/17-25