



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 _____

Департаментом, управлінням та відділам
охорони здоров'я Полтавської області

Суб'єктам господарювання, які
займаються виготовленням
(виробництвом), реалізацією (торгівлею),
зберіганням, транспортуванням та
використанням лікарських засобів

Повідомлення № 71/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 20.05.2025 по 22.05.2025.

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 3 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Тетяна ВАЩАСЬОВА, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№545-01.1/02.0/05.17-25 від 22.05.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 22.05.2025 10:51
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
20.05.2025	325-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/11759/01/01	КВАДРОЦЕФ® , порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г; 1 флакон з порошком у пачці	всі серії	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
20.05.2025	320-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/16758/02/01	слід читати: ЦЕФИНАК® , порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, 1 флакон з порошком для приготування 50 мл суспензії або 1 флакон з порошком для приготування 100 мл суспензії; по 1 флакону з мірним стаканчиком та мірною ложкою в картонній упаковці	всі серії	виробництва НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД-Юніт-VI, Індія	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	доповнення до розпорядження від 16.05.2025 №309-001.1/002.0/17-25
20.05.2025	320-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	слід читати: UA/16758/01/02	ЦЕФИНАК , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	всі серії	виробництва НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД-Юніт-VI, Індія	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	доповнення до розпорядження від 16.05.2025 №309
20.05.2025	320-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/16758/01/01	доповнено : ЦЕФИНАК , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	всі серії	виробництва НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД-Юніт-VI, Індія	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	доповнення до розпорядження від 16.05.2025 №309

20.05.2025	319-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	SIDEGRA 100 MG	SIDEGRA 100 MG , таблетки, 100 мг, вкриті плівкою, 4 таблетки в коробці.	A675033	Таїланд	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
20.05.2025	314-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показником «Маркування» (на вторинній упаковці відсутній шрифт Брайля)	UA/6683/01/03	САЛЦИЛОВА МАЗЬ , мазь 10 % по 25 г у тубі ламінатній; по 1 тубі в пачці	111023	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола", Україна	Вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби	
20.05.2025	313-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	IMFINZI (durvalumab) injection 500mg/10ml	IMFINZI (durvalumab) injection 500mg/10ml, стерильний концентрат для інфузій	BAZR BBEG AVZT	AstraZeneca, -	Вилучення з обігу шляхом знищення/повернення постачальнику , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	Фото фальсифікованого засобу додається

<https://www.who.int/health-topics/substandard-and-falsified-medical-products>

Ref. RPQ/REG/ISF/Alert N°3/2025 | | 1

All medical products must be obtained from authorized/licensed suppliers. If you have any information about the manufacture or supply of these falsified products, please contact WHO via rapidalert@who.int.

Annex: Products subject of WHO Medical Product Alert N°3 /2025

Product Name	IMFINZI (durvalumab) injection 500mg/10ml		
Stated manufacturer	AstraZeneca		
Identified in	Islamic Republic of Iran	Islamic Republic of Iran	Türkiye
Lot	BAZR	BBEG	AVZT
Expiry date	03-2025	12-2025	12-2026
Available Photographs			
Lot BAZR			
Lot BBEG			