

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КІРОВОГРАДСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, тел/факс: (0522) 32-14-41, e-mail: <u>dls.kr@dls.gov.ua</u>, <u>https://www.dls.gov.ua</u>, Код €ДРПОУ 37059505

20.05. 2025 No 222-01-1/02.0/05.12-2√1a No (103) Big

Керівникам та Уповноваженим особам аптечних та медичних закладів Кіровоградської області

До уваги Уповноважених осіб!

Надаємо розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо **заборони обігу лікарського засобу.**

За наявності, вказаних у розпорядженні лікарських засобів, <u>повідомити</u> Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області <u>провжиті заходи</u> щодо виконання розпорядження.

<u>Інформацію надавати на паперових носіях</u> поштою, за адресою: *вул. Преображенська*, 2, м. Кропивницький, 25006, з додатками:

а) при вміщенні в карантин додається копія прибуткової накладної;

б) при поверненні постачальнику додаються: копія прибуткової накладної;

копія накладної на повернення.

в) <u>у випадку передачі відходів лікарського засобу на утилізацію або знищення, у двотижневий строк поінформувати</u> Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області та надати копію прибуткової накладної.

При наступних поставках лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях, суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосування лікарських засобів, зазначених у розпорядженнях.

<u>У випадку відсутності</u> лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях чи листах Держлікслужби, <u>відповіді в письмовому</u> вигляді надавати не потрібно.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держлікслужби можна ознайомитися на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (https://www.dls.gov.ua/) в розділі РОЗПОРЯДЖЕННЯ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ.

Додаток: Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 20.05.2025 № 313-001.1/002.0/17-25 на 1 арк..

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ

(Держлікслужба)

проспект Берестейський,	120-А, м. Київ,	, 03115, тел/факс:	(044) 422-55-77,	e-mail: dls@dls.gov.ua,
<u>l</u>	nttps://www.dls.	<u>.gov.ua,</u> Код ЄДРІ	ПОУ 40517815	

№	На №від	
	Керівникам суб'єкті господарювання, які займаютью реалізацією, зберіганням застосуванням лікарських засобіл	
	Керівникам територіальни	

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 15, 17, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) 3.2.2 та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованого Міністерством юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 повідомлення міжнародного підставі № 550/26995. на за Ref. RPQ/REG/ISF/Alert № 3/2025 та інформації від ДУ «Центр громадського здоров'я MO3 України» (лист від 15.05.2025 № 04-12/20/30/87/25) снужда виявлення в обігу на території Ірану та Туреччини серій ВАТ контролю за

² Держлікслужба №2313-001.1/002.0/17-25 від 20.05.2025 контролю за наркотиками у Кіровоградській області

№314/02.12-25 від 20.05.2025 врк.1 придатності 03.2025), BBEG (термін придатності 12.2025), AVZT (термін придатності 12.2026) фальсифікованого лікарського засобу IMFINZI (durvalumab) injection 500 mg/10 ml, з маркуванням виробника AstraZeneca.

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:

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування серій BAZR, BBEG, AVZT фальсифікованого лікарського засобу IMFINZI (durvalumab) injection 500 mg/10 ml, з маркуванням виробника AstraZeneca (фото додається).

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаних серій лікарського засобу, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначених серій лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

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

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Голова

Роман ІСАЄНКО



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	IMF	INZI (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		
	Availa	ble Photographs			
Lot BAZR	Each vi. Single- Store vi original Do not f	Urvalumab AFINZI™ lutton for intravenous infusion AFINITIM (50 mg/ml) (50 mg/ml) (50 mg/ml) (50 mg/ml) (50 mg/ml)			
	Compute Combridge	and the second	THE RESERVE OF THE PERSON NAMED IN		