



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 № 78/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 29.05.2025 по 02.06.2025.

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 1 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№566-01.1/02.0/05.17-25 від 02.06.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 02.06.2025 16:42
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
02.06.2025	351-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Побічна реакція	UA/13841/01/01	НАТРИУ ХЛОРИД-ДАРНИЦЯ , розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у флаконі; по 40 флаконів у коробці	CE240624	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна	Вилучити з обігу шляхом поміщення в карантин , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.	
02.06.2025	350-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний за показниками «Опис», «Прозорість», «Механічні вклучення. Видимі частки»	UA/0885/01/01	КРОМОФАРМ® , краплі очні 2 %, по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці з картону	50623; 10424	АТ "Фармак", Україна	Вилучити 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	
02.06.2025	349-001.1/002.0/17-25	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 в пачці	060423; 070724	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола", Україна	Вилучити з обігу шляхом поміщення в карантин , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.	
29.05.2025	348-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показником «Маркування» (на частині блістерів відсутні написи: «Серія №:», «Дата виробництва», «Придатний до:»)	UA/9890/01/01	ЛІНКАС ПАСТИЛКИ , пастилки зі смаком апельсина, по 8 пастилок у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	2822093	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед, Пакистан	Вилучити з обігу шляхом поміщення в карантин , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.	
29.05.2025	347-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний за показником «Ідентифікація Saccharomyces boulardii», «Кількісне визначення Saccharomyces boulardii (життєздатні клітини)»	UA/20543/01/01	ІНЛАКС® , тверді капсули по 250 мг; по 10 твердих капсул у блістері; по 1 блістеру у саше; по 1 саше у пачці	всі серії	АБЕЛА ФАРМ ДОО БЕЛГРАД, Республіка Сербія	Вилучити 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.	