



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 № 86/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 18.06.2025 по 19.06.2025.

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 2 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№648-01.1/02.0/05.17-25 від 19.06.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 19.06.2025 09:45
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
18.06.2025	396-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Sulfamethoxazole and trimethoprim 400 mg/80mg tablets	Sulfamethoxazole and trimethoprim 400 mg/80mg tablets по 100 таблеток у пляшці	AM241019, AM241020	-, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	396-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Sulfamethoxazole and trimethoprim 400 mg/80mg tablets	Sulfamethoxazole and trimethoprim 400 mg/80mg tablets по 500 таблеток у пляшці	AM241019A	-, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	395-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Albiomin 20%	Albiomin 20% 200 g/l , розчин для інфузій	серія 100035669854 партія A593284	Biotest AG / Biotest Pharma GmbH, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	393-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Opdivo (Nivolumab)	Opdivo® (Nivolumab) , розчин для ін'єкцій, ампула 100мг/10мл, в картонній коробці	ACK 4265	-, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	392-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	GARDASIL. 9, 10 doses (0.5 ml)	GARDASIL. 9, 10 doses (0.5 ml) , Суспензія 5 мл у флаконі для внутрішньом'язового введення, 10 доз по 0.5 мл.	серій 900-1197-NDC-0006-4121-02 (термін придатності 12.2025), 900-1147 (термін придатності 07.2025), 900-1227 (термін придатності 02.2026)	-, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	391-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Seretide® Diskus®	Seretide® Diskus®, Розчин для ін'єкцій, 50 мкг/100 мкг, коробка з інгалятором з 60 дозами	9M3S	-, -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	

18.06.2025	388-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Neuralin	Neurallin , розчин для ін'єкцій, у коробці, що містить 1 флакон № 1 та 1 флакон № 2	BCC043	- , -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	387-001.3/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		UA/0992/01/01	ДЕКСАМЕТАЗОН-ДАРНИЦЯ , краплі очні, розчин, 1 мг/мл по 10 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці	XD30324	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 31.03.2025 № 236-001.1/002.0/17-25
18.06.2025	386-001.3/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Guaya® tetra	Guaya® tetra , розчин для ін'єкцій, у коробці, що містить пляшку з порошком та флакон з 3 мл розчину	70324	- , -	Вилучити з обігу шляхом повернення постачальнику 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	
18.06.2025	385-001.3/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		UA/10355/01/01	КОНТРИВЕН , розчин для ін'єкцій, 10 000 КІО/мл; по 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 2 блістери у пачці з картону; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пачці з картону	20724	ТОВ "ФЗ "БІОФАРМА", Україна	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 19.03.2025 № 206-001.3/002.0/17-25
13.06.2025	377-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	OFEV®	OFEV® , капсули, 150 мг	681522	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA, -	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	