



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 № 104/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 09.07.2025 по 10.07.2025.

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
№750-01.1/02.0/05.17-25 від 11.07.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 11.07.2025 08:44
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
10.07.2025	450-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Оффційно не ввозились на територію України	ДИПРОСПАН	ДИПРОСПАН®, - з маркуванням турецькою мовою	ELB04723 (термін придатності 07/2026), ELB04679 (термін придатності 06/2026)	Органон Хейст бв (для ампул: виробник за повним циклом; для попередньо наповнених шприців: виробник за повним циклом), Бельгія СЕНЕКСІ HSC (для ампул: виробник in bulk, первинне пакування; для попередньо наповнених шприців: виробник за повним циклом), Франція, -	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, 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	Див. фото нижче
09.07.2025	449-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/0834/01/01	ДРОТАВЕРИНУ ГІДРОХЛОРИД, таблетки по 40 мг по 10 таблеток у блістерах; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	30125	АТ "Лубнифарм", Україна	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення, 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	
09.07.2025	448-001.1/002.0/17-25	часткове скасув.		UA/17653/01/02	АВАНАЛАВ®, таблетки по 100 мг; по 1 таблетці у блістері; по 1 блістеру в пачці	YN21023	АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД», Україна	Поновити обіг	Інші лікарські засоби, зазначені в Додатку 1 розпорядження Держлікслужби від 04.06.2025 № 432-001.1/002.0/17-25 залишаються забороненими до обігу
09.07.2025	446-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показниками «Упаковка», «Маркування» (вторинна упаковка не містить інформацію про серію та термін придатності)	UA/6576/01/01	ГАЛОПРИЛ, розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону	01680624	Товариство з обмеженою відповідальністю "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, Україна	Вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом поміщення в карантин, до окремого рішення Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками. Про поміщення лікарського засобу в карантин повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.	
09.07.2025	445-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Підозрілий щодо фальсифікації	UA/19921/01/01	НАЛБУФІН-ДАРНИЦЯ, розчин для ін'єкцій, 10 мг/мл, по 2 мл в ампулі, по 5 ампул у контурній	1CF30424, 1CF40424, 1CN20924	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця",	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення	З маркуванням виробника ПрАТ «Фармацевтична

					чарунковій упаковці, по 1 контурні чарункові упаковки в пачці		Україна	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	фірма «Дарниця», Україна (реєстраційне посвідчення № UA/19921/01/01) в ампулах з прозорого скла замість скла світлозахисного
09.07.2025	444-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандатний за показником «Опис» (краї льодяників вищерблені)	UA/20262/01/01	СЕПТЕФРИЛ ВЕРДЕ ВІД БОЛЮ В ГОРЛІ, льодяники по 3 мг, зі смаком меду та апельсина; по 10 льодяників у blisterі; по 2 blisterи в пачці	00001	контроль серії: ІНФАРМЕЙД, С.Л., Іспанія контроль серії (мікробіологічний): Лабораторіо Ечіварне, С.А., Іспанія виробництво готової продукції, первинне і вторинне пакування, випуск серії: ЛОЗІС ФАРМАСЬЮТІКАЛС С.Л., Іспанія, Іспанія	Вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом поміщення в карантин, до окремого рішення Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками. Про поміщення лікарського засобу в карантин повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.	

