



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 № 112/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 17.07.2025 по 18.07.2025.

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держліксслужби 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 Держліксслужби*» 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
№762-01.1/02.0/05.17-25 від 21.07.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 21.07.2025 09:44
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
18.07.2025	470-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний, за показником «Маркування» (шрифт Брайля не відповідає затвердженому тексту маркування)	UA/18097/01/02	ВОМІКАЙНД-МД 8 , таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 8 мг, по 10 таблеток у блистері, по 1 блистеру в картонній упаковці	7N2X001	Манкайнд Фарма Лімітед, Юнг-Пі, Індія	Вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування.	
18.07.2025	469-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	VOTOX 200U	VOTOX 200U , ліофілізований порошок, 200мкг	C8846C3	ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND UNLIMITED COMPANY, Ірландія	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
18.07.2025	468-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Bedoysta® Tri	Bedoysta® Tri , розчин для ін'єкцій 10,000 мг/100 мг/50 мг/2 мл, коробка з 5 одноразовими шприцями по 2 мл та з 5 одноразовими голками	400861	Laboratorios Grossman, S.A.	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
18.07.2025	467-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Bedoysta®	Bedoysta® , капсули (36 мг, 5 мг, 10 мг, 0,018 мг/0,5 мг/100 мг/5 мг)	403396	Laboratorios Grossman, S.A.	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
17.07.2025	466-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ursolfalk® 500 mg	Ursolfalk® 500 mg , tabletki powlekane, 50 tabletek powlekanych	L24144A	DR. FALK PHARMA GmbH	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держліксслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в двотижневий строк направити до територіального органу Держліксслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	