



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 № 123/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 06.08.2025 по 08.08.2025.

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.

В.о. начальника

Ольга ІЄВЛЄВА

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№851-01.1/02.0/05.17-25 від 11.08.2025
КЕП: Ієвлева О. В. 11.08.2025 08:54
3FAA9288358EC00304000000CC7530006772D200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
08.08.2025	536-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний за показниками «Ідентифікація. ВЕРХ.», «Кількісне визначення»	UA/17184/01/01	ЕСОМ, ліофілізат для розчину для ін'єкцій та інфузій, по 40 мг; 1 флакон з ліофілізатом у коробці	всі серії	Аспіро Фарма Лімітед, Індія	Вжити заходи щодо вилучення її 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.	
08.08.2025	533-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ (офіційно не ввозилися в Україну)	Crestor 20 mg	Crestor 20 mg		АстраЗенека АБ, -	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. Після знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.	з маркуванням іноземною мовою
				Brilinta 90 mg	Brilinta 90 mg, -	VKHH	АстраЗенека АБ, -		з маркуванням турецькою мовою, виготовлена для ринку Туреччини
06.08.2025	531-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний за показником «Маркування» (нечитабельність шрифту Брайля)	UA/18162/01/01	ТРИЦИТРОН ЕКСТРА, порошок для орального розчину по 10 саше у картонній коробці; по 1 саше без вкладання у вторинну упаковку	030125	ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС", Україна	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.	
06.08.2025	530-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	UA/16243/01/01	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%, розчин для зовнішнього застосування 96 %, по 100 мл у флаконах	091224	ПрАТ "Біолік", Україна	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику 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.	
06.08.2025	529-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Побічна реакція	UA/1987/01/01	УЛЬТРАВІСТ 370, розчин для ін'єкцій та інфузій, 370 мг/мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці;	KT0FCFJ	Байер АГ, Німеччина, Німеччина/ Іспанія	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.	