



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 № 131/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 21.08.2025 по 25.08.2025.

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.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№924-01.1/02.0/05.17-25 від 26.08.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 26.08.2025 09:00
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
25.08.2025	568-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Wellbutrin XR 150 mg	Wellbutrin XR 150 mg, Wellbutrin XR (Bupropioni hydrochloridum), 150 mg, 30 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu, з маркуванням польською мовою	CM2L	«Glaxo Wellcome S.A.», Іспанія	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення 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.	Фото додається
21.08.2025	565-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний (невідповідність специфікації (OOS) при випробуванні стабільності)	Isoket Retard, 20 mg	Isoket Retard 20 mg (Isosorbiddinatrat) 20 mg, 30 tablets, таблетки пролонгованої дії	1487502 (bulk серія 148755)	Aesica Pharmaceuticals GmbH, Німеччина:	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	
21.08.2025	564-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Albiomin 20%	Albiomin 20%, Albiomin 20% (200 g/l), 50 ml, розчин для інфузій	C23433P01	-, -	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення 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.	
21.08.2025	563-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	ENHERTU	ENHERTU, 100 mg, ліофілізований порошок	412208	з маркуванням виробника DAICHI SANKYO EUROPE GMBH, -	Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення 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.	