



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 № 133/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 25.08.2025 по 28.08.2025.

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
№935-01.1/02.0/05.17-25 від 29.08.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 29.08.2025 12:30
3FAA9288358EC00304000000CB082000F64EC200

Дата документу	№ документу	Тип документа	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
28.08.2025	573-001.1/002.0/17-2	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Alacramyn	Alacramyn® Polyvalent antivenom immunoglobulin F(ab")2 fragments, 1,8 mg, розчин для ін'єкцій, ампула в картонній коробці	B-4G-31	-, -	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.	
28.08.2025	572-001.1/002.0/17-2	пост. заборона	Фальсифікований	GLYPRESSIN® 1 mg	GLYPRESSIN® 1 mg (Terlipressin), розчин для ін'єкцій, серії S22876AA ампула з ліофілізованим порошком та серії T01287AE ампула для розведення, 5 мл, ампула з ліофілізованим порошком та ампула для розведення	серії S22876AA ампула з ліофілізованим порошком та серії T01287AE ампула для розведення, 5 мл	-, -	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.	
28.08.2025	571-001.1/002.0/17-2	пост. заборона	Фальсифікований	Ambisome® (Amphotericin B)	Ambisome® (Amphotericin B), Ambisome® (Amphotericin B), 50 mg, розчин для ін'єкцій, ампула в картонній коробці	026821C	-, -	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.	
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