



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КІРОВОГРАДСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, тел/факс: (0522) 32-14-41,
e-mail: dls.kr@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37059505

20.08.2025 № 404-01.1/02.0/05.12-25 На № 192/ від

Керівникам та Уповноваженим особам
аптечних та медичних закладів
Кіровоградської області

До уваги Уповноважених осіб!

Надаємо розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо заборони обігу лікарського засобу.

За наявності, вказаних у розпорядженні лікарських засобів, повідомити Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області про вжиті заходи щодо виконання розпорядження.

Інформацію надавати на паперових носіях поштою, за адресою: **вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, з додатками:**

- а) при вміщенні в карантин додається копія прибуткової накладної;
- б) при поверненні постачальнику додаються: копія прибуткової накладної;
копія накладної на повернення.

в) у випадку передачі відходів лікарського засобу на утилізацію або знищення, у двотижневий строк поінформувати Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області та надати копію прибуткової накладної.

При наступних поставках лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях, суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосування лікарських засобів, зазначених у розпорядженнях.

У випадку відсутності лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях чи листах Держліксслужби, відповіді в письмовому вигляді надавати не потрібно.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держліксслужби можна ознайомитися на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (<https://www.dls.gov.ua>) в розділі РОЗПОРЯДЖЕННЯ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ.

Додатки:

1. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 19.08.2025 № 561-001.1/002.0/17-25 на 2 арк.;
2. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 20.08.2025 № 562-001.1/002.0/17-25 на 1 арк..

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держліксслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

На № _____ від _____

**Керівникам суб'єктів
господарювання, які займаються
реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських засобів**

**Керівникам територіальних
органів Держліксслужби**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 15, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.2 Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованого Міністерством юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження інформації від Представництва компанії «МЕДА Фамасьютікалз Світселенд ГмбХ» в Україні (лист від 15.08.2025 № 495) стосовно виявлення в обігу на території України серії LY9864 лікарського засобу Zoloft® (Sertralina) 50 mg Tablet, який належить до

лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області

М2 Держліксслужба

№561-001.1/002.0/17-25 від 19.08.2025

002.0



арк.1

№495/02.12-25 від 19.08.2025



№ 28 (термін придатності 10/2029), з маркуванням іноземною мовою, стікером на вторинній упаковці українською мовою, виробленої для ринку Польщі, що офіційно не ввозилась на територію України.

З метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення:

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування серії **LY9864** лікарського засобу **Zoloft® (Sertralina) 50 mg Tabletki powlekane, № 28,** з маркуванням іноземною мовою, стікером на вторинній упаковці українською мовою, виробленої для ринку Польщі, що офіційно не ввозилась на територію України (фото додається).

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вищевказаної серії лікарського засобу, 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.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

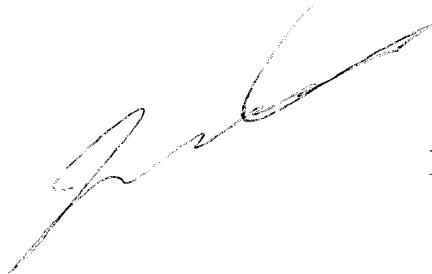
Копії розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;

Представництво компанії «МЕДА Фамасьютікалз Світселенд ГмбХ» в Україні.

Голова



Роман ІСАЄНКО

Upjohn

Zoloft[®]
Sertralina
50 mg Tablet

Podanie doustne.
28 tabletek powlekanych

ЗОЛОФТ ТАБ 50МГ №28

Лікарська форма: таблетки

Склад: одна таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить сертраліну гідрохлорид у кількості, еквівалентній 50 мг сертраліну

Категорія відпуску: За рецептом

Умови зберігання: Зберігати при температурі нижче 30 °С у недоступному для дітей місці.

Виробник: ПФАЙЗЕР, Німеччина

Upjohn

Zoloft[®]
Sertralina
50 mg Tabletki powlekane

Podanie doustne.
28 tabletek powlekanych

ЗОЛОФТ ТАБ 50МГ №28



2669959.52 35920

EC10.29

LY9864

Opakowanie
zabezpieczone przed
przypadkowym otwarciem.

PC: 05909990753116

Termin ważności
(EXP):

10/2029

Nr serii (Lot):

LY9864

SN:

2AKMT7N8AH





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держлікслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

_____ від _____

На № _____ від _____

**Керівникам суб'єктів
господарювання, які займаються
реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських
засобів**

**Керівникам територіальних
органів Держлікслужби**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 15, 17, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.2 Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованого Міністерством юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі інформації Головного управління Національної поліції у м. Києві (лист від 18.08.2025 № 320783-2025) щодо виявлення в обігу

UB Державна служба з
лікарських засобів та
контролю за
наркотиками у
Кіровоградській
області

М2 Держлікслужба
№562-001.1/002.0/17-25 від 20.03.2025

002.0



№496/02.12-25 від 20.08.2025

арк.1



на території України незареєстрованих лікарських засобів, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення:

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування незареєстрованих лікарських засобів, які зазначені у Додатку.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаних лікарських засобів, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів вказаних лікарських засобів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарських засобів.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

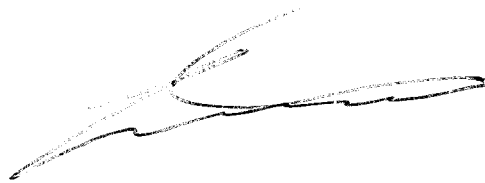
Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Голова



Роман ІСАЄНКО

Перелік незареєстрованих лікарських засобів

- Apcalis SX (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma Limited, Індія;
- Cenforce 100 (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce 150 (Sildenafil 150 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce 200 (Sildenafil 200 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce 25 (Sildenafil 25 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce 50 (Sildenafil 50 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce D (Sildenafil 100 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce FM (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cenforce Soft (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Cobra-120 (Sildenafil 120 mg Tab) виробник: HAB Pharmaceuticals, Індія;
- Female Up 20 (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: RSM Interprises, Індія;
- Femalegra (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Fildena Super Active (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Fortune health care, Індія;
- Fliban 100 (Flibanserin 100 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Lovegra (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma Limited, Індія;
- Malegra 50 (Sildenafil 50 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Sildalist (Sildenafil 100 mg Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Cipla, Індія;
- Sildalist (Tadalafil 20 mg Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Cipla, Індія;
- Snovitra-10 (Vardenafil 10 mg Tab) виробник: RSM Pvt, Індія;
- Suhagra-100 (Sildenafil 100 mg Tab) виробник: Cipla, Індія;
- Super P Force (Sildenafil 100 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Super Tadapox (Tadalafil 40 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: RSM Interprises, Індія;
- Super Vidalista (Tadalafil 20 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Super Vilitra 60 (Vardenafil 20 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Super Zhewitra (Vardenafil 20 mg dapoxetine 50 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Tadacip 20 (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Cipla, Індія;
- Tadalafil SX (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma Limited, Індія;

- Tadalista Super Active (Sildenafil 20 mg Tab) виробник: Fortuna Health Care, Індія;
- Tadapox (Tadalafil 20 mg dapoxetine 60 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma Limited, Індія;
- Tadarise 20 (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Tadarise 40 (Tadalafil 40 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Tadarise Oral Jelly (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Tadasoft 20 (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія;
- Tadasoft 40 (Tadalafil 40 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma Limited, Індія;
- Tastyia (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Healing Pharma, Індія;
- Valif 20 (Vardenafil 20 mg Tab) виробник: Ajanta Pharma, Індія;
- Vidalista 10 (Tadalafil 10 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 2,5 (Tadalafil 2,5 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 20 (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 40 (Tadalafil 40 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 5 (Tadalafil 5 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 60 (Tadalafil 60 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 80 (Tadalafil 80 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista 80 black (Tadalafil 80 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista CT (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vidalista Professional (Tadalafil 20 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vilitra 10 (Vardenafil 10 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vilitra 20 (Vardenafil 20 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vilitra 40 (Vardenafil 40 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vilitra 60 (Vardenafil 60 mg Tab) виробник: Centurion Laboratories, Індія;
- Vitara 20 (Vardenafil 20 mg Tab) виробник: Signature Pharmaceuticals Ltd, Індія;
- Vitara V 40 (Vardenafil 40 mg Tab) виробник: Signature Pharmaceuticals Ltd, Індія;
- Vitara V 60 (Vardenafil 60 mg Tab) виробник: Signature Pharmaceuticals Ltd, Індія;
- Zhewitra 20 (Vardenafil 20 mg Tab) виробник: Sunrise Remedies Pvt, Індія.