



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 № 134/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 28.08.2025 по 29.08.2025.

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**



| Дата документу | № документу           | Тип документа  | Тип невідповідності      | № РП ЛЗ                    | Назва ЛЗ форма випуску                                                                                                                                                                                                | Серія №                                                                                                     | Назва виробника, країна | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Додаткова інформація |
|----------------|-----------------------|----------------|--------------------------|----------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 29.08.2025     | 574-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Фальсифікований          | BOTOX 100U                 | <b>BOTOX 100U, BOTOX 100U (BOTULINUM TOXIN)</b> , ліофілізований порошок                                                                                                                                              | <b>C675C03</b>                                                                                              | -, -                    | Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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. |                      |
| 28.08.2025     | 573-001.1/002.0/17-2  | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Alacramyn                  | <b>Alacramyn®</b> Polyvalent antivenom immunoglobulin F(ab'') <sub>2</sub> fragments, 1,8 mg, розчин для ін'єкцій, ампула в картонній коробці                                                                         | <b>B-4G-31</b>                                                                                              | -, -                    | Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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. |                      |
| 28.08.2025     | 572-001.1/002.0/17-2  | пост. заборона | Фальсифікований          | GLYPRESSIN® 1 mg           | <b>GLYPRESSIN®</b> 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 <b>S22876AA</b> ампула з ліофілізованим порошком та серії <b>T01287AE</b> ампула для розведення, 5 мл | -, -                    | Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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. |                      |
| 28.08.2025     | 571-001.1/002.0/17-2  | пост. заборона | Фальсифікований          | Ambisome® (Amphotericin B) | <b>Ambisome®</b> (Amphotericin B), Ambisome® (Amphotericin B), 50 mg, розчин для ін'єкцій, ампула в картонній коробці                                                                                                 | <b>026821C</b>                                                                                              | -, -                    | Вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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. |                      |