



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 № 138/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 01.09.2025 по 04.09.2025.

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 3 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
04.09.2025	584-001.1/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/20257/01/01	ТРИКСІЛОР , таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	24I03056, 24I03057, 24I03058, 25I00446, 25I01139, 25I01140	АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія	Поновити обіг	
04.09.2025	583-001.1/002.0/17-25	часткове скасув.		UA/19614/01/01	ЦЕФКСИМ-ВІСТА , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	25I01157, 25I01158, 25I01160, 25I01161, 25I01162	АЦС ДОБФАР С.П.А., Італія	Поновити обіг	Інші серії лікарського засобу, відповідно до розпорядження Держліксслужби про ЗАБОРОНУ реалізації, зберігання та застосування від 12.06.2025 № 375-001.1/002.0/17-25, залишаються забороненими до обігу.
01.09.2025	580-001.1/002.0/17-25	часткове скасув		UA/16758/01/01	ЦЕФИНАК® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	КЕТС24002	«НЕКТАР ЛАЙФСАЙНСІЗ ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	Поновити обіг	Інші серії лікарського засобу відповідно до розпорядження Держліксслужби про ЗАБОРОНУ реалізації, зберігання та застосування від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25, листа від 20.05.2025 № 320-001.1/002.0/17-25 залишаються забороненими до обігу , крім серій КЕТС23003, КЕТС24001 (лист щодо поновлення обігу від 04.07.2025 № 441-001.1/002.0/17-25).
01.09.2025	579-001.1/002.0/17-25	часткове скасув		UA/16758/01/02	ЦЕФИНАК® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	КЕТD24002	«НЕКТАР ЛАЙФСАЙНСІЗ ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	Поновити обіг	Інші серії лікарського засобу відповідно до розпорядження Держліксслужби про ЗАБОРОНУ реалізації, зберігання та застосування від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25, листа від 20.05.2025 № 320-001.1/002.0/17-25, залишаються забороненими до обігу , крім серій КЕТD23005, КЕТD23006, КЕТD24001 (лист щодо поновлення обігу від 15.07.2025 № 462-001.1/002.0/17-25), серії КЕТD23002 (лист щодо поновлення обігу від 31.07.2025 № 494-001.3/002.0/17-25), серій КЕТD23004, КЕТD23003 (лист щодо поновлення обігу від 05.08.2025 № 523-

									001.1/002.0/17-25).
01.09.2025	578-001.1/002.0/17-25	часткове скасув		UA/6758/02/01	ЦЕФИНАК® , порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, 1 флакон з порошком для приготування 100 мл суспензії; по 1 флакону з мірним стаканчиком та мірною ложкою в картонній упаковці	KCSB24006	«НЕКТАР ЛАЙФСАЙНСІЗ ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	Поновити обіг	Інші серії лікарського засобу відповідно до розпорядження Держлікслужби про ЗАБОРОНУ реалізації, зберігання та застосування від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25, листа від 20.05.2025 № 320-001.1/002.0/17-25 залишаються забороненими до обігу , крім серій KCSB23008, KCSB24004, KCSB24005 (лист щодо поновлення обігу від 22.07.2025 № 472-001.3/002.0/17-25), KCSB23007, KCSB24003 (лист щодо поновлення обігу від 31.07.2025 № 492-001.3/002.0/17-25), KCSB23006 (лист щодо поновлення обігу від 05.08.2025 № 520-001.1/002.0/17-25)
01.09.2025	577-001.1/002.0/17-25	часткове скасув.		UA/6758/02/01	ЦЕФИНАК , порошок для оральної суспензії, 100 мг/5 мл, 1 флакон з порошком для приготування 50 мл суспензії; по 1 флакону з мірним стаканчиком та мірною ложкою в картонній упаковці	KESB24004, KESB24005	«НЕКТАР ЛАЙФСАЙНСІЗ ЛІМІТЕД-Юніт-VI», Індія	Поновити обіг	Інші серії лікарського засобу відповідно до розпорядження Держлікслужби про ЗАБОРОНУ реалізації, зберігання та застосування від 16.05.2025 № 309-001.1/002.0/17-25, листа від 20.05.2025 № 320-001.1/002.0/17-25, залишаються забороненими до обігу , крім серій KESB23005, KESB24001, KESB24002, KESB24003 (лист щодо поновлення обігу від 22.07.2025 № 473-001.3/002.0/17-25), серії KESB23004 (лист щодо поновлення обігу від 31.07.2025 № 493-001.3/002.0/17-25), серії KESB23006 (лист щодо поновлення обігу від 04.08.2025 № 516-001.3/002.0/17-25)
01.09.2025	576-001.1/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/15396/01/01	ПРОТЕКОН ФАСТ® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3), № 30 у контейнерах	Всі серії	Евертоджен Лайф Сасенсиз Лімітед, Індія	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 09.04.2025 № 251-001.1/002.0/17-25

01.09.2025	575-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/9890/01/01	ЛІНКАС ПАСТИЛКИ, пастилки зі смаком апельсина, по 8 пастилок у блістері; по 2 блістери у картонній коробці	2822093	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед, Пакистан	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробни ку 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.	
------------	-----------------------	-------------------	----------------	---------------	---	---------	--	--	--