



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 № 150/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 24.09.2025 по 25.09.2025.

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 5 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№1036-01.1/02.0/05.17-25 від 26.09.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 26.09.2025 11:37
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
25.09.2025	673-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Atofab»	«Atofab», 60 mg	G03074	Gerot, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Atofab» 40 mg,	«Atofab» 40 mg, 40 mg	G01047	Gerot, -		
25.09.2025	672-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Leponex 100 mg»	«Leponex 100 mg», 100 mg	8188878 8179843 8193685	Viatris, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Leponex 25 mg»	«Leponex 25 mg», 25 mg	8181211	Viatris, -		
25.09.2025	671-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Sertralin Sandoz 50 mg»	«Sertralin Sandoz 50 mg, 50 mg	PE7179	Sandoz GmbH, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				Sertralin Sandoz 100 mg»	«Sertralin Sandoz 100 mg», 100 mg	PB7800 PB7801	Sandoz (S.A.D.), -		
25.09.2025	670-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg», 1,05 mg	DD6130	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg», 1,05 mg	DD6132	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia		
				«Oprymeа 1,57 mg»	«Oprymeа 1,57 mg», 1,57 mg	DD4441	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia		
				«Oprymeа 1,05 mg»	«Oprymeа 1,05 mg», 1,05 mg	DD6131	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovenia		

25.09.2025	667-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 2,5 mg, «roztwor...»	D799418	Eli Lilly Nederland B.V., Holandia	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 2,5 mg, «roztwor...»	D843068	Eli Lilly Nederland B.V., Holandia		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 2,5 mg, «roztwor...»	D798532	Eli Lilly Nederland B.V., Holandia		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 7,5 mg	D842621	Eli Lilly Company Limited, UK		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 5 mg	D813640C	Eli Lilly, -		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 10 mg	D811576D	Eli Lilly Nederland, -		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 10 mg	D830169D	Eli Lilly Nederland, -		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 10 mg	D842594	Eli Lilly Nederland, -		
				«Mounjaro r KwikPen»	«Mounjaro r KwikPen», 7,5 mg, «roztwor...»	D798021	Eli Lilly Nederland B.V., Holandia		
25.09.2025	666-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ ³	«Atomoxetine Actavis 10 mg»№28	«Atomoxetine Actavis 10 mg» №28, 10mg	2403344 2404485	Teva, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Atomoxetine Actavis 18 mg»№28	Atomoxetine Actavis 18 mg» №28, 18 mg	26393724	Teva, -		

				«Atomoxetine Actavis 25 mg»№28	«Atomoxetine Actavis 25 mg» №28, 25 mg	16400124	Teva, -		
25.09.2025	665-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений порушенням ЗУ ³	«Abilify 10 mg»	«Abilify 10 mg», «Abilify 10 mg»	2818127	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd, GBR	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Abilify 15 mg»	«Abilify 15 mg», «Abilify 15 mg»	2783678	Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd, GBR		
25.09.2025	664-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений порушенням ЗУ ³	«Inovelon 200 mg»,	«Inovelon 200 mg», 200 mg	144155	ISAI, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Inovelon 400 mg»	«Inovelon 400 mg», -	144958	Eisai Manufacturing Limited (GBR), -		
25.09.2025	663-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений порушенням ЗУ ³	«Anafranil 75 mg»	«Anafranil 75 mg», «Anafranil 75 mg»	24045263	Novartis Pharma, Швейцарія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	
				«Anafranil 25 mg»	«Anafranil 25 mg», «Anafranil 25 mg»	23022293 16309623 24022167	Novartis Pharma, Швейцарія		
24.09.2025	662-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/5199/01/01	КАНДИДЕРМ , крем по 15 г крему в тубі; по 1 тубі в картонній упаковці	10231477	Гленмарк Фармасьютікал з Лтд., Індія		Доповнення до документу: розпорядження від 11.12.2024 № 11652-001.1/002.0/17-24
24.09.2025	661-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений порушенням ЗУ ³	«Enelbin 100»	«Enelbin 100», таблетки , 100 мг	2361124 2281024 2200824 2210824 2180824 2371124 2070524 2160824 2301024 2341124	Stada, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , 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	

24.09.2025	660-001.1/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/12747/01/01	УЛСЕПАН, таблетки кишковорозчинні, по 40 мг по 7 таблеток у блістері; по 2 або 4 блістери в картонній упаковці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 22.08.2025 № 567- 001.1/002.0/17- 25
				UA/12659/01/01	ЛЕВОКСИМЕД, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 7 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/18717/01/02	ЛОРНАДО, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 8 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1, 2, 5 або 10 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/17118/01/01	АРТОКСАН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/14715/01/01	КАРМЕТАДИН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, з модифікованим вивільненням, по 35 мг; по 30 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/18295/01/01	РИПРОНАТ, капсули тверді по 500 мг, по 15 капсул у блістері, по 4 блістери у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/12748/01/01	ЗИРОМИН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 500 мг по 3 таблетки у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/14899/01/01	ДОРАМІЦИН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 3 000 000 МО по 10 таблеток у блістері; 1 блістер в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/16529/01/01	ГАЛАРА, капсули тверді, по 75 мг; по 14 капсул у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
				UA/18644/01/02	ЛЕКОКСА, капсули тверді по 200 мг, по 10 капсул у блістері; по 3 або 5 блістерів у картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. БЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		

				UA/17608/01/01	СЕРТОФЕН , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 25 мг; по 10 таблеток у блістері; по 1 або 2 блістери в картонній коробці	всі серії	УОРЛД МЕДИЦИН ІЛАЧ САН. ВЕ ТІДЖ. А.Ш., Туреччина		
24.09.2025	659- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15589/01/01	ГЕПАРИЗИН® , розчин для ін'єкцій по 20 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній пачці	всі серії	ТОВ "Бейцзін Кевін Технологі Шейр-Холдінг Ко.", Китай	Вжити заходи щодо вилучення 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.	Виявлення критичного порушення під час інспектування виробничої дільниці