



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

11.09.2025 № 430-01.1/02.0/05.12-25 На № (203) від _____

Керівникам та Уповноваженим
особам аптечних та медичних
закладів
Кіровоградської області

До уваги Уповноважених осіб!

Надаємо листи Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками про часткове поновлення обігу серій лікарських засобів.

Додатки:

1. Копія листа Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 04.09.2025 № 583-001.1/002.0/17-25 на 1 арк.;
2. Копія листа Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 04.09.2025 № 584-001.1/002.0/17-25 на 1 арк..

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА

Остапенко Валентина 32 14 41



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Кіровоградській області
№430-01.1/02.0/05.12-25 від 11.09.2025
КЕП: Панфілова Л. В. 11.09.2025 09:02
3FAA9288358EC0030400000B94F1F009CB5D300



**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 ЄДРПСУ 40517815

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних
органів Держлікслужби**

На підставі надходження інформації від ТОВ «БУСТ ФАРМ» (лист від 01.09.2025 № 1320/09), позитивних результатів дослідження серій 25I01157, 25I01158, 25I01160, 25I01161, 25I01162 лікарського засобу ЦЕФІКСИМ-ВІСТА, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія (висновки щодо якості від 28.08.2025 №№ 1055-25, 1056-25, 1057-25, 1058-25, 1059-25) та, відповідно до Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, пункту 5.2 Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом МОЗ України від 22.11.2011 за № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, дозволяю поновлення обігу серій **25I01157, 25I01158, 25I01160, 25I01161, 25I01162** лікарського засобу **ЦЕФІКСИМ-ВІСТА**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія (реєстраційне посвідчення № UA/19614/01/01).

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

М2 Держлікслужба
№583-001.1/002.0/17-25 від 04.09.2025

002.0



№521/02.12-25 від 10.09.2025

арк.1



Інші серії лікарського засобу ЦЕФІКСИМ-ВІСТА, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 400 мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія (реєстраційне посвідчення № UA/19614/01/01), відповідно до розпорядження Держлікслужби про **ЗАБОРОНУ** реалізації, зберігання та застосування від 12.06.2025 № 375-001.1/002.0/17-25, залишаються **забороненими до обігу**.

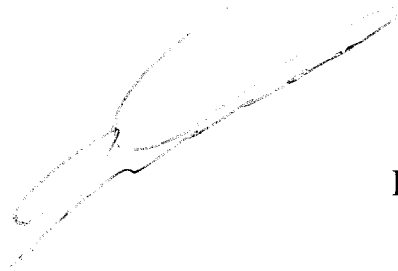
Копії направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

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

ТОВ «БУСТ ФАРМ».

Голова



Роман ІСАЄНКО



**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

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних
органів Держлікслужби**

На підставі надходження інформації від ТОВ «БУСТ ФАРМ» (лист від 01.09.2025 № 1321/09), позитивних результатів дослідження серій 24I03056, 24I03057, 24I03058, 25I00446, 25I01139, 25I01140 лікарського засобу ТРИКСІЛОР, таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «АЦС ДОБФАР С.П.А.», Італія, що були виготовлені з використанням активних фармацевтичних інгредієнтів (Cefixime), порошок (субстанція), виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія (висновки щодо якості від 01.09.2025 №№ 1164-25, 1060-25, 1061-25, 1062-25, 1063-25, 1064-25) та відповідно до Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, пункту 5.2 Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом МОЗ України від 22.11.2011 за № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, дозволяю поновлення обігу серій **24I03056, 24I03057, 24I03058, 25I00446, 25I01139, 25I01140** лікарського засобу **ТРИКСІЛОР**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «АЦС ДОБФАР С.П.А.», Італія, (реєстраційне посвідчення № UA/20257/01/01), що були виготовлені з використанням активних фармацевтичних інгредієнтів (Cefixime), порошок (субстанція), виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія.

М2 Держлікслужба
№584-001.1/002.0/17-25 від 04.09.2025

002.0



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

№522/02.12-25 від 10.09.2025

арк.1



Розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 12.06.2025 № 375-001.1/002.0/17-25 про **ЗАБОРОНУ** реалізації, зберігання та застосування серій 24I03056, 24I03057, 24I03058, 25I00446, 25I01139, 25I01140 лікарського засобу ТРИКСІЛОР, таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 400 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці, виробництва «АЦС ДОБФАР С.П.А.», Італія (реєстраційне посвідчення № UA/20257/01/01), що були виготовлені з використанням активних фармацевтичних інгредієнтів (Cefixime), порошок (субстанція), виробництва «НЕКТАР ЛАЙФСАЕНСЕС ЛІМІТЕД», Індія **відкликається.**

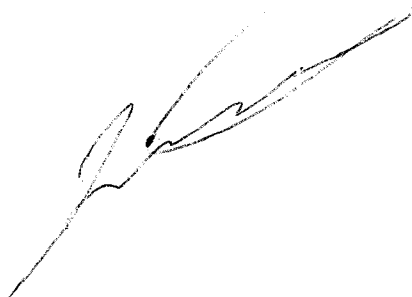
Копії направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

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

ТОВ «БУСТ ФАРМ».

Голова



Роман ІСАЄНКО