



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 \_\_\_\_\_

Департаментом, управлінням та відділам  
охорони здоров'я Полтавської області

Суб'єктам господарювання, які  
займаються виготовленням  
(виробництвом), реалізацією (торгівлею),  
зберіганням, транспортуванням та  
використанням лікарських засобів

**Повідомлення № 154/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 30.09.2025 по 01.10.2025.

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**

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№1045-01.1/02.0/05.17-25 від 02.10.2025  
КЕП: Андрієнко Н. В. 02.10.2025 11:13  
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

| Дата документу | № документу           | Тип документу  | Тип невідповідності      | № РП ЛЗ                        | Назва ЛЗ форма випуску                                                      | Серія №                            | Назва виробника, країна     | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Додаткова інформація |
|----------------|-----------------------|----------------|--------------------------|--------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 01.10.2025     | 695-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Emend (незареєстр.)            | <b>Emend 80 mg,</b><br>Emend 80 mg<br>з маркуванням іноземною мовою         | <b>Y019014</b><br><b>Y12624</b>    | Merck Sharp & Dohme B.V., - | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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 |                      |
|                |                       |                |                          | Emend (незареєстр.)            | <b>Emend,</b><br>Emend<br>з маркуванням іноземною мовою                     | <b>Z003211</b>                     | Merck Sharp Dohme B.V., -   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                      |
| 01.10.2025     | 694-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Mirtadepi 30 mg (незареєстр)   | Mirtadepi 30 mg, 30 mg<br><br>з маркуванням іноземною мовою                 | <b>143412</b><br><b>160099</b>     | Salutas Farma, Germany      | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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 |                      |
| 01.10.2025     | 693-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Velaxin ER 150 mg (незареєстр) | Velaxin ER 150 mg, 150 mg<br><br>з маркуванням іноземною мовою              | <b>A81A0824</b><br><b>N45A0624</b> | Egis, Hungary               | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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 |                      |
| 01.10.2025     | 692-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Nonpres (незареєстр.)          | <b>Nonpres 25 mg,</b><br>Nonpres 25 mg<br><br>з маркуванням іноземною мовою | <b>13347688</b>                    | Adamed Pharma s.a, -        | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>знищення або повернення постачальнику</b> , 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 |                      |

|            |                       |                   |                             |                            |                                                                                  |                                                    |                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
|------------|-----------------------|-------------------|-----------------------------|----------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 01.10.2025 | 691-001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Co-amlessa<br>(незареєстр) | <b>Co-amlessa, -</b><br><br>з маркуванням іноземною<br>мовою                     | <b>NM3742</b><br><b>NM2176</b>                     | KRKA d.d.<br>Novo Mesto,<br>Slovenia | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 01.10.2025 | 690-001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Rovamycine<br>(незареєстр) | <b>Rovamycine, -</b><br><br>з маркуванням іноземною<br>мовою                     | <b>3U001</b><br><b>3U002</b>                       | SANOFI S.P.A.,<br>France             | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 01.10.2025 | 689-001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Emanera 40 mg»            | <b>«Emanera 40 mg»,</b><br>Emanera 40 mg<br><br>з маркуванням іноземною<br>мовою | <b>SM0939</b>                                      | KRKA,<br>Словенія                    | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 30.09.2025 | 688-001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Cipralex 10mg»            | <b>«Cipralex 10mg», 10 mg</b><br>з маркуванням іноземною<br>мовою                | <b>2796815</b><br><b>2811473</b>                   | LUNDBECK                             | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
| 30.09.2025 | 687-001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Rybelsus 14 mg»           | <b>«Rybelsus 14 mg», 14 mg</b><br>з маркуванням іноземною<br>мовою               | <b>PS6ML93</b><br><b>RS6NF23</b><br><b>RS6NF24</b> | Novo Nordisk,<br>Dania               | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний                                                                                                                                                                                                        |  |

|            |                           |                   |                             |                          |                                                                                     |                                                                            |                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
|------------|---------------------------|-------------------|-----------------------------|--------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                           |                   |                             | Rybelsus 7 mg»           | «Rybelsus 7 mg», 7 mg<br>з маркуванням іноземною<br>мовою                           | <b>PS6LW73<br/>PS6MK71<br/>RS6NC32<br/>PS6MF88<br/>RS6NG90<br/>P08A948</b> | Novo Nordisk,<br>Dania                 | орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу                                                                                                                                         |  |
|            |                           |                   |                             | «Rybelsus 3 mg»          | «Rybelsus 3 mg», «Rybelsus<br>3 mg»<br>з маркуванням іноземною<br>мовою             | <b>PS6LY69<br/>PS6ML41<br/>PS6LM83<br/>RS6NJ59</b>                         | Novo Nordisk,<br>Dania                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
| 30.09.2025 | 686-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Торомак 25 mg»,<br>серія | « <b>Торомак 25 mg</b> »,<br>«Торомак 25 mg»<br>з маркуванням іноземною<br>мовою    | <b>24BQ338<br/>24CQ391</b>                                                 | Janssen, -                             | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
|            |                           |                   |                             | «Торомак 50 mg,          | « <b>Торомак 50 mg</b> »,<br>«Торомак 50 mg»<br>з маркуванням іноземною<br>мовою    | <b>24FQ205</b>                                                             | Janssen, -                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
| 30.09.2025 | 685-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | «Mirzaten 15 mg»         | « <b>Mirzaten 15 mg</b> »,<br>15 mg<br>з маркуванням іноземною<br>мовою             | <b>DE5977<br/>DE3514</b>                                                   | KRKA, d.d.,<br>Novo mesto,<br>Slovenia | Вжити заходи щодо вилучення з<br>обігу шляхом <b>знищення або<br/>повернення постачальнику</b> , про<br>що повідомити територіальний<br>орган Держлікслужби. У разі<br>знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу |  |
|            |                           |                   |                             | «Mirzaten 30 mg»         | « <b>Mirzaten 30 mg</b> »,<br>«Mirzaten 30 mg»,<br>з маркуванням іноземною<br>мовою | <b>DF2712<br/>DF2765</b>                                                   | KRKA d.d Novo<br>Mesto, -              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
|            |                           |                   |                             | «Mirzaten 45 mg»         | « <b>Mirzaten 45 mg</b> »,<br>«Mirzaten 45 mg»<br>з маркуванням іноземною<br>мовою  | <b>DE6357<br/>DE6359</b>                                                   | KRKA, d.d.,<br>Novo mesto, -           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |