



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 № 155/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 01.10.2025 по 02.10.2025.

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 4 арк.

**Начальник**

**Наталія АНДРІЄНКО**

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№1046-01.1/02.0/05.17-25 від 03.10.2025  
КЕП: Андрієнко Н. В. 03.10.2025 09:33  
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

| Дата документу | № документу           | Тип документу          | Тип невідповідності      | № РП ЛЗ                   | Назва ЛЗ форма випуску                                                                                         | Серія №          | Назва виробника, країна                                  | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Додаткова інформація                                           |
|----------------|-----------------------|------------------------|--------------------------|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 02.10.2025     | 705-001.1/002.0/17-25 | скасув. пост. заборони |                          | UA/18590/01/02            | ТАЛЗЕННА, капсули по 1 мг по 30 капсул у флаконі; 1 флакон у картонній коробці з маркуванням українською мовою | 2308531          | Екселла ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина                         | Поновити обіг                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Скасування розпорядження від 03.01.2024 № 71-001.1/002.0/17-24 |
| 02.10.2025     | 704-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона         | Ввезений з порушенням ЗУ | Convulex (незаресстр.)    | Convulex 500 mg<br>Convulex 500 mg                                                                             | 0A246A<br>0A232A | Pharma GmbH, -                                           | 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 |                                                                |
| 02.10.2025     | 703-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона         | Ввезений з порушенням ЗУ | Diprophos (незаресстр.)   | Diprophos,<br>Diprophos                                                                                        | B107643          | Organon Central East GmbH, -                             | 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 |                                                                |
| 02.10.2025     | 702-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона         | Ввезений з порушенням ЗУ | Abрахане (незаресстр.)    | Abрахане 5mg,<br>Abрахане 5mg з маркуванням іноземною мовою                                                    | 4B068B<br>4B065B | Bristol Myers Squibb Pharma, -                           | 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 |                                                                |
|                |                       |                        |                          | Abрахане (незаресстр.)    | Abрахане 5mg,<br>Abрахане 5mg з маркуванням іноземною мовою                                                    | 4C073C           | Bristol Myers Squibb (BMS), -                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                |
| 02.10.2025     | 701-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона         | Фальсифікований          | CAFIASPIRINA(фальсифікат) | CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg, (Acetylsalicylic Acid/Caffeine), таблетки № 100 у картонній коробці                | X25C81           | з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.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                                                                   |                                                                |
|                |                       |                        |                          | CAFIASPIRINA(фальсифікат) | CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg, (Acetylsalicylic Acid/Caffeine), таблетки № 40 у картонній коробці                 | X250             | з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.V., - |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                |

|            |                           |                   |                             |                                            |                                                                                                                    |                                                                                                            |                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |
|------------|---------------------------|-------------------|-----------------------------|--------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                           |                   |                             | ASPIRINA<br>PROTEC<br>(фальсифікат)        | <b>ASPIRINA PROTEC®</b> ,<br>таблетки № 28 у картонній<br>коробці                                                  | <b>BT18397</b>                                                                                             | Bayer Bitterfeld<br>GmbH, -                                               | Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу                                                                                                                                                                                                                                                                     |  |
| 02.10.2025 | 700-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Фальсифікований             | JANUVIA<br>(фальсифікат)                   | <b>JANUVIA® 50 mg</b> , таблетки<br>№ 28 у картонній коробці                                                       | <b>W010808</b>                                                                                             | MERCK<br>SHARP &<br>DOHME<br>COMERCIALIZ<br>ADORA S. DE<br>R.L.DE C.V., - | 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 |  |
| 02.10.2025 | 699-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Ca Atra                                    | <b>Ca Atra 10</b> ,<br>Ca Atra 10<br>з маркуванням іноземною<br>мовою                                              | <b>RDAAS23001</b>                                                                                          | Jenome Biophar,<br>-                                                      | 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 |  |
| 02.10.2025 | 698-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Фальсифікований             | HUMALOG<br>(фальсифікат)                   | <b>HUMALOG® Mix 25®</b> ,<br>ін'єкційна суспензія, 100<br>МО/мл, 10 мл у флаконі № 1,<br>у коробці                 | <b>D709739A<br/>D711733A<br/>D723069C<br/>D669594A<br/>D709740E<br/>D711757C<br/>D483156A<br/>D513762C</b> | Eli Lilly<br>Compania de<br>Mexico, S.A. de<br>C.V., -                    | 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 |  |
| 02.10.2025 | 697-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Lithium<br>carbonicum<br>(незаресстр.)     | <b>Lithium carbonicum 300 mg</b> ,<br>Lithium carbonicum 300 mg<br>з маркуванням іноземною<br>мовою                | <b>MH9154A</b>                                                                                             | GlaxoSmithKlin<br>e, -                                                    | 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 |  |
|            |                           |                   |                             | Lithium<br>carbonicum GSK<br>(незаресстр.) | <b>Lithium carbonicum GSK 250<br/>mg</b> ,<br>Lithium carbonicum GSK 250<br>mg<br>з маркуванням іноземною<br>мовою | <b>AMST<br/>C6H4<br/>CAMA<br/>D3VV<br/>CATY</b>                                                            | GlaxoSmithKlin<br>e, -                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |  |

|            |                       |                |                          |                                 |                                                                           |                                    |                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |  |
|------------|-----------------------|----------------|--------------------------|---------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|-----------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 02.10.2025 | 696-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Thyrosan (незаресстр.)          | <b>Thyrosan 50 mg,</b><br>Thyrosan 50 mg<br>з маркуванням іноземною мовою | <b>240402</b>                      | SUN-FARM Sp. z o.o., Poland | 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 | 695-001.1/002.0/17-25 | пост. заборона | Ввезений з порушенням ЗУ | Emend (незаресстр.)             | <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 (незаресстр.)             | <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 (незаресстр.)   | Mirtadepi 30 mg, 30 mg<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 (незаресстр.) | Velaxin ER 150 mg, 150 mg<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 (незаресстр.)           | <b>Nonpres 25 mg,</b><br>Nonpres 25 mg<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<br>Держлікслужби копію акта про<br>знищення відходів лікарського<br>засобу                                                                                                                                                                                                                                                 |  |
| 01.10.2025 | 691-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Co-amlessa<br>(незаресстр) | <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</b><br><b>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-<br>001.1/002.0/17-25 | пост.<br>заборона | Ввезений з<br>порушенням ЗУ | Rovamycine<br>(незаресстр) | <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</b><br><b>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-<br>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</b><br><b>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 |  |