



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 № 156/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 02.10.2025 по 03.10.2025.

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 5 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№1050-01.1/02.0/05.17-25 від 06.10.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 06.10.2025 10:09
102323

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
03.10.2025	716-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Raramune 1 mg »	«Raramune 1 mg », таблетки з маркуванням іноземною мовою	LN2431 HW5405	Pfizer Inc.	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	
				Raramune™(незар еєстр.)	Raramune™, 2 mg з маркуванням іноземною мовою	LF5260	Pfizer, -		
				Raramune (незаресстр)	Raramune, 1 мг/мл, «roztwor...» з маркуванням іноземною мовою	CTSWV	Pfizer Europe, Бельгія		
03.10.2025	715-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Saxenda r (незаресстр)	Saxenda r, 6 mg/ml з маркуванням іноземною мовою	PP5N015	Novo Nordisk a/s, Dania	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	
03.10.2025	714-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Trulicity r (незаресстр)	Trulicity r, 1,5 mg, «oldatos injekcio...» з маркуванням іноземною мовою	D797683L D796047G LYXI64D	Eli Lilly Nederland, -	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	
				Trulicity r (незаресстр)	Trulicity r, 1,5 mg, «injekcny roztok...» з маркуванням іноземною мовою	D790273E D767561H	Eli Lilly Nederland, -		
				Trulicity r (незаресстр)	Trulicity r, 0,75 mg, «oldatos injekcio...» з маркуванням іноземною мовою	LYXG44D	Eli Lilly Nederland, -		
03.10.2025	713-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Humira Pen (незаресстр)	Humira Pen, 40 мг/0,4мл «Enjeksiyonluk...» з маркуванням іноземною мовою	1271479	Vetter Farma-Fertigung 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	
				«Humira Pen 40 mg»	«Humira Pen 40 mg», - з маркуванням іноземною мовою	1266933	AbbVie Biotechnology GmbH, -		

								засобу	
03.10.2025	711-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Dulsevia (незаресстр.)	Dulsevia 60 mg, Dulsevia 60 mg з маркуванням іноземною мовою	SN3842	KRKA D.D., -	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	
				Dulsevia (незаресстр.)	Dulsevia 30 mg, Dulsevia 30 mg з маркуванням іноземною мовою	SN5591 SN6768	KRKA D.D., -		
03.10.2025	710-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Risipolept 4 mg »	«Risipolept 4 mg », таблетки з маркуванням іноземною мовою	NCL5Q00	Janssen	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	
				Risipolept Consta r (незаресстр)	Risipolept Consta r, 25mg, «proszek i rozpuszczalnik...» з маркуванням іноземною мовою	PJSK000	Janssen-Cilag International NV, Belgia		
03.10.2025	708-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Normeg 1000 mg (незаресстр)	Normeg 1000 mg, 1000mg з маркуванням іноземною мовою	3510225 3620324	Zentiva, Chekhiya	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	
				Normeg (незаресстр.)	Normeg 500 mg, Normeg 500 mg з маркуванням іноземною мовою	3100124 3260324	Zentiva, -		
				Normeg (незаресстр.)	Normeg 250 mg, Normeg 250 mg з маркуванням іноземною мовою	3030724	Zentiva k.s., -		
03.10.2025	707-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Velaxin (незаресстр.)	Velaxin 37,5 mg , Velaxin 37,5 mg з маркуванням іноземною мовою	M53A1023 M52C1023 M55A0624	Egis	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	
				Velaxin 150 mg, 150 mg	Velaxin 150 mg , 150 mg з маркуванням іноземною мовою	P33A0923	Egis, Hungary		

				Velaxin 75 mg (незаресстр.)	Velaxin 75 mg, 75 mg з маркуванням іноземною мовою	3591B0724 N12B0524 A31A0824 N45A0624 M97A0424	Egis, Hungary	Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу	
03.10.2025	706-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Riluzol (незаресстр.)	Riluzol 50 mg, Riluzol 50 mg з маркуванням іноземною мовою	0050424 0060424	PRO.MED.CS PRAHA a.s., CZE	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	
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	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 Convulex 500 mg з маркуванням іноземною мовою	0A246A 0A232A	Pharma 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	
02.10.2025	703-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Diprophos (незаресстр.)	Diprophos, Dipropho з маркуванням іноземною мовою s	B107643	Organon Central East 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	
02.10.2025	702-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Абрахане (незаресстр.)	Abraxane 5mg, Abraxane 5mg з маркуванням іноземною мовою	4B068B 4B065B	Bristol Myers Squibb Pharma, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику , про що повідомити територіальний	

				AbraXane (незаресстр.)	AbraXane 5mg , AbraXane 5mg з маркуванням іноземною мовою	4C073C	Bristol Myers Squibb (BMS), -	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	701- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	CAFIASPIRINA(ф альсифікат)	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 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	
				CAFIASPIRINA(ф альсифікат)	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 PROTEC (фальсифікат)	ASPIRINA PROTEC® , таблетки № 28 у картонній коробці	BT18397	Bayer Bitterfeld GmbH, -		
02.10.2025	700- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	JANUVIA (фальсифікат)	JANUVIA® 50 mg , таблетки № 28 у картонній коробці	W010808	MERCK SHARP & DOHME COMERCIALIZ ADORA S. DE R.L.DE C.V., -	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	
02.10.2025	699- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ca Atra	Ca Atra 10 , Ca Atra 10 з маркуванням іноземною мовою	RDAAS23001	Jenome Biophar, -	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	
02.10.2025	698- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	HUMALOG (фальсифікат)	HUMALOG® Mix 25® , ін'єкційна суспензія, 100 МО/мл, 10 мл у флаконі № 1, у коробці	D709739A D711733A D723069C D669594A D709740E D711757C D483156A D513762C	Eli Lilly Compania de Mexico, S.A. de C.V., -	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	
02.10.2025	697-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lithium carbonicum (незаресстр.)	Lithium carbonicum 300 mg, Lithium carbonicum 300 mg з маркуванням іноземною мовою	MH9154A	GlaxoSmithKlin e, -	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	
				Lithium carbonicum GSK (незаресстр.)	Lithium carbonicum GSK 250 mg, Lithium carbonicum GSK 250 mg з маркуванням іноземною мовою	AMST C6H4 CAMA D3VV CATY	GlaxoSmithKlin e, -		
02.10.2025	696-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Thyrosan (незаресстр.)	Thyrosan 50 mg, Thyrosan 50 mg з маркуванням іноземною мовою	240402	SUN-FARM Sp. z o.o., Poland	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	