



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 № 159/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 07.10.2025 по 08.10.2025.

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 6 арк.

В.о. начальника

Наталія МОСКАЛЕНКО



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
08.10.2025	786-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Rilutek (незареєстр.)	Rilutek 50 mg, 50 mg	4N44C	Sanofi, -	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	
08.10.2025	785-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Ozempik 1 mg»	«Ozempik 1 mg», -	RP5P788	Novo Nordisk A/S, -	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	
08.10.2025	782-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Malarone(незареєстр.)	Malarone, 250 mg	WM7B, 9Y7K	GSK, -	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	
08.10.2025	780-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний	UA/10268/01/01	РАПІМАКС, таблетки, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній упаковці	2362001	Бафна Фармасьютікалс Лтд., Індія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування	
08.10.2025	779-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Zirabev 400 mg»	«Zirabev 400 mg», -	LD4074, HM3665	Pfizer, -	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	
08.10.2025	777-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Twinrix»	«Twinrix», -	05999540234011	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Belgium	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	
08.10.2025	775-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lysodren (незареєстр.)	Lysodren 500 mg, 500 mg	4E08568-HU01	HRAPharma, -	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	
08.10.2025	774-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Tamoxifen – Ebewe (незареєстр.)	Tamoxifen – Ebewe 10 mg, 10 mg	NH2828	Ebewe Pharma,, -	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	
08.10.2025	773-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Resolor (незареєстр.)	Resolor 1 mg, 1 mg	230039D	Takeda, -	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	
08.10.2025	772-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Primolut – Nor (незареєстр.)	Primolut – Nor 10 mg, 10 mg	WEU6LA	Bayer,, -	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	
08.10.2025	771-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Fycompra (незареєстр.)	Fycompra 4 mg, 4mg	144997	Eisai, -	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	

08.10.2025	770-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Desferal (незареєстр.)	Desferal 0,5 g, 0,5 g	AWA161173F, AWA161567C	Novartis, -	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	
08.10.2025	769-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Zentel (незареєстр.)	Zentel 400 mg, 400 mg	AT3J	GSK,, -	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	
08.10.2025	768-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Atarax 25 (незареєстр.)	Atarax 25 mg, 25mg	417961	UCB, -	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	
08.10.2025	767-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Cernevit (незареєстр.)	Cernevit, Cernevit	LE24V003	«baxter», -	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	
08.10.2025	766-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Imuran (незареєстр.)	Imuran 50 mg, 50mg	P0015611	Aspen, -	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	
08.10.2025	765-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Brivact (незареєстр.)	Brivact 100 mg, 100mg	99501	ucb, -	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	
08.10.2025	764-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Orfiril long Upjohn EESV	Orfiril long 150 mg, 150 mg	0023003420	Desitin, -	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	
08.10.2025	763-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Engerix»	«Engerix», -	AHBVD095AE, AHBVD136AA, AHBVD133AB	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., -	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	
08.10.2025	762-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Mercaptopurinum (незарєєстр.)	Mercaptopurinum 50 mg, 50 mg	090524	ViS, -	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	
08.10.2025	761-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Havrix 1440»	«Havrix 1440», 1 ml	AHAVC147AP	GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Belgium	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	
08.10.2025	760-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Yuflyma 40 mg»	«Yuflyma 40 mg», -	4LAP43T12	Celltrion..., -	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	
08.10.2025	759-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Verxant 150 mg»	«Verxant 150 mg»	SMKP1	Farmanova, -	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	
08.10.2025	758-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Euvax B r»	«Euvax B r», №20	UFX23502	LG Chem Life Sciences 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	
07.10.2025	757-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	UA/13624/01/01	ГОФЕН 200, капсули м'які по 200 мг по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонному конверті; по 6 картонних конвертів у картонній упаковці	25D22M1	Мега Лайфсайенсиз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	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	
07.10.2025	750-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Simponi (незарєстр)	Simponi, 50mg з маркуванням іноземною мовою	23B011MA	Merck Sharp Donme, Туреччина	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	
07.10.2025	749-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«LuciTram»	«LuciTram», 2 mg №30 з маркуванням іноземною мовою	TM241102	Balaji Pharma, -	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	
07.10.2025	748-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«BCG-medac»	«BCG-medac», - з маркуванням іноземною мовою	E240689C	medac GmbH Nemecko, -	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	
07.10.2025	747-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Bleomadac 15000IU»	«Bleomadac 15000IU», - з маркуванням іноземною мовою	E220225D	medac GmbH Nemecko, -	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	