



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 № 161/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 09.10.2025 по 10.10.2025.

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 11 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№1065-01.1/02.0/05.17-25 від 13.10.2025
КЕП: Андрієнко Н. В. 13.10.2025 08:52
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
10.10.2025	825-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Utrogestan (незареєстр.)	Utrogestan 200 mg	222206	Besins Healthcare	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	
10.10.2025	825-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Utrogestan (незареєстр.)	Utrogestan 200 mg	234955	Besins Health care	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	
10.10.2025	824-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Adenuric 80 mg (не зареєстр)	Adenuric 80 mg	39053	Menarini	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	
10.10.2025	824-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Adenuric 80 mg (не зареєстр)	Adenuric 80 mg	29058	Menarini	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	
10.10.2025	823-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Protopic 10g (не зареєстр)	Protopic 10g	C72464	Leo Laboratories	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	

10.10.2025	823-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Protopic 30g (не зареєстр)	Protopic 30g	098817	Leo Laboratories	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	
10.10.2025	822-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Nakom 100 mg (незареєстр)	Nakom 100 mg	NS6384	Sandoz	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	
10.10.2025	821-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ebixa 10 mg (незареєстр)	Ebixa 10 mg	800023300	H. LUNDBECK A/S (DNK)	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	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Pamifos (незареєстр.)	Pamifos 3 mg	K230645B	MEDAC	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	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Pamifos (незареєстр.)	Pamifos 3 mg	K220617A	Medac	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	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Pamifos 3 mg (незареєстр)	Pamifos 3 mg	K220547R	Medac GmbH Germany	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	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Pamifos 3 mg»	Pamifos 3 mg»	K220617A	Medac	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	
10.10.2025	819-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Pamifos 3 mg»	«Pamifos 3 mg»	K230645B	MEDAC	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	
10.10.2025	818-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Afluditen 25 mg (не зареєстр)	Afluditen 25 mg	2408074	Farmacia Martin 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	
10.10.2025	817-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ospolot 200 mg (незареєстр)	Ospolot 200 mg	0024002847	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	
10.10.2025	817-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ospolot 200 mg (не зареєстр)	Ospolot 200 mg	0024001316	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	
10.10.2025	815-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Aromasin 25 mg (не зареєстр)	Aromasin 25 mg	LR4513	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	
10.10.2025	814-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	OPPY (фальсифікат)	OPPY (morphine), 10mg/mL	48170003	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO 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	
10.10.2025	813-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Mementine Orion 10 mg (нераєстр)	Mementine Orion 10 mg	CDM6K010D	Orion 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	
10.10.2025	813-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Mementine Orion 20 mg»	«Mementine Orion 20 mg»	CDM7J011D	Orion 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	
10.10.2025	812-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	KEYTRUDA (фальсифікат)	KEYTRUDA (pembrolizumab), 100mg/4mL	Y005786	MERCK SHARP & DOHME FARMACEUTICA LTDA	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	

10.10.2025	811-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Valamor 200 mg (не зареєстр)	Valamor 200 mg	A018EF	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	
10.10.2025	810-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Edronax 4 mg (незареєстр)	Edronax 4 mg	HR0338	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	
10.10.2025	809-001.1/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		UA/7537/01/01	ОКОМІСТИН® краплі очні/вушні/для носа, розчин 0,01 %; по 5 мл у флаконі полімерному з крапельницею; по 1 флакону в пачці з картоном	50824	АТ «Фармак» Україна		Скасування розпорядження від 03.04.2025 № 242-001.1/002.0/17-25
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamictal 100 mg (не зареєстр.)	Lamictal 100 mg	CMKS	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	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamictal 100 mg(не зареєстр)	Lamictal 100 mg	APHD	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	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamictal (незареєстр.)	Lamictal 100 mg	9TKA	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	
10.10.2025	808-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamictal (незареєстр.)	Lamictal 100 mg	8VVA	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	
10.10.2025	807-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Latuda (незареєстр.)	Latuda 37 mg	0048	Angelini Italy	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	
10.10.2025	806-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Yondtlis (незареєстр.)	Yondtlis 1 mg	23333	Pharma mar Spain	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	
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	Sodium Carbonate Sterile (АФІ незареєстр.)	Sodium Carbonate Sterile	всі серії	Юджія Фарма Спеціалітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited Індія/India	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	
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	Meropenem for injection (АФІ незареєстр.)	Meropenem for injection (Sterile Blend)	всі серії	Юджія Фарма Спеціалітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited Індія/India		
10.10.2025	805-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	Meropenem Trihydrate Sterile (АФІ незареєстр.)	Meropenem Trihydrate Sterile	всі серії	Юджія Фарма Спеціалітіз Лімітед/Eugia Pharma Specialties Limited Індія/India		

								електронну адресу dls@dls.gov.ua вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів.	
10.10.2025	804-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/6576/01/01	ГАЛОПРИЛ, розчин для ін'єкцій, 5 мг/мл по 1 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці з картону	01680624	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, Україна	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику/виробнику , 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	
09.10.2025	799-001.1/002.0/17-25	скасув. пост. заборони		UA/9439/01/01	ЕНАТ 400, капсули м'які по 400 МО; по 10 капсул у блістері; 3 блістери в картонній коробці	23K20C4	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 24.12.2024 № 12223-001.1/002.0/17-24
09.10.2025	798-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/2874/01/01	ЕНЗИСТАЛ®, таблетки, вкриті цукровою оболонкою, кишковорозчинні по 10 таблеток у блістері; по 8 блістерів у картонній упаковці	всі серії	Торрент Фармасьютікалс Лтд., Індія	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	
09.10.2025	793-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Thormboreduction (незареєстр.)	Thormboreduction 0,5 mg	ANAC0983	AOP ORPHAN	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	
09.10.2025	792-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Femara (незареєстр.)	Femara 2,5 mg	TER6	Novartis Pharma S.p.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	
09.10.2025	791-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Tofajak (незареєстр.)	Tofajak 5 mg	132000	Pfizer Manufacturing	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або	

							Belgium	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	
09.10.2025	790-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Gynalgin(незареєстр.)	Gynalgin	80213359	ICN	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	
09.10.2025	789-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Varivax»	«Varivax»	нечитабельна	MDS Pharma Hungary	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	
09.10.2025	789-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Varivax»	«Varivax»	Y020563	MSD	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	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/16344/01/01	РОЗЧИН ГІСТАМІНУ ДИГІДРОХЛОРИДУ 0,01% ДЛЯ ШКІРНОЇ ДІАГНОСТИКИ АЛЕРГІЧНИХ ЗАХВОРЮВАНЬ, розчин, 0,1 мг/мл по 4,5 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з кришкою-крапельницею стерильною у картонній коробці; по 4,5 мл у флаконі; по 10 флаконів у картонній коробці	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/16140/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ (МІКСТ-	всі серії	ТОВ "Імунолог",	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або	

					АЛЕРГЕНИ) ПОБУТОВОЇ ГРУПИ У ВИГЛЯДІ ДРАЖЕ, драже, по 15 драже в контейнерах для медичних препаратів та лікарських засобів (5 контейнерів з вмістом алергенів: 0,2 PNU (контейнер №1), 2,0 PNU (контейнер №2), 20,0 PNU (контейнер №3), 200,0 PNU(контейнер №4), 1000,0 PNU (контейнер №5)). Пакують у вигляді вигляді комплекту, який включає 75 драже (по 15 драже у контейнерах №1, №2, №3, №4, №5), які розміщено в загальну коробку із картону. До комплекту вкладається інструкція для медичного застосування. Для підтримуючої алерген- специфічної імунотерапії окремо випускають 15 драже у контейнері №5 з вмістом алергенів 1000,0 PNU		Україна	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	
09.10.2025	788- 001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15013/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ (МІКСТ- АЛЕРГЕНИ) ГРУПИ ПІЛІКУ РОСЛИН У ВИГЛЯДІ ДРАЖЕ, драже; по 15 драже у контейнерах для медичних препаратів та лікарських засобів (5 контейнерів з вмістом алергенів: 0,2 PNU (контейнер № 1), 2,0 PNU (контейнер № 2), 20,0 PNU (контейнер № 3), 200,0 PNU (контейнер № 4), 1000,0 PNU (контейнер № 5)) Пакують у вигляді комплекту, який включає 75 драже (по 15 драже у контейнерах № 1, № 2, № 3, № 4 та № 5), які розміщено у загальну коробку із картону. До	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	

					комплекту вкладається інструкція для медичного застосування. Для підтримуючої алерген-специфічної імунотерапії окремо випускають 15 драже у контейнері № 5 з вмістом алергенів 1000,0 PNU				
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/16159/01/01	РОЗЧИННА РІДИНА ДЛЯ АЛЕРГЕНІВ , розчин для ін'єкцій по 4,5 мл у флаконі; по 10 флаконів розміщених в картонну коробку	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15012/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ЕПІДЕРМАЛЬНОЇ ГРУПИ , розчин для ін'єкцій; по 5 мл алергену у флаконах скляних. У вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15011/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ГРУПИ ПИЛКУ РОСЛИН , розчин для ін'єкцій, по 5 мл алергену у флаконах скляних у вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	
09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15010/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ПОБУТОВОЇ ГРУПИ , розчин для ін'єкцій по 5 мл алергену у флаконах скляних у вигляді комплекту у картонній коробці, що містить: 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	

09.10.2025	788-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Субстандартний	UA/15009/01/01	НЕІНФЕКЦІЙНІ АЛЕРГЕНИ ХАРЧОВОЇ ГРУПИ, розчин для ін'єкцій, по 5 мл алергену у флаконах скляних. У вигляді комплекту у картонній коробці, що містить 1 флакон алергену - 5 мл (10 000 PNU/мл), 1 кришку-крапельницю стерильну	всі серії	ТОВ "Імунолог", Україна	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	
------------	-----------------------	-------------------	----------------	----------------	--	------------------	-------------------------------	--	--