



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 № 162/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 10.10.2025 по 13.10.2025.

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 7 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
13.10.2025	828-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Побічна реакція	UA/10656/01/01	АМОКСИЛ-К, порошок для розчину для ін'єкцій по 1,2 г порошку у флаконі; по 10 флаконів у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці	0106985	ПАТ "Київмедпрепарат", Україна	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин, до окремого рішення Держлікслужби, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.	
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		

								Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, в термін до 20.10.2025 надати до Держлікслужби (на 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	