



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 _____

Департаментом, управлінням та відділам
охорони здоров'я Полтавської області

Суб'єктам господарювання, які
займаються виготовленням
(виробництвом), реалізацією (торгівлею),
зберіганням, транспортуванням та
використанням лікарських засобів

Повідомлення № 165/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 13.10.2025 по 16.10.2025.

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 7арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
16.10.2025	853-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Rexetin (незареєстр.)	Rexetin 20 mg, Rexetin 20 mg	T4A367A T4A366A T52194A T48056A T4A368A	Gedeon Richter Ltd, -	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	
16.10.2025	852-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Azacitidine Zentiva 25 mg (не зареєстр)	Azacitidine Zentiva 25 mg, Azacitidine Zentiva 25 mg	7X10352C	Zentiva, -	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	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Mestinon (незареєстр.)	Mestinon 60 mg, Mestinon 60 mg	80237064 80232725	Viartis, -	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	
16.10.2025	851-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Mestinon(незареєстр)	Mestinon, Mestinon	80244725	ICN Polfa Rzeszow 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	
16.10.2025	850-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Budenofalk (незареєстр.)	Budenofalk 2 mg, Budenofalk 2 mg	A24001G	Dr. Falk 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	

16.10.2025	849-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Medrol (незареєстр.)	Medrol 16 mg, Medrol 16 mg	GK2767	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	
16.10.2025	848-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Bendamustine Onkogen (незареєстр.)	Bendamustine Onkogen 100 mg, Bendamustine Onkogen 100 mg	EZ24001A	Onkogen Kft, -	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	
16.10.2025	847-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Selincro (незареєстр.)	Selincro 18 mg, Selincro 18 mg	2804674	H.Lundbeck A/S, Denmark	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	
16.10.2025	846-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Pylera(незареєстр.)	Pylera, Pylera	256479A 254931A G172A	LABORATOIRES JUVISE CEUTICALS, -	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	
16.10.2025	845-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Plavix (незареєстр.)	Plavix, Plavix 75 mg	P2055	Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb, -	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	
16.10.2025	844-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Anagrelide (незареєстр.)	Anagrelide 0,5 mg, Anagrelide 0,5 mg	z002	Glenmark Pharmaceuticals Europe Ltd,	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	
16.10.2025	843-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Femoston conti (не зареєстр)	Femoston conti, Femoston conti	368108	Abbott 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	
16.10.2025	843-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Femoston (незареєстр.)	Femoston, -	371049	Abbott Biologicals B.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	
16.10.2025	842-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Ezetrol (незареєстр.)	Ezetrol 10 mg, Ezetrol 10 mg	C122414 B118139	Shering-Plough Labo N.V., 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	
16.10.2025	841-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamitrin 100 mg (не зареєстр)	Lamitrin 100 mg, Lamitrin 100 mg	CJM1	GlaxoSmithKline,	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	
16.10.2025	841-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Lamitrin 50 mg (не зареєстр)	Lamitrin 50 mg, Lamitrin 50 mg	7ERU	GlaxoSmithKline,	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	
16.10.2025	840-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	UA/3939/02/01	ДОЛОКС РЕТАРД, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 100 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у коробці	PAU25004	Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз 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	
16.10.2025	839-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	«Xbira 250 mg»	«Xbira 250 mg», «Xbira 250 mg»	4GJ0359	Cipla Limited, 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	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Salofalk 500 mg (незарєєстр.)	Salofalk 500 mg, 500 mg	L23001AL1 R22072A R22068A	Dr. Falk Pharma, 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	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Salofalk (незарєєстр.)	Salofalk 500, Salofalk 500	R23091A	Dr.Falk 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	
16.10.2025	838-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Salofalk (незарєєстр.)	Salofalk, Salofalk	L22352C LO23343A	Dr.Falk 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	

16.10.2025	837-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Sorafenib(незареєстр.)	Sorafenib, Sorafenib	702974	Cipla, -	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	
16.10.2025	836-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Solian (незареєстр.)	Solian 200 mg, Solian 200 mg	P1980 P2216	Delpharm Dijon, -	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	
16.10.2025	836-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Solian (незареєстр.)	Solian 400 mg, Solian 400 mg	R0399	Delpharm Dijon, -	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	
16.10.2025	835-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Invega (незареєстр.)	Invega 6 mg, Invega 6 mg	PHZSP00	Janssen Cilag 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	
16.10.2025	834-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Paracetamol Hasco 125 mg (не зареєстр)	Paracetamol Hasco 125 mg, Paracetamol Hasco 125 mg	030622	Hasco,	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	
16.10.2025	833-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Faxolet Er 75 mg	Faxolet Er 75 mg, Faxolet Er 75 mg	1301345	POLFA,	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	
16.10.2025	832-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Osteogton (не зареєстр)	Osteogenon, Osteogenon	2G306	Pierre Fabre, -	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	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 125 mg (не зареєстр)	Euthyrox 125 mg, Euthyrox 125 mg	G02M35	Merck,	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	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 100 mg (не зареєстр)	Euthyrox 100 mg, Euthyrox 100 mg	G025MQ G024QF G02BBQ	Merck, -	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	
16.10.2025	831-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg, Euthyrox 50 mg	G02GXB G02G8M G02B9F G02198 G02EB8 G02JRW	Merck, -	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	
16.10.2025	830-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Brilinta (незареєстр.)	Brilinta 90 mg, Brilinta 90 mg	VHYN	AstraZeneca AB, Sweden	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	
16.10.2025	829-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Nebido (незарєєстр.)	NEBIDO	KT0PB5J	Bayer Pharma AG,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	
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.	