



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 № 179/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 14.11.2025 по 17.11.2025

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 2 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
17.11.2025	980-001.3/002.0/17-25	постійна заборона	Субстандартний	UA/10540/01/01	КСЕНИКАЛ®, капсули по 120 мг; по 21 капсулі у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	M2496M6	ЧЕПЛАФАРМ Арцнайміттель ГмбХ, Німеччина	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	
17.11.2025	979-001.3/002.0/17-25	тимчас. заборона	Субстандартний	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 паціці	10324	ПАТ "Фармак", Україна	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин про що повідомити територіальний орган Держлікслужби	
14.11.2025	970-001.1/002.0/17-25	постійна заборона	Субстандартний	UA/20093/01/01	АЛЗАНЦЕР ІЗІТАБ, таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 5 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній упаковці	DETR003C	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., 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	
14.11.2025	969-001.1/002.0/17-25	постійна заборона	Субстандартний	UA/20093/01/02	АЛЗАНЦЕР ІЗІТАБ, таблетки, що диспергуються в ротовій порожнині по 10 мг, по 7 таблеток у блістері, по 4 блістери в картонній упаковці	DETS003B	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., 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	
14.11.2025	968-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний	UA/17798/01/02	БУДЕСОНІД-ІНТЕЛ НЕБ, суспензія для розпилення, 0,50 мг/мл; по 2 мл в однодозовому контейнері; по 5 контейнерів у конверті з алюмінієвої фольги; по 4 конверти у картонній коробці	0613125	"ГЕНЕТИК С.П.А.", Італія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин про що повідомити територіальний орган Держлікслужби	
14.11.2025	966-001.1/002.0/17-25	тимч. заборона	Субстандартний	UA/2944/01/01	АКТИЛІЗЕ®, ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг, 1 флакон з ліофілізатом у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) по 50 мл у картонній коробці	501549	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом поміщення в карантин про що повідомити територіальний орган Держлікслужби	
14.11.2025	971-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 125 mg (не зареєстр)	Euthyrox 125 mg,	G02M35	Merck, вироблених для Чеської Республіки/Словаччини	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	Доповнення до розпорядження № 831-001.1/002.0/17-25

14.11.2025	971-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 100 mg (не зареєстр)	Euthyrox 100 mg,	G025MQ G024QF G02BBQ	Merck, не випускались виробником у дозуванні 100 мг	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	Доповнення до розпорядження № 831-001.1/002.0/17-25
14.11.2025	971-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	G02G8M G02EB8 G02B9F G02JRW	Merck, вироблених для Чеської Республіки/Словаччини	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	Доповнення до розпорядження № 831-001.1/002.0/17-25
14.11.2025	971-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	G02198	Merck, вироблених для Польщі	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	Доповнення до розпорядження № 831-001.1/002.0/17-25
14.11.2025	971-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Ввезений з порушенням ЗУ	Euthyrox 50 mg (не зареєстр)	Euthyrox 50 mg	G02GXB	Merck, не випускались виробником у дозуванні 50 мг	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	Доповнення до розпорядження № 831-001.1/002.0/17-25