



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 № 193/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 15.12.2025 по 17.12.2025

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 5 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                                            |
|----------------|------------------------|------------------------|---------------------|------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|--------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| 17.12.2025     | 1069-001.1/002.0/17-25 | скасув. пост. заборони |                     | UA/18037/01/01               | ДИМЕТИЛСУЛЬФОКСИД, рідина або кристали (субстанція) у пластмасових бочках для фармацевтичного застосування                | 091250521M                      | Хубей Ксінгфа Кемікалс Груп Ко., Лтд, Китай      | Поновити обіг.                                                                                                                                                                                                                             | Скасування розпорядження від 28.10.2025 № 922-001.1/002.0/17-25 |
| 17.12.2025     | 1068-001.1/002.0/17-25 | тимчас. заборона       | Субстандартний      | UA/17285/01/01               | ФЕНІБУТ, таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в коробці з картону                                 | 050725060925                    | ТОВ "АСТРАФАРМ", Україна                         | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом поміщення в карантин</b> про що повідомити територіальний орган Держлікслужби                                                                                                                |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1057-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Фальсифікований     | LEVITRA 20 mg                | LEVITRA 20 mg, 4 таблетки вкриті плівковою оболонкою                                                                      | BXB8551                         | з маркуванням виробника BAYER Ttd., -            | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1057-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Фальсифікований     | CIALIS 20 mg                 | CIALIS 20 mg, 4 таблетки вкриті плівковою оболонкою                                                                       | 09968                           | з маркуванням виробника Eli Lilly and Company, - | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1057-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Фальсифікований     | VIAGRA® 100 mg               | VIAGRA® 100 mg, 4 таблетки вкриті плівковою оболонкою                                                                     | R102338413                      | з маркуванням виробника Pfizer Inc.;, -          | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1056-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Субстандартний      | ALGESAL COLD                 | ALGESAL COLD (MENTHOL), 110 г, гель для місцевого застосування.                                                           | всі серії                       | Jerash Pharmaceutical Ltd, -                     | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1056-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Субстандартний      | DILAMUC                      | DILAMUC (IVY LEAF DRY EXTRACT, THYME DRY EXTRACT, GLYCYRRHIZIC ACID), 100 мл, 100 мл, сироп для перорального застосування | всі серії                       | Jerash Pharmaceutical Ltd, -                     | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1056-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Субстандартний      | JOS-PAN 100ml                | JOS-PAN (IVY LEAVES EXTRACT), 100 мл, сироп для перорального застосування                                                 | всі серії                       | Jerash Pharmaceutical Ltd, -                     | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |                                                                 |
| 17.12.2025     | 1055-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона      | Субстандартний      | CLARITHROMYCIN-HAMELN 500 мг | CLARITHROMYCIN-HAMELN 500 мг., порошок для концентрату та розчин,                                                         | 25G409, 25B315, 25B317, 25B318, | Anfarm Hellas S.A, Греція.                       | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів                                                                   |                                                                 |

|            |                        |                    |                 |                         |                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                     |                                |                                                                                                                                                                                                                                            |  |
|------------|------------------------|--------------------|-----------------|-------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                        |                    |                 |                         | 10 флаконів                                                                                                                                                                  | 24K372,<br>24K373,<br>24K375,<br>24J025,<br>24I240,<br>24I241,<br>24I242,<br>24E168,<br>24E169,<br>24G258,<br>24A260,<br>23L011,<br>23L010                                                                                          |                                | препарату в двотижневий строк направити до територіального органу                                                                                                                                                                          |  |
| 17.12.2025 | 1054-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона  | Субстандартний  | CLARITHROMYCIN «HAMELN» | CLARITHROMYCIN «HAMELN», 500 мг., порошок для концентрату та розчин, 10 флаконів                                                                                             | 24K406,<br>24K407                                                                                                                                                                                                                   | Anfarm Hellas S.A., Греція.    | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 17.12.2025 | 1053-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона  | Фальсифікований | Jardianz                | Jardianz® (Empagliflozin), таблетки по 10 мг, по 60 таблеток у картонній коробці                                                                                             | 903801                                                                                                                                                                                                                              |                                | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 17.12.2025 | 1052-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона  | Субстандартний  | GELOFUSINE              | GELOFUSINE, (Succinylated Gelatin), натрію хлорид 7,01 г/1000 мл; натрію гідроксид 1,36 г/1000мл; сукцинільований желатин 40,0 г/1000 мл; екопак, 500 мл, розчин для інфузій | 250617641                                                                                                                                                                                                                           | B. Braun Medical SA, Швейцарія | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 17.12.2025 | 1051-001.1/002.0/17-25 | тимчасова заборона | Субстандартний  | UA/4509/01/01           | АСПАРКАМ, таблетки, по 50 таблеток у блістері                                                                                                                                | 0115879                                                                                                                                                                                                                             | ПАТ "Галичфарм", Україна       | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом поміщення в карантин</b> про що повідомити територіальний орган Держлікслужби                                                                                                                |  |
| 15.12.2025 | 1041-001.1/002.0/17-25 |                    |                 | CLARITHROMYCIN 500 mg   | CLARITHROMYCIN 500 mg (CLAREM), таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток в блістері.                                                                             | 114388,<br>108957,<br>124831,<br>116948,<br>119009,<br>109392,<br>116997,<br>119833,<br>122047,<br>124588,<br>113449,<br>117108,<br>122047,<br>109391,<br>111468,<br>119832,<br>114135,<br>110921,<br>108393,<br>114134,<br>114135, | REMEDICA LTD, Республіка Кіпр  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |

|            |                        |                   |                |                                  |                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                       |                                                                                                                                                                                                                                            |  |
|------------|------------------------|-------------------|----------------|----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                        | постійна заборона | Субстандартний |                                  |                                                                                                          | 119851,<br>108360,<br>109393,<br>110918,<br>110919,<br>110920,<br>110922,<br>111467,<br>114814,<br>114815,<br>116994,<br>116995,<br>116996,<br>114134,<br>111467,<br>111468,<br>114135,<br>116997,<br>109392,<br>119851,<br>108360,<br>111469,<br>109391,<br>116996,<br>109391,<br>109390,<br>119851 |                                       |                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 15.12.2025 | 1041-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний | CLARITHROMYCIN N 250 mg          | CLARITHROMYCIN 250 mg (CLAREM), таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток в блістері          | 108721,<br>108393,<br>117185,<br>113107,<br>109309,<br>111462,<br>119814,<br>122050,<br>124558,<br>124574,<br>125118,<br>116997,<br>119832,<br>116996,<br>119833,<br>124955                                                                                                                          | REMEDICA LTD, Республіка Кіпр         | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1040-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний | ABBOTICIN FILMOVERTRUK NE 500 mg | ABBOTICIN FILMOVERTRUKNE 500 mg (ERYTHROMYCIN), по 20 таблеток у блістері, по 100 таблеток у контейнері. | 241229,<br>241230,<br>241231                                                                                                                                                                                                                                                                         | Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1040-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний | ABBOTICIN GRANULAT 40 mg/ml      | ABBOTICIN GRANULAT (ERYTHROMYCIN), 40 mg/ml, гранули для пероральної суспензії, 40 мг/мл, пляшка,        | 6103664                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1040-001.1/002.0/17-25 |                   |                | ABBOTICIN GRANULAT 100 mg/ml     | ABBOTICIN GRANULAT 100 mg/ml,                                                                            | 6103667,<br>6103669                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом знищення або повернення постачальнику</b> , про що повідомити територіальний орган                                                                                                           |  |

|            |                            |                   |                |                                                |                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                         |                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
|------------|----------------------------|-------------------|----------------|------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                            | постійна заборона | Субстандартний |                                                | (ERYTHROMYCIN),,<br>гранули для<br>пероральної суспензії,<br>100 мг/мл, пляшка, по<br>50 мл, по 100 мл;                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                         | Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу                                                                                                                                            |  |
| 15.12.2025 | 1039-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний | ERYTHROMYCIN<br>ETHYLSUCCINAT<br>E 125 mg/5 mg | <b>ERYTHROMYCIN<br/>ETHYLSUCCINATE</b><br>125 mg/5 mg<br>(ERMYCED),<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл,<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл | <b>109064,<br/>109065,<br/>109066,<br/>109067,<br/>109068,<br/>109069,<br/>109070,<br/>109071,<br/>109072,<br/>109073,<br/>109782,<br/>110316,<br/>110317,<br/>110318,<br/>110319,<br/>110320,<br/>110321,<br/>110322,<br/>110323,<br/>110324,<br/>110811,<br/>110868,<br/>110869,<br/>110870,<br/>110871,<br/>110872,<br/>110813</b> | REMEDICA<br>LTD,<br>Республіка<br>Кіпр  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1039-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний | ERYTHROMYCIN<br>ETHYLSUCCINAT<br>E 125 mg/5 mg | <b>ERYTHROMYCIN<br/>ETHYLSUCCINATE</b><br>125 mg/5 mg<br>(ERMYCED),<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл                                            | <b>120161,<br/>125865;<br/>120907,<br/>125861,<br/>125862,<br/>125863;<br/>106571,<br/>125864,<br/>120162,<br/>120163,<br/>106573,<br/>106574,<br/>106575,<br/>106576,<br/>106577,<br/>106578,<br/>109062,<br/>109063</b>                                                                                                             | REMEDICA<br>LTD,<br>Республіка<br>Кіпр  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1039-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна          | Субстандартний | ERYTHROMYCIN<br>ETHYLSUCCINAT<br>E 125 mg/5 mg | <b>ERYTHROMYCIN<br/>ETHYLSUCCINATE</b><br>125 mg/5 mg<br>(ERMYCED),<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл                                            | <b>117260,<br/>117261,<br/>117262,<br/>117263,<br/>119537,<br/>119538,<br/>119539,<br/>119540,<br/>119541,</b>                                                                                                                                                                                                                        | REMEDICA<br>LTD,<br>Республіка<br>Кіпр: | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |

|            |                            |                      |                 |                                                |                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                        |                                            |                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
|------------|----------------------------|----------------------|-----------------|------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
|            |                            | заборона             |                 |                                                |                                                                                                                                                            | 119542,<br>119543,<br>119544,<br>119545,<br>119898,<br>125965,<br>125966;<br>114395,<br>119899                                                                                         |                                            |                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 15.12.2025 | 1039-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна<br>заборона | Субстандартний  | ERYTHROMYCIN<br>ETHYLSUCCINAT<br>E 125 mg/5 mg | <b>ERYTHROMYCIN<br/>ETHYLSUCCINATE</b><br>125 mg/5 mg<br>(ERMYCED),<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл                                              | 106572,<br>106579,<br>106580,<br>109074,<br>110315,<br>119535,<br>119536;<br>106327,<br>106570,<br>108773,<br>108774,<br>114394,<br>114396,<br>114447,<br>117186,<br>117187,<br>117188 | REMEDICA<br>LTD,<br>Республіка<br>Кіпр     | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1039-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна<br>заборона | Субстандартний  | ERYTHROMYCIN<br>ETHYLSUCCINAT<br>E 250 mg/5 mg | <b>ERYTHROMYCIN<br/>ETHYLSUCCINATE</b><br>250 mg/5 mg<br>(ERMYCED),<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл.,<br>пероральна суспензія,<br>пляшка 100 мл. | 126212,<br>108623,<br>114460,<br>117154,<br>108433,<br>108434,<br>114458,<br>114459,<br>117161                                                                                         | REMEDICA<br>LTD,<br>Республіка<br>Кіпр     | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |
| 15.12.2025 | 1038-<br>001.1/002.0/17-25 | постійна<br>заборона | Фальсифікований | SIMULECT                                       | <b>SIMULECT</b> , порошок<br>у флаконі, з водою для<br>ін'єкцій (розчинник)                                                                                | <b>SFYD2</b>                                                                                                                                                                           | з маркуванням<br>виробника<br>Novartis., - | Вжити заходи щодо вилучення з обігу <b>шляхом<br/>знищення або повернення постачальнику</b> ,<br>про що повідомити територіальний орган<br>Держлікслужби. У разі знищення відходів<br>препарату в двотижневий строк направити до<br>територіального органу |  |