



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 № 195/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 18.12.2025 по 19.12.2025

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 1 арк.

**В. о. начальника**

**Ольга ІЄВЛЄВА**



| Дата документу | № документу            | Тип документу     | Тип невідповідності | № РП ЛЗ               | Назва ЛЗ форма випуску                                                                                                                                                                                                 | Серія №                                                                | Назва виробника, країна                  | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                               | Додаткова інформація |
|----------------|------------------------|-------------------|---------------------|-----------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 19.12.2025     | 1079-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Фальсифікований     | IBRANCE (фальсифікат) | IBRANCE, 125 mg (палбоцикліб), капсули                                                                                                                                                                                 | FS5173, GK2981, GR6491, GS4328, GT5817, HJ8710, HJ8715, LV1850, TS2190 | з маркуванням виробника Pfizer, -        | 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 |                      |
| 19.12.2025     | 1078-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Фальсифікований     | REFINEX EXTRA 125 U   | REFINEX EXTRA 125 U (Botulinum Toxin Type A for therapy), ліофілізат, флакон                                                                                                                                           | -                                                                      | з маркуванням виробника Refinex Japan, - | 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 |                      |
| 18.12.2025     | 1070-001.1/002.0/17-25 | постійна заборона | Субстандартний      | UA/20217/01/01        | <b>ЛОРНОЛОФ РОМФАРМ</b> , порошок для розчину для ін'єкцій по 8 мг, по 1 флакону з порошком та 1 ампулі з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в наборі у контурній чарунковій упаковці, по 5 наборів у картонній пачці | <b>2514091 2517362</b>                                                 | К.Т.РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія      | 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 |                      |