



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 № 199/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 23.12.2025 по 24.12.2025

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.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО



Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
24.12.2025	1093-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	Rituximab (фальсифікат)	Rituximab 500 mg/50 mL., розчин для ін'єкцій флакон у картонній коробці	5445250607	з маркуванням виробника PROBIOMED, S.A. DE C., -	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	
23.12.2025	1088-001.1/002.0/17-25	пост. заборона	Фальсифікований	KEYTRUDA (фальсифікат)	KEYTRUDA (pembrolizumab), 100mg/4mL, розчин для ін'єкцій, Картонна коробка з ліофілізованим розчинником та розчинником	Y011745, Y005876	MSD IRELAND (CARLOW), IRELAND	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	
23.12.2025	1087-001.1/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		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	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 14.11.2025 № 966-001.1/002.0/17-25
23.12.2025	1086-001.1/002.0/17-25	доповнення до документу		UA/16794/01/01	ЛІАСТЕН® , порошок для приготування розчину для ін'єкцій, по 0,002 г, по 5 флаконів у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	всі серії	ДП "ЕНЗИМ", Україна		Зупинено дію розпорядження від 28.11.2025 № 999-001.1/002.0/17-25
23.12.2025	1086-001.1/002.0/17-25	доповнення до документу		UA/8668/01/01	АЛОКІН-АЛЬФА , ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 1,0 мг; Для виробника ПрАТ "БІОФАРМА", Україна, м. Київ: 3 ампули з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці; по 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону; для виробника ТОВ ФЗ "БІОФАРМА	всі серії	ДП "Ензим", Україна; ПрАТ "БІОФАРМА", Україна; ТОВ "ФЗ" БІОФАРМА", Україна, Україна		Зупинено дію розпорядження від 28.11.2025 № 999-001.1/002.0/17-25
23.12.2025	1085-001.1/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		UA/2993/01/01	ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ , таблетки по 60 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці	PL1341124	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 24.10.2025 № 912-001.1/002.0/17-25
23.12.2025	1084-001.1/002.0/17-25	скасув. тимч. заборони		UA/6683/01/03	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ , мазь 10 % по 25 г у тубах; по 1 тубі в пачці	030325	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола", Україна	Поновити обіг	Скасування розпорядження від 11.07.2025 № 456-001.1/002.0/17-25