



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА  
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ  
У МИКОЛАЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Погранична, 22/1А, м. Миколаїв, 54020, тел/факс 47-56-06  
e-mail: [dls.mk@dls.gov.ua](mailto:dls.mk@dls.gov.ua), <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37031610

№ \_\_\_\_\_

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

**Керівникам суб`єктів господарювання,  
які займаються реалізацією (торгівлею)  
зберіганням і застосуванням лікарських  
засобів в Миколаївській області**

Відповідно до листа Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 17.12.2025 № 5770-2.0.1/2.1/2-25 повідомляємо, що територіальними органами Держлікслужби у період з 04.12.2025 по 17.12.2025 на території України були виявлені неякісні зразки лікарських засобів, які зазначено в таблиці:

Територіальний орган Держлікслужби	№ РП	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник, що відповідає за випуск серії	Країна виробника	Показник	Опис невідповідності
ДС у Полтавській області	UA/9253/01/01	ГРИПАУТ	по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у картонній коробці № 10 (10x1)	054I037	ФДС Лімітед	Індія	Маркування	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані



Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Миколаївській області  
№608-01.1/02.0/05.15-25 від 19.12.2025  
КЕП: Стадніченко Л. М. 19.12.2025 16:58  
382367105294AF97040000005A830000FF093803

ДС у Полтавській області	UA/9253/01/01	ГРИПАУТ	по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у картонній коробці № 10 (10x1)	054J005	ФДС Лімітед	Індія	Маркуванн я	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані
ДС у Полтавській області	UA/10212/01/01	ПУЛЬМОБРИЗ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	H45021A	Сава Хелскеа Лтд, Індія	Індія	Маркуванн я	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані

Суб'єктам господарювання, при одержанні вищезазначеної інформації, діяти відповідно

- розділу V пункту 2 Правил зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах, затверджених наказом МОЗ України від 16.12.2003 р. № 584,
- розділу II підпункту 3.7, розділу III підпункту 3.7 Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом МОЗ України від 29.09.2014 № 677,

а саме: при виконанні візуального контролю, у разі виникнення сумніву щодо якості лікарських засобів, уповноважена особа відбирає зразки таких лікарських засобів та направляє їх до територіального органу Держлікслужби для проходження лабораторних досліджень.

Заступник начальника служби

Леся СТАДНІЧЕНКО