



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ У ХМЕЛЬНИЦЬКІЙ ОБЛАСТІ**

Львівське шосе, 10/1, м. Хмельницький, 29016, тел/факс: (0382) 66-01-07
e-mail: dls.km@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37098188

**Керівникам суб'єктів господарювання,
лікувально-профілактичних закладів,
які займаються реалізацією
(торгівлею), зберіганням та медичним
застосуванням лікарських засобів
(за списком)**

ПОВІДОМЛЕННЯ

1. ЗАБОРОНЯЄТЬСЯ

1.1 На підставі надходження термінового повідомлення від 11.09.2025 № 251-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- EUVAX B R, № 20, серії UFX23502, виробництва LG Chem Life Sciences Poland, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №758-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.2 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 313-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Хмельницькій області
№229-01.1/02/05.23-25 від 24.10.2025
КЕП: Мілінчук І. А. 24.10.2025 13:27
11A2BC

безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **VERXANT 150 mg, серії SMKР1, виробництва Farmanova, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №759-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.3 На підставі надходження термінового повідомлення від 11.09.2025 № 259-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу :

- **YUFLYMA 40 mg, серії 4LAP43T12, виробництва Celltrion, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №760-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.4 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 387-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **HAVRIX 1440, 1 ml, серії ANAVC147AP, виробництва GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Belgium, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №761-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.5 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 271-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 №

236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **MERCAPTOPURINUM 50 mg, серії 090524, виробництва ViS, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №762-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.6 На підставі надходження термінових повідомлень від 12.09.2025 №№ 379-01.1/02.0/06.14-25, 367-01.1/02.0/06.14-25, 326-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **ENGERIX, серій АНВВД133АВ, АНВВД136АА, АНВВД095АЕ, виробництва GlaxoSmithKline Biologicals S.A., з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №763-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.7 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 371-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **ORFIRIL LONG 150 mg, серії 0023003420, виробництва Desitin, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №764-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.8 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 363-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- BRIVACT 100 mg, серії 99501, виробництва UCSB, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №765-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.9 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 350-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- IMURAN 50 mg, серії P0015611, виробництва Aspen, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №766-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.10 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 282-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **CERNEVIT, серії LE24V003, виробництва Baxter, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №767-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.11 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 269-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **ATARAX 25 mg, серії 417961, виробництва UCS, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №768-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.12 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 394-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **ZENTEL 400 mg, серії AT3J, виробництва GSK, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №769-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.13 На підставі надходження термінових повідомлень від 12.09.2025 №№ 337-01.1/02.0/06.14-25, 354-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю

населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- DESFERAL 0,5 g, серій AWA161173F, AWA161567C, виробництва Novartis, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №770-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.14 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 274-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- FYCOMPA 4 mg, серії 144997, виробництва Eisai, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №771-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.15 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 300-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- PRIMOLUT-NOR 10 mg, серії WEU6LA, виробництва Bayer, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №772-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.16 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 308-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились

на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- RESOLOR 1 mg, серії 230039D, виробництва Takeda, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №773-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.17 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 372-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- TAMOXIFEN-EBEWE 10 mg, серії NH2828, виробництва EbewePharma, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №774-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.18 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 377-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- LYSODREN 500 mg, серії 4E08568-HU01, виробництва HRAPharma, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №775-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.19 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 386-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління

Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- TWINRIX, серії 05999540234011, виробництва GlaxoSmithKline Biologicals S.A., Belgium, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №777-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.20 На підставі надходження термінових повідомлень від 12.09.2025 №№ 339-01.1/02.0/06.14-25, 414-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- ZIRABEV 400 mg, серій NM3665, LD4074, виробництва Pfizer, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №779-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.21 На підставі надходження термінових повідомлень від 12.09.2025 №№ 325-01.1/02.0/06.14-25, 334-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **MALARONE 250 mg, серії WM7B, 9Y7K, виробництва GSK, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №782-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.22 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 384-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **OZEMPIK, 1 mg, серії RP5P788, виробництва Novo Nordisk A/S, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №785-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.23 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 275-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **RILUTEK 50 mg, серії 4N44C, виробництва Sanofi, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №786-001.1/002.0/17-25 від 08.10.2025/.

1.24 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 №264-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити

якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- VARIVAX, серії Y020563, виробництва MSD, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №789-001.1/002.0/17-25 від 09.10.2025/.

1.25 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 380-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- GYNALGIN, серії 80213359, виробництва ICN, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №790-001.1/002.0/17-25 від 09.10.2025/.

1.26 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 306-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- TOFAJAK 5 mg, серії 132000, виробництва Pfizer Manufacturing, Belgium, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №791-001.1/002.0/17-25 від 09.10.2025/.

1.27 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 322-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням

лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- FEMARA 2,5 mg, серії TER6, виробництва Novartis Pharma S.p.A., з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №792-001.1/002.0/17-25 від 09.10.2025/.

1.28 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 373-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- THORMBOREDUCTION 0,5 mg, серії ANAC0983, виробництва AOP ORPHAN, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №793-001.1/002.0/17-25 від 09.10.2025/.

1.29 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 365-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- YONDTLIS 1 mg, серії 23333, виробництва Pharma mar, Spain, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №806-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.30 На підставі надходження термінового повідомлення від 12.09.2025 № 324-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- LATUDA 37 mg, серії 0048, виробництва Angelini, Italy, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №807-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.31 На підставі надходження термінових повідомлень від 12.09.2025 №№ 284-01.1/02.0/06.14-25, 362-01.1/02.0/06.14-25, від 16.09.2025 №№ 445-01.1/02.0/06.14-25, 480-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- LAMICTAL 100 mg, серій 9ТКА, 8VVA, CMKS, APHD, виробництва GSK, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №808-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.32 На підставі надходження термінового повідомлення від 16.09.2025 № 477-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **EDRONAX 4 mg, серії HR0338, виробництва Pfizer, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №810-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.33 На підставі надходження термінового повідомлення від 16.09.2025 № 457-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- **VALAMOR 200 mg, серії A018EF, виробництва Farmanova, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.**

/Розпорядження Держлікслужби №811-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.34 На підставі надходження термінових повідомлень від 15.09.2025 №№433-01.1/02.0/06.14-25, 428-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарських засобів **виробництва Orion Pharma, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозилися на територію України:**

- **MEMENTINE ORION 10 mg, серії CDM6K010D;**

- **MEMENTINE ORION 20 mg, серії CDM7J011D.**

/Розпорядження Держлікслужби №813-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.35 На підставі надходження термінового повідомлення від 15.09.2025 № 431-01.1/02.0/06.14-25 від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів,

шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- AROMASIN 25 mg, серії LR4513, виробництва Pfizer, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №815-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

1.36 На підставі надходження термінових повідомлень від 16.09.2025 №№ 505-01.1/02.0/06.14-25, 532-01.1/02.0/06.14-25, від Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Львівській області, інформації від Головного управління Національної поліції України у Львівській області (лист від 22.07.2025 № 236167-2025) щодо виявлення в обігу, ввезених з порушенням лікарських засобів, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозились на територію України, з метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести потенційну загрозу життю та здоров'ю населення, забороняється реалізація, зберігання та застосування лікарського засобу:

- CONCOR 5 mg, серій G02AS9, G02G68, виробництва Merck, з маркуванням іноземною мовою, що офіційно не ввозився на територію України.

/Розпорядження Держлікслужби №816-001.1/002.0/17-25 від 10.10.2025/.

При виявленні зразків вказаних лікарських засобів вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику.

При наступних поставках вжити заходи щодо запобігання придбанню, застосуванню та реалізації лікарських засобів, наведених в повідомленні.

Результати опрацювання повідомлення надати письмово до Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Хмельницькій області (29016 м. Хмельницький, Львівське шосе,10/1) до 31.10.2025р. з відповідними документами. Відповідальність за виконання розпоряджень покладається на керівників суб'єктів господарювання.

Невиконання розпорядження Державної служби тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Начальник служби

Ігор МІЛІНЧУК