



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 № 11/ДР

З метою забезпечення контролю якості лікарських засобів на території Полтавської області в порядку інформування направляємо Вам узагальнену інформацію Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо можливості реалізації лікарських засобів з незначними відхиленнями, що не можуть спричинити значної шкоди для здоров'я людини за період з 22.01.2026 по 26.01.2026.

Враховуючи, що встановлені невідповідності вимогам, визначеним методами контролю якості (далі – МКЯ) лікарських засобів, відносяться до третього класу невідповідностей, що не можуть спричинити значної шкоди для здоров'я людини, згідно з п. 1.4.3 Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 № 809, за наявності позитивних експертних висновків ДП «Центральна лабораторія з контролю якості лікарських засобів і медичної продукції» та Протоколу засідання робочої групи з питань обігу лікарських засобів, Держлікслужба вбачає за можливе їх реалізацію на території України за призначенням лікаря, за умови відповідності вимогам МКЯ з урахуванням відхилень зазначених в додатку.

Одночасно інформуємо, що з даною інформацією можна ознайомитися 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 2 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Юлія ЛИЗЬ, 0532-56-20-07



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№75-01.1/02.0/05.17-26 від 27.01.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 27.01.2026 10:45
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Додаток

№ рішення	Дата рішення	№ РП	Назва ЛЗ	Форма випуску ЛЗ	Серія №	Назва виробника	Країна виробника	Опис відхилень від МКЯ з якими дозволено реалізацію ЛЗ
51-001.3/002.0/17-26	26.01.2026	UA/18709/01/01	АЛТУМ	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у blisterі, по 2 blisterи в пачці	51089002	Приватне акціонерне товариство "Лекхім – Харків"	Україна	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме дана торговельна марка (логотип) на законних підставах застосовується компанією — виробником або компанією — заявником та використовується в офіційній діловій документації компанії на підставі ліцензійного договору. Нанесений графічний символ не вводить в оману споживача, забезпечує можливість свідомого та компетентного вибору, бо знаходиться на внутрішній стороні упаковки.
50-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/12805/01/01	УРСОЛІВ	капсули по 250 мг; по 10 капсул у blisterі; по 5 blisterів у картонній коробці	25B19G1, 25B18D1	Мега Лайфсайенсїз Паблік Компанї Лімітед	Таїланд	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури перепакування.
49-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/4467/01/02	БАРОЛ 20	капсули, кишковорозчинні по 20 мг, по 10 капсул у стрипі; по 3 стрипи в картонній упаковці	A09972508	Інвентіа Хелскеа Лтд	Індія	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
48-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/6103/01/03	МОКСОГАМА®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у blisterі, по 3 blisterи в коробці	180202	Артезан Фарма ГмбХ і Ко. КГ	Німеччина	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці, додатково нанесено «Допоміжні речовини.».
47-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/7504/01/01	СТРУКТУМ®	капсули тверді по 500 мг; по 20 капсул у blisterі; по 3 blisterи у картонній упаковці	5G16J	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці у написі, що нанесений шрифтом Брайля, зазначено «struktum kapsuli» замість затвердженого «Структурм Капсули».
44-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/4467/01/02	БАРОЛ 20	капсули, кишковорозчинні по 20 мг, по 10 капсул у стрипі; по 3 стрипи в картонній упаковці	A09972506	Інвентіа Хелскеа Лтд	Індія	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
42-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/5099/01/01	АМІНОПЛАЗМАЛЬ® ГЕПА - 10%	розчин для інфузій; по 500 мл у флаконах, по 10 флаконів у коробці	253748062	Б. Браун Мельзунген АГ	Німеччина	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, у наданому зразку вторинної упаковки, замість затвердженого: «Після відкриття вміст флакону слід застосовувати негайно!» нанесено «Після відкриття вміст флакону слід застосовувати негайно!».
41-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/9890/01/01	ЛІНКАС ПАСТИЛКИ	пастилки зі смаком апельсина; по 8 пастилок у blisterі; по 2 blisterи у картонній коробці	2825027	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування первинної та вторинної упаковок, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці у написі, що нанесений шрифтом Брайля, зазначено «Лінкас пастилки зі смаком апельсина» замість

								затвердженого «Лінкас пастилки зі смаком апельсину».Також, на вторинній та первинній упаковках,замість «пастилки зі смаком апельсину» нанесено «пастилки зі смаком апельсина».
40-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/13624/01/02	ГОФЕН 400	капсули м'які по 400 мг, по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонному конверті; по 6 картонних конвертів у картонній упаковці	25D17HI	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури перепакування.
39-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/13624/01/01	ГОФЕН 200	капсули м'які по 200 м,г по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру у картонному конверті; по 6 картонних конвертів у картонній упаковці	25D22M1	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед	Таїланд	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури перепакування.
38-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/5441/01/01	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРОСЛИХ БЕЗ ЦУКРУ	порошок для орального розчину; по 8 саше з порошком у картонній коробці	B9672	УПСА САС	Франція	Можлива реалізація на території України лікарського засобу після процедури стикерування.
37-001.3/002.0/17-26	22.01.2026	UA/17157/01/01	ЦЕФТРИАКСОН АНАНТА	порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком в коробці	29250601 29250602 29250701	Ананта Медікеар Лімітед	Індія	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці не вірно зазначено номер виробничої ліцензії.