



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 № 7/ЯК

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області (далі – Служба) направляє розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо виявлення субстандарних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів на підставі надходження міжнародного повідомлення за період з 14.01.2026 по 15.01.2026

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання даних розпоряджень.

Одночасно інформуємо, що з даними розпорядженнями можна ознайомитися на сайті Держліксслужби в розділі «**Розпорядження Держліксслужби**» за посиланням <http://pub-mex.dls.gov.ua/QLA/DocList.aspx> та на сайті Служби у розділі «**Повідомлення до СГД**» > «**Повідомлення про ЛЗ, що знаходяться на державному контролі**».

Додаток на 2 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
15.01.2026	14-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	IMBRUVIKA (фальсифікат)	IMBRUVIKA , 140 mg, капсули, по 90 капсул у флаконі; по 1 флакону у картонній пачці	NIS7G01, NJS7J00	з маркуванням виробника CATALENT CTS, LLC, -	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.	
14.01.2026	13-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	MOUNJARO (фальсифікат)	MOUNJARO 15 mg (TIRZEPATIDE), парентеральний розчин малого об'єму з асептичним приготуванням (попередньо наповнена шприц-ручка)	D838878	BSP PHARMACEUTIC ALS S.P.A., -	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.	
14.01.2026	10-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	Voranigo (фальсифікат)	Voranigo® 40 mg, таблетки вкриті оболонкою, по 40 таблеток в упаковці	FM13L62	з маркуванням виробника Servier Pharmaceuticals LLC, Germany	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.	
14.01.2026	9-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	EGOROPAL 150 mg	EGOROPAL 150 mg (Paliperidonum), пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	400293, 4400851, 4500598, 4500832, 4500892, 4501060, 4501376	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	
14.01.2026	9-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	EGOROPAL 75 mg	EGOROPAL 75 mg, (Paliperidonum), пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4400718, 4500766, 4501274	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 50 mg, пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4500575, 4401275, 4400803	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 75 mg (Paliperidonum), пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4500970, 4500771, 4500442, 4401435, 4400975	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	

14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 100 mg (Paliperidonum), пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4501001, 4500827, 4500281, 4500097, 4400432, 4401151, 4401261, 4401098, 4401101	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	
14.01.2026	8-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	PALIFREN LONG	PALIFREN LONG 150 mg (Paliperidonum), пролонгована суспензія для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	4501375, 4501247, 4500835, 4500207, 4401407, 4400148, 4400147, 4301762, 4301763, 4401259, 4401260, 4400980, 4400804	Pharmathen International S.A., Rodopi, Evrou, Greece	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.	