



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ В ОДЕСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Лесі Українки, 8, м. Одеса, Одеська обл., 65044, тел. (048) 786 90 40
E-mail: dls.od@dls.gov.ua, web: <https://www.dls.gov.ua/>, код ЄДРПОУ 37089367

ІНФОРМАЦІЙНО-АНАЛІТИЧНИЙ ЛИСТ

31.12.2025

м. Одеса

№ 42

Керівникам суб'єктів
господарювання, які здійснюють
виробництво, реалізацію (торгівлю),
зберігання та застосування
лікарських засобів

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками в Одеській області з 08.12.2025р. по 31.12.2025р. отримала та обробила наявну інформацію і повідомляє про наступне:

I. РОЗПОРЯДЖЕННЯМ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ ВИЛУЧЕНО З ОБІГУ:

1.1. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, **ЗАБОРОНЕНОГО** до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
АБ'ЮФЕН реєстраційне посвідчення UA/5702/01/01	таблетки по 400 мг; по 15 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	24106	Лабораторії Бушара Рекордате, Франція	інформація від уповноваженої лабораторії (негативний сертифікат аналізу) за показником «Опис» (краї таблеток вищерблені)	1028- 001.3/002.0/17-25 від 08.12.2025

1.2. шляхом вміщення в карантин, на підставі надходження термінових повідомлень Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області **ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЕНИХ** до реалізації та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
СТРЕПСІЛС® 3 МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ реєстраційне	льодяники, по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери в	TC736, TR088, RK521	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Велика	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Опис» (частини декількох	1029- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025



Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками в Одеській області
№2-01.1/02.0/05.16-26 від 02.01.2026
КЕП: Авраменко О. Г. 02.01.2026 13:43
04AF212836405D99040000024682A00A667EB00

посвідчення UA/6401/01/01	картонній коробці		Британія	льодяників відколоті та відсутні в блістері; в чаруші наявна льодяникова маса)	
СТРЕПСІЛС® БЕЗ ЦУКРУ, ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА реєстраційне посвідчення UA/4927/01/01	льодяники, по 8 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	TC241, SX023	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Опис» (частини льодяників відколоті та відсутні в блістері)	1030- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025
СТРЕПСІЛС® 3 МЕДОМ ТА ЛИМОНОМ реєстраційне посвідчення UA/6400/01/01	льодяники, по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	TN842	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Опис» (частина льодяника відколота та відсутня в блістері; льодяник має невідповідну форму)	1031- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025
СТРЕПСІЛС® ОРИГІНАЛЬНИЙ реєстраційне посвідчення UA/6479/01/01	льодяники, по 12 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	TB360, SN280	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Опис» (частини льодяників відколоті та відсутні в блістері)	1032- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025
СТРЕПСІЛС® ПЛЮС реєстраційне посвідчення UA/3915/01/01	льодяники, по 8 льодяників у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	TN467	Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Опис» (частини декількох льодяників відколоті та відсутні в блістері)	1033- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025
ЄВРОМІЦИН реєстраційне посвідчення UA/20195/01/01	гранули для орального розчину по 3 г; по 8 г препарату (3 г діючої речовини) у саше; по 1 саше у пачці з картону	021124	ПРАТ «ХІМФАРМЗАВ ОД «ЧЕРВОНА ЗІРКА», Україна	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Упаковка» (на вторинній упаковці відсутній номер серії та термін придатності)	1037- 001.3/002.0/17-25 від 11.12.2025
ФЕНІБУТ реєстраційне посвідчення UA/17285/01/01	таблетки по 250 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у коробці з картону	050725, 060925	ТОВ «АСТРАФАРМ» Україна	негативних висновків щодо якості за показником «Розчинення» (сертифікат якості виробника не відповідає вимогам специфікації)	1068- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025

1.3. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/ виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
АКНЕТРЕКС 20 реєстраційне посвідчення UA/16557/01/02	капсули м'які по 20 мг, по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	24A08H1, 24A10J1, 24A11G1, 24A12B1	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	закінчення строку тимчасової заборони	1035- 001.3/002.0/17-25 від 10.12.2025

1.4. шляхом повернення постачальнику або знищення, ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
МЕТОДЖЕКТ® реєстраційне посвідчення UA/5873/01/02	розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,30 мл (15 мг) розчину у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці	G250405F	Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпреп арате мБХ, Німеччина	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Німеччини <u>щодо виявлення дефекту партії скла</u>	1036- 001.3/002.0/17-25 від 11.12.2025

1.5. шляхом повернення постачальнику або знищення, ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
CLARITHROM YCIN 250 mg (CLAREM)	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток в блістері	108721, 108393, 117185, 113107, 109309, 111462, 119814, 122050, 124558, 124574, 125118, 116997, 119832, 116996, 119833, 124955	REMEDICA LTD, Республіка Кіпр	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Республіки Кіпр щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	1041- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
CLARITHROM YCIN 500 mg (CLAREM)	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 14 таблеток в блістері	114388, 108957, 124831, 116948, 119009, 109392, 116997, 119833, 122047, 124588, 113449, 117108, 122047, 109391, 111468, 119832, 114135, 110921, 108393, 114134, 114135, 119851, 108360, 109393, 110918, 110919, 110920, 110922, 111467, 114814, 114815, 116994, 116995, 116996, 114134, 111467, 111468, 114135, 116997, 109392, 119851, 108360, 111469, 109391, 116996, 109391, 109390, 119851	REMEDICA LTD, Республіка Кіпр	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Республіки Кіпр щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	1041- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
ERYTHROMY CIN ETHYLSUCCI NATE 250 mg/5 mg (ERMYCED)	пероральна суспензія, пляшка 100 мл	126212, 108623, 114460, 117154, 108433, 108434, 114458, 114459, 117161	REMEDICA LTD, Республіка Кіпр	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Республіки Кіпр щодо	1039- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025

				відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	
ERYTHROMY CIN ETHYLSUCCI NATE 125 mg/5 mg (ERMYCED)	пероральна суспензія, пляшка 100 мл	106572, 106579, 106580, 109074, 110315, 119535, 119536; 106327, 106570, 108773, 108774, 114394, 114396, 114447, 117186, 117187, 117188, 117260, 117261, 117262, 117263, 119537, 119538, 119539, 119540, 119541, 119542, 119543, 119544, 119545, 119898, 125965, 125966; 114395, 119899, 120161, 125865; 120907, 125861, 125862, 125863; 106571, 125864, 120162, 120163, 106573, 106574, 106575, 106576, 106577, 106578, 109062, 109063, 109064, 109065, 109066, 109067, 109068, 109069, 109070, 109071, 109072, 109073, 109782, 110316, 110317, 110318, 110319, 110320, 110321, 110322, 110323, 110324, 110811, 110868, 110869, 110870, 110871, 110872, 110813	REMEDICA LTD, Республіка Кіпр	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Республіки Кіпр щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	1039- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
ABBOTICIN GRANULAT TIL ORAL SUSPENSION 100 mg/ml (ERYTHROMY CIN)	гранули для пероральної суспензії, 100 мг/мл, пляшка, по 50 мл, по 100 мл	6103667, 6103669 (термін прид. 31.05. 2028) 6095280 (термін прид. 31.12. 2025)	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Данії щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	1040- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
ABBOTICIN GRANULAT TIL ORAL SUSPENSION 40 mg/ml (ERYTHROMY CIN)	гранули для пероральної суспензії, 40 мг/мл, пляшка, 100 мл	6103664 (термін прид. 31.05. 2028)	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Данії щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	1040- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
ABBOTICIN FILMOVERTR UKNE TABLETTER	по 20 таблеток у блістері, по 100 таблеток у контейнері	241229, 241230, 241231 (термін прид. 31.10. 2028)	Aesica Pharmaceuticals S.r.l., Італія	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного	1040- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025

500 mg (ERYTHROMY CIN)				органу Данії щодо відкликання з обігу неякісних лікарських засобів	
SIMULECT (базиліксимаб)	порошок у флаконі, з водою для ін'єкцій (розчинник)	SFYD2	з маркуванням виробника Novartis (що не містить активної фармацевтич ної субстанції)	надходження міжнародного повідомлення від Всесвітньої організації охорони здоров'я щодо виявлення в обігу на території Руанди, Болгарії, Туреччини <u>фальсифікованого</u> <u>лікарського засобу</u>	1038- 001.1/002.0/17-25 від 15.12.2025
IBRANCE, 125 mg (палбоцикліб)	капсули	FS5173, GK2981, GR6491, GS4328, GT5817, HJ8710, HJ8715, LV1850, TS2190	з маркуванням виробника Pfizer, що не містить активної фармацевтич ної субстанції	надходження міжнародного повідомлення від Всесвітньої організації охорони здоров'я щодо виявлення в обігу на території Кот- д'Івуару, Єгипту, Лівану, Лівії та Туреччини <u>фальсифікованого</u> <u>лікарського засобу</u>	1079- 001.1/002.0/17-25 від 19.12.2025

1.6. шляхом знищення або повернення постачальнику, ЗАБОРОНЕНИХ до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/ виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
VIAGRA® 100 mg	4 таблетки вкриті плівковою оболонкою	R102338413	з маркуванням виробника Pfizer Inc.	надходження інформації від Головного управління Національної поліції України у м. Києві, від Представництва «МЕДА Фармасьютікалз Світселенд ГмбХ», від Представництва «ЕЛЛІ ЛІЛЛІ ВОСТОК СА», від ТОВ «БАЙЕР» <u>щодо виявлення в</u> <u>обігу</u> <u>фальсифікованих</u> <u>лікарських засобів</u>	1057- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
CIALIS 20 mg	4 таблетки вкриті плівковою оболонкою	09968	з маркуванням виробника Eli Lilly and Company		
LEVITRA 20 mg	4 таблетки вкриті плівковою оболонкою	BXB8551	з маркуванням виробника BAYER Ltd		
JOS-PAN (IVY LEAVES EXTRACT)	100 мл, сироп для перорального застосування	всі серії	Jerash Pharmaceutic al Ltd	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Саудівської Аравії № <u>щодо</u> <u>невідповідності</u> <u>вимогам Належної</u> <u>виробничої</u> <u>практики (GMP)</u>	1056- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
DILAMUC (IVY LEAF DRY EXTRACT, THYME DRY EXTRACT, GLYCYRRHIZI C ACID)	100 мл, сироп для перорального застосування	всі серії	Jerash Pharmaceutic al Ltd		

ALGESAL COLD (MENTHOL)	110 г, гель для місцевого застосування	всі серії	<i>Jerash Pharmaceutic al Ltd</i>		
CLARITHROM YCIN «HAMELN», 500 мг	порошок для концентрату та розчин, 10 флаконів	24K406, 24K407	<i>Anfarm Hellas S.A., Греція</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Данії щодо відкликання з обігу неякісного лікарського засобу	1054- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
CLARITHROM YCIN-HAMELN 500 мг	порошок для концентрату та розчин, 10 флаконів	25G409, 25B315, 25B317, 25B318, 24K372, 24K373, 24K375, 24J025, 24I240, 24I241, 24I242, 24E168, 24E169, 24G258, 24A260, 23L011, 23L010	<i>Anfarm Hellas S.A., Греція</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Німеччини щодо відкликання з обігу неякісного лікарського засобу	1055- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
JARDIANZ® (Empagliflozin)	таблетки по 10 мг, по 60 таблеток у картонній коробці	903801	з маркуванням виробника <i>Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу фальсифікованого лікарського засобу	1053- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
KEYTRUDA (pembrolizumab), 100mg/4mL	концентрат для розчину для інфузій, в картонній упаковці	Y011745	з маркуванням виробника <i>MSD IRELAND (CARLOW)</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу фальсифікованого лікарського засобу	1088- 001.1/002.0/17-25 від 23.12.2025
Rituximab, 500 mg/50 mL	розчин для ін'єкцій, флакон у картонній коробці	5445250607	з маркуванням виробника <i>PROBIOMED , S.A. DE C.V</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Мексики щодо виявлення в обігу фальсифікованого лікарського засобу	1093- 001.1/002.0/17-25 від 24.12.2025
GELOFUSINE, (Succinylated Gelatin)	натрію хлорид 7,01 г/1000 мл; натрію гідроксид 1,36 г/1000мл; сукцинілований желатин 40,0 г/1000 мл; екопак, 500 мл, розчин	250617641	<i>B. Braun Medical SA, Швейцарія</i>	надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Німеччини щодо відкликання з обігу неякісного лікарського засобу	1052- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025

	для інфузій				
--	-------------	--	--	--	--

1.7. шляхом вміщення в карантин, на підставі надходження термінового повідомлення Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Київській області ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
АСПАРКАМ реєстраційне посвідчення UA/4509/01/01	таблетки по 50 таблеток у блістері	0115879	ПАТ «Галичфарм», Україна	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Упаковка» (в інструкції назва лікарського засобу не співпадає з назвою на упаковці та в сертифікаті якості)	1051- 001.3/002.0/17-25 від 17.12.2025

1.8. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, на підставі надходження термінових повідомлень Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
ЛОРНОЛПОФ РОМФАРМ реєстраційне посвідчення UA/20217/01/01	порошок для розчину для ін'єкцій по 8 мг, по 1 флакону з порошком та 1 ампулі з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в наборі у контурній чарунковій упаковці, по 5 наборів у картонній пачці	2514091, 2517362	К.Т.РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л., Румунія	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Ступінь забарвлення відновленого розчину» (забарвлення більш інтенсивне ніж еталон)	1070- 001.3/002.0/17-25 від 18.12.2025

1.9. шляхом знищення або повернення постачальнику, на підставі надходження інформації від Головного управління з протидії системним загрозам управлінню державою Департаменту захисту національної державності Служби безпеки України щодо виявлення в обігу фальсифікованого, незареєстрованого лікарського засобу, з маркуванням та інструкцією іноземною мовою, без зазначення серії на первинній та вторинній упаковці, що офіційно не ввозився на територію України ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
REFINEX EXTRA 125 U, (Botulinum Toxin Type A for therapy)	ліофілізат, флакон	-----	з маркуванням виробника Refinex Japan	надходження інформації від Головного управління з протидії системним загрозам управлінню державою	1078- 001.3/002.0/17-25 від 19.12.2025

				Департаменту захисту національної державності Служби безпеки України	
--	--	--	--	--	--

1.10. шляхом вміщення в карантин, на підставі надходження термінового повідомлення Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у м. Києві ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	Підстава	№ розпорядження
СУЛЬФАЦИЛ реєстраційне посвідчення UA/6846/01/01	краплі очні, 200 мг/мл, по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у пачці з картону	140825	АТ «Фармак», Україна	невідповідність вимогам МКЯ за показником «Маркування» (інформація, що нанесена шрифтом Брайля не відповідає затвердженому тексту маркування)	1082- 001.1/002.0/17-25 від 22.12.2025

1.11. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, на підставі надходження інформації від ТОВ «Опелла Хелскеа Україна» щодо виявлення перехресного забруднення (контамінації) Активного Фармацевтичного Інгредієнту (АФІ) ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	№ розпорядження
НО-ШПА® ФОРТЕ реєстраційне посвідчення UA/8879/01/01	таблетки по 80 мг; № 10: по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	JV029	Опелла Хелскеа Хангері Кфт., Угорщина	1094- 001.3/002.0/17-25 від 26.12.2025

1.12. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, на підставі надходження інформації від ТОВ «АНАНТА МЕДІКЕАР Україна» щодо відклику з ринку України серій ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	№ розпорядження
ФОРЦЕФТРИН реєстраційне посвідчення UA/20497/01/02	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; по 1 флакону в коробці	09250301, 09250302, 09250303	Ананта Медікеар Лімітед, Індія	1096- 001.3/002.0/17-25 від 31.12.2025

1.13. шляхом повернення постачальнику/виробнику або знищення, на підставі надходження листа ТОВ «Егіс Україна» ЗАБОРОНЕНОГО до реалізації, зберігання та застосування ЛЗ:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	№ розпорядження
СТИМУЛОТОН® реєстраційне посвідчення UA/3195/01/02	таблетки, вкриті оболонкою, по 50 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	P56A0824	ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС, Угорщина	1097- 001.3/002.0/17-25 від 31.12.2025

П. ЛИСТАМИ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ:

2.1. поновлено обіг лікарських засобів шляхом відкликання розпоряджень:

Назва препарату	Форма випуску	Серія	Маркування виробника/виробництва, країна	№ розпорядження що відкликано	№ розпорядження
ДИМЕТИЛСУЛЬФОКСИД реєстраційне посвідчення UA/18037/01/01	рідина або кристали (субстанція) у пластмасових бочках для фармацевтичного застосування	091250521M	Хубей Ксінгфа Кемікалс Груп Ко., Лтд, Китай	922- 001.1/002.0/17-25 від 28.10.2025	1069- 001.1/002.0/17-25 від 17.12.2025
ЕНАТ 200 реєстраційне посвідчення UA/9439/01/03	капсули м'які 200 МО по 10 капсул у блістері, по 3 блістери в картонній коробці	24A06F1	Мега Лайфсайенсіз Паблік Компані Лімітед, Таїланд	31- 001.3/002.0/17-25 від 22.01.2025	1034- 001.3/002.0/17-25 від 09.12.2025
САЛЦИЛОВА МАЗЬ реєстраційне посвідчення UA/6683/01/01	мазь 2 % по 25 г у тубі; по 1 тубі в пачці	010225	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола», Україна	№ 483- 001.3/002.0/17-25 від 28.07.2025	1083- 001.1/002.0/17-25 від 22.12.2025
САЛЦИЛОВА МАЗЬ реєстраційне посвідчення UA/6683/01/03	мазь 10 % по 25 г у тубі ламінатній, по 1 тубі в пачці	030325	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола», Україна	№ 456- 001.1/002.0/17-25 від 11.07.2025	1084- 001.1/002.0/17-25 від 23.12.2025
ВАЛІДОЛ-ДАРНИЦЯ реєстраційне посвідчення UA/2993/01/01	таблетки по 60 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці	PL1341124	ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця», Україна	№ 912- 001.1/002.0/17-25 від 24.10.2025	1085- 001.1/002.0/17-25 від 23.12.2025
АКТИЛІЗЕ® реєстраційне посвідчення UA/2944/01/01	ліофілізат для розчину для інфузій по 50 мг; 1 флакон з ліофілізатом (серія 404908) у комплекті з 1 флаконом розчинника (вода для ін'єкцій) (серія 405486) по 50 мл у картонній коробці	501549	Берінгер Інгельхайм Фарма ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	№ 966- 001.1/002.0/17-25 від 14.11.2025	1087- 001.1/002.0/17-25 від 23.12.2025
ПРОПОФОЛ-ЛІПУРО реєстраційне посвідчення UA/8172/01/01	1%, емульсія для інфузій, 10 мг/мл, по 20 мл в ампулі; по 5 ампул у картонній коробці	24224050	Б. Браун Мельзунген АГ, Німеччина	№ 58- 001.3/002.0/17-25 від 31.01.2025	1095- 001.3/002.0/17-25 від 29.12.2025

2.2. Доповнення до документу: розпорядження від 28.11.2025 № 999-001.1/002.0/17-25

Держлікслужба інформує, що ухвалою про забезпечення позову Вінницького окружного адміністративного суду від 17.12.2025 № 120/17368/25, зупинено дію розпорядження від 28.11.2025 № 999-001.1/002.0/17-25 про заборону реалізації (торгівлі) та застосування всіх серій нижчезазначених лікарських засобів, а саме:

- **ЛІАСТЕН®**, порошок для приготування розчину для ін'єкцій, по 0,002 г, по 5 флаконів у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, виробництва ДП «ЕНЗИМ», Україна (реєстраційне посвідчення № UA/16794/01/01),

- **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», Україна, Київська обл., м. Біла Церква: 3 флакони з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці; по 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону; 3 ампули з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці; по 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону. Для виробника ДП «Ензим»: 3 флакони з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці; по 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону, виробництва ДП «Ензим», Україна; ПрАТ «БІОФАРМА», Україна; ТОВ «ФЗ» БІОФАРМА, Україна (реєстраційне посвідчення № UA/8668/01/01),

до вирішення спору по суті та набрання рішенням суду законної сили.

(Лист Держлікслужби від 23.12.2025 №1086-001.1/002.0/17-25)

ІІІ. ДЕРЖЛІКСЛУЖБА ПОВІДОМЛЯЄ, що територіальними органами Держлікслужби у період з 03.12.2025 по 26.12.2025 на території України було виявлено неякісні зразки лікарських засобів, які зазначено в *Листі Держлікслужби від у період з 03.12.2025 по 11.12.2025 Лист Держлікслужби від 11.12.2025 № 13344-2.0.1/2.1/17-25 (додається); Лист Держлікслужби від 17.12.2025 №5770-2.0.1/2.1/2-25 (додається); Лист Держлікслужби від 26.12.2025 №6020-2.0.1/2.1/2-25 (додається).*

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

- 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 України для проходження лабораторних досліджень.

Виробникам та імпортерам лікарських засобів прийняти вищезазначену інформацію до відома та, у разі виникнення питань, звертатись до Департаменту контролю якості лікарських засобів та крові за телефоном (044) 422-55-76.

Даний інформаційний лист не є розпорядженням Держлікслужби про заборону обігу зазначених серій лікарських засобів. Інформацію щодо лікарських засобів, обіг яких заборонений розпорядженнями Держлікслужби, знаходиться на офіційному веб-сайті Держлікслужби за посиланням <https://pub-mex.dls.gov.ua/>.

В.о. начальника Служби

Олена АВРАМЕНКО

Бурлака Тетяна, (048)786-90-40

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держліксслужба)

ДЕПАРТАМЕНТ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КРОВІ

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

№ _____

На № _____ від _____

Керівникам суб'єктів господарювання, які
займаються реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських засобів

Керівникам територіальних органів
Держліксслужби

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками повідомляє, що територіальними органами Держліксслужби у період з 04.12.2025 по 17.12.2025 на території України були виявлені неякісні зразки лікарських засобів, які зазначено в таблиці:



Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками
№5790-2.0.1/2.1/2.25 від 17.12.2025
КЕП: Заруслан Ю. О. 17.12.2025 12:32
3F AA9288358EC003040000008D0E3A009E48EA00

Територіальний орган Держлікарсуду (ДС)	№ реєстраційного посвідчення	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник, що відповідає за випуск серії	Країна виробника	Позначка	Опис невідповідності
ДС у Полтавській області	UA/9253/01/01	ГРИПАУТ	таблетки по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у картонній упаковці № 10 (10x1)	0541037	ФДС Лімітед	Індія	Маркування	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані
ДС у Полтавській області	UA/9253/01/01	ГРИПАУТ	таблетки по 10 таблеток у стрипі; по 1 стрипу у картонній упаковці № 10 (10x1)	0541005	ФДС Лімітед, Індія	Індія	Маркування	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані
ДС у Полтавській області	UA/10212/01/01	ІГУЛЬМОБЕРІЗ®	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній упаковці	H45021A	Сава Хелска Лтд, Індія	Індія	Маркування	На вторинних упаковках лікарського засобу номер серії та термін придатності змазані

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держліксслужба)

ДЕПАРТАМЕНТ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КРОВІ

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

№ _____

На № _____ від _____

Керівникам суб'єктів господарювання, які
займаються реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських засобів

Керівникам територіальних органів
Держліксслужби

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками повідомляє, що територіальними органами Держліксслужби у період з 17.12.2025 по 26.12.2025 на території України були виявлені неякісні зразки лікарського засобу, які зазначено в таблиці:



Державна служба України з лікарських засобів та
контролю за наркотиками
№ 020-2/012/12-25 від 26.12.2025
КЕП: Заруєв І. О. 26.12.2025 11:30
3FAA9288358EC003040000008D0E3A009E48EA00

Територіальний орган Держліксекслужби (ДС)	№ реєстраційного повідомлення	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник, що відповідає за якість серії	Країна виробника	Позначка	Опис пошкодженості
ДС у Львівській області	UA/7436/01/01	СТРЕПСІЛС® З ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСІНА	льодяники, по 12 льодяників у блистері; по 2 блистери в картонній коробці	SJ173	Рекітт Бенклер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Опис	3 24 перевіреніх льодяників один з великим сколом, а два розколоті, розсипаються

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ (Держліксслужба)

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua> Код ЄДРПОУ 40517815

від _____

На № _____ від _____

Керівникам суб'єктів господарювання, які
займаються реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських засобів

Керівникам територіальних органів
Держліксслужби

Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками повідомляє, що територіальними
органомі з лікарськими засобами у період з 03.12.2025 по 11.12.2025 на території України були виявлені неякісні зразки
лікарських засобів, які зазначено в таблиці:

Територіальний орган Держліксслужби (ЛС)	№ реєстраційного посвідчення	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник, що відповідає за випуск серії	Країна виробника	Поклиник	Опис невідповідності
ДС у Почаївській області	UA/7436/01/01	СТРЕПІСІС® 3 ВІТАМІНОМ С ЗІ СМАКОМ АПЕЛЬСІНА	льоденки, по 12 льоденків у блістері, по 2 блістери в картонній коробці	ST420	Рекіт Бекетер Хелскер Інтерншен Лімітед	Велика Британія	Опис	З 24 льоденків: 7 льоденків розколоті

