



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 № 21/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 субстандартних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів на підставі надходження міжнародного повідомлення за період з 09.02.2026 по 11.02.2026

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

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

Додаток на 1 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
11.02.2026	75-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	ЛЗ виробництва Catalent Indiana LLS, USA	всі серії лікарських засобів виробництва AGIO Pharmaceutical Ltd., -	всі серії	Catalent Indiana LLS, USA, USA	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.	
11.02.2026	74-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	ЛЗ виробництва Finecure Pharmaceuticals Ltd	всі серії лікарських засобів виробництва ЛЗ виробництва Finecure Pharmaceuticals Ltd, -	всі серії	Finecure Pharmaceuticals Ltd, Індія	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.	
11.02.2026	73-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	ENHERTU® (фальсифікат)	ENHERTU® 100 mg (Transtuzumab), 1 флакон у картонній коробці	432844 571432 564286	Baxter Oncology GmbH, Німеччина	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.	
11.02.2026	72-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	Carmustin	Carmustin Accord (Carmustin) 100 mg, порошок з розчинником	серій M2407509, M2408141, які містять розчинники серій M2407512, M2408075 та серії розчинників, виготовлені з in bulk серії M2407509	Intas Pharmaceuticais Limited, Ahmedabad. Gujarat, Індія	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.	
11.02.2026	71-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	ЛЗ виробництва Finecure Pharmaceuticals Ltd	всі серії лікарських засобів виробництва ЛЗ виробництва Finecure Pharmaceuticals Ltd, -	всі серії	Finecure Pharmaceuticals Ltd, Індія	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.	
09.02.2026	70-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	CONTAC ULTRA (фальсифікат)	CONTAC ULTRA , таблетки №16	2003000064	з маркуванням виробника HALEON CONSUMER HEALTHCARE, S DE R.L. DE C.V., Не визначено	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.	