



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 № 36/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 26.02.2026 по 27.02.2026

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 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
27.02.2026	109-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg (Acetylsalicylic acid/Caffeine)	CAFIASPIRINA® 500 mg/30 mg (Acetylsalicylic acid/Caffeine) таблетки № 100 в коробці	X23TJT	BAYER DE MEXICO, S.A. DE CV, Мексика	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.	
27.02.2026	108-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	DYSPORT 500 (Clostridium Botulinum type Atoxin)	DYSPORT 500 (Clostridium Botulinum type Atoxin) порошок для розчину для ін'єкцій, по 500 ОД у флаконі	U12523	Ipsen Biopharm LTD, Великобританія	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.	
27.02.2026	107-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	KISQALI (фальсифікат)	KISQALI® 200 mg (Ribociclib), таблетки	NR2361, HR236151R	з маркуванням виробника Novartis Singapore Pharmaceutical Manufacturing Pte., -	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.	
26.02.2026	106-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	Tranexamic Acid Injection 500 mg/5 ml(100 mg/ml)	Tranexamic Acid Injection 500 mg/5 ml(100 mg/ml), розчин для ін'єкцій	TRO172405A, TR0232405A	Immacule Lifescience (P) 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.	
26.02.2026	105-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	MAR-AMLODIPINE (Amlodipine Besylate) 5 mg	MAR-AMLODIPINE (Amlodipine Besylate) 5 mg, таблетки № 100, № 500	2472021, 2472021A	Apex Laboratories Private Limited, 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.	
26.02.2026	104-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFAZOLIN FOR INJECTION USP	CEFAZOLIN FOR INJECTION USP (CEFAZOLIN SODIUM), порошок для приготування розчину для ін'єкцій	PT6813	Sandoz GmbH, Австрія	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.	
26.02.2026	103-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	VITAMIN B1 100MG (INJECTION) (Thiamine hydrochloride)	VITAMIN B1 100MG (INJECTION) (Thiamine hydrochloride) 100 mg/ml розчин для ін'єкцій	IV07D03	LAMTHONG KARNPAT PHARMACEUTICAL FACTORY CO. LTD, Таїланд	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.	

								до територіального органу.	
26.02.2026	102-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	RUXIENCE (фальсифікат)	RUXIENCE® 500 mg/50 ml (Rituximab), розчин для ін'єкцій	HA0117, BV58300, LR5476	з маркуванням виробника Pfizer Manufacturing Belgium, -	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.	
26.02.2026	101-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	KWAS TRANEXAMOVY TILLOMED (Tranexamic Acid)	KWAS TRANEXAMOVY TILLOMED (Tranexamic Acid) 100 mg/ml, розчин для ін'єкцій	TR0022405A, TR0152405A, TR0162405A, TR0182405A, TR0192405A, TR0202405A, TR0212405A, TR0222405A, TR0232405A, TR0242405A	Tillomed Pharma 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.	
26.02.2026	100-001.3/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	PLERIXAFOR MSN (Plerixaforum)	PLERIXAFOR MSN (Plerixaforum) 20 mg/ml, розчин для ін'єкцій	CSE02010H	MSN Labs Europe Limited, Мальта	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.	