



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 № 34/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 10.04.2026

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 1 арк.

**Начальник**

**Наталія АНДРІЄНКО**

Юлія ЛИЗЬ, 0532-56-20-07



УВ  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№382-01.1/02.0/05.17-26 від 14.04.2026  
КЕП: Андрієнко Н. В. 14.04.2026 08:58  
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
3460-1.3/2.1/17-26	10.04.2026	UA/6666/01/02	<b>ЕРГОС®</b>	таблетки по 50 мг по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці	<b>020225, 030325, 050325, 060425, 070425, 080525, 090525, 100625, 110625, 120625, 131025, 141025</b>	ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС"	Україна	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме текст інструкції відповідає затвердженим нормативним документам і враховано останню зміну, яка внесена і відображена у розділ «Дата останнього перегляду» 13.08.2024р. для серій 010225, 020525, 020225, 030325, 050325, 060425, 070425 та 30.04.2025р. для серій 080525, 090525, 100625, 110625, 120625, 131025, 141025.
3460-1.3/2.1/17-26	10.04.2026	UA/6666/01/02	<b>ЕРГОС®</b>	таблетки по 50 мг по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в коробці	<b>010225, 020525</b>	ТОВ "Фармацевтична компанія "ФарКоС"	Україна	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме текст інструкції відповідає затвердженим нормативним документам і враховано останню зміну, яка внесена і відображена у розділ «Дата останнього перегляду» 13.08.2024р. для серій 010225, 020525, 020225, 030325, 050325, 060425, 070425 та 30.04.2025р. для серій 080525, 090525, 100625, 110625, 120625, 131025, 141025.
3432-1.3/2.1/17-26	10.04.2026	UA/18929/01/01	<b>СКАЙТРАН</b>	розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулах, по 4 ампули у блістері, по 1 блістеру в картонній коробці	<b>T71Y001, T71Y002, T71Y003</b>	Манкайнд Фарма Лімітед	Індія	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, у наданих зразках вторинних упаковок, замість затвердженого «Придатний до:» нанесено «Прид. до:».