



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 № 71/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 02.04.2026

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 Служби у розділі «*Повідомлення до СГД*» > «[Повідомлення про ЛЗ, що знаходяться на державному контролі](#)».

Додаток на 3 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Юлія ЛИЗЬ 0532-56-20-07



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№363-01.1/02.0/05.17-26 від 03.04.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 03.04.2026 08:44
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
02.04.2026	173-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	KEFADIM (Ceftazidime pentahydrate) 1g	KEFADIM (Ceftazidime pentahydrate) 1g порошок для приготування розчину для ін'єкцій	111485C, 111626C, 111750C, 112056C	ANTIBIOTICO S DO BRASIL LTDA, Бразилія	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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	VORICONAZOL EBERTH 200 mg	VORICONAZOL EBERTH 200 mg порошок для приготування розчину для інфузій у флаконі	24J152, 24J154	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	MOXIFLOXACIN EBERTH 400 mg/250 ml	MOXIFLOXACIN EBERTH 400 mg/250 ml розчин для інфузій	24G453, 24K216, 24K217, 24K220, 24K221, 24K225	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	LEVOFLOXACIN DR. EBERTH, 5 mg/ml	LEVOFLOXACIN DR. EBERTH, 5 mg/ml розчин для інфузій	11024	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFOTAXIM EBERTH 0.5 g	CEFOTAXIM EBERTH 0.5 g порошок для приготування розчину для ін'єкцій у флаконі	240923	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFTRIAxon EBERTH 2 g	CEFTRIAxon EBERTH 2 g порошок для приготування розчину для інфузій у флаконі	240445, 240447, 240448, 240449, 240450, 240451, 240452, 240501, 240502, 240503, 240504, 240505, 240506, 240805, 240806, 240807, 240808, 240809, 240810, 240812, 240811, 240813, 240814, 240831, 240832, 240833, 240834, 240835	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	

02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFTRIAXON EBERTH 1 g	CEFTRIAXON EBERTH 1 g порошок для приготування розчину для ін'єкцій у флаконі	240441	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 500 mg	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 500 mg порошок для приготування розчину для ін'єкцій, у флаконі	240559, 240560	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 2 g	CEFTAZIDIM DR. EBERTH 2 g порошок для приготування розчину для ін'єкцій та інфузій, у флаконі	240606, 240610	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	172-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	CEFAZOLIN DR. EBERTH 2 g	CEFAZOLIN DR. EBERTH 2 g порошок для приготування розчину для ін'єкцій/інфузій у флаконі	241255	Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel 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	
02.04.2026	171-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml розчин для ін'єкцій у попередньо наповненому шприці	2749920, 9053760, 6637000	Amgen Manufacturing Limited Пуерто-Рико, EE.UU; Amgen Technology Unlimited Company, Ірландія	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	
02.04.2026	170-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	AZELAN (Azelaic acid) 150mg/g	AZELAN (Azelaic acid) 150mg/g, гель	всі серії	LEO PHARMA MANUFACTURING (ITALY) S.R.L, Італія	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	
02.04.2026	169-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	JAXTERAN (Dimethylis fumaras) 120 mg	JAXTERAN (Dimethylis fumaras) 120 mg, тверді кишковорозчинні капсули, по 7 капсул в блістері, по 2 блістери в упаковці	23690003	SANOVEL İLAC SANAYİ VETİCARET AS, Туреччина	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	
02.04.2026	168-001.2/002.0		Ввезений з порушенням ЗУ	(ввез. з поруш.)	PROLIA® (Denosumab) 60 mg/ml розчин для ін'єкцій у попередньо	1174358A	Amgen Manufacturing	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом знищення або	

	/17-26	постійна заборона			наповненому шприці		Limited Пуерто-Рико, ЕЕ.УУ; Amgen Technology Unlimited Company, Ірландія	повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу	
--	--------	-------------------	--	--	--------------------	--	--	--	--