



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА

**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КІРОВОГРАДСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, тел/факс: (0522) 32-14-41,
e-mail: dls.kr@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37059505

29.04.2026 № 212-01.1/02.0/05.12-26 На № (100) від _____

**Керівникам та Уповноваженим особам
аптечних та медичних закладів
Кіровоградської області**

До уваги Уповноважених осіб!

Надаємо розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо **тимчасової заборони обігу лікарського засобу**.

За наявності, вказаних у розпорядженні лікарських засобів, повідомити Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області про вжиті заходи щодо виконання розпорядження.

Інформацію надавати на паперових носіях поштою, за адресою: **вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006**, з додатками:

- при вміщенні в карантин додається копія прибуткової накладної;
- при поверненні постачальнику додаються: копія прибуткової накладної;
копія накладної на повернення.

у випадку передачі відходів лікарського засобу на утилізацію або знищення, у двотижневий строк поінформувати Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області та надати копію прибуткової накладної.

При наступних поставках лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях, суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосування лікарських засобів, зазначених у розпорядженнях.

У випадку відсутності лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях чи листах Держлікслужби, **відповіді в письмовому вигляді надавати не потрібно**.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держлікслужби можна ознайомитися на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (<https://www.dls.gov.ua/>) в розділі РОЗПОРЯДЖЕННЯ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ.

Додатки:

- Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 27.04.2026 №211-001.2/002.0/17-26 на 1 арк.;
- Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 28.04.2026 №212-001.2/002.0/17-26 на 1 арк.;
- Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 28.04.2026 №213-001.2/002.0/17-26 на 1 арк..

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА

Остапенко Валентина 32 14 41



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області
№212-01.1/02.0/05.12-26 від 29.04.2026
КЕП: Панфілова Л. В. 29.04.2026 12:00
04AF212836405D990400000B94F1F003D9CF000

146-01.1/02.0/06.10-26, 147-01.1/02.0/06.10-26, 150-01.1/02.0/06.10-26,
145-01.1/02.0/06.10-26, 144-01.1/02.0/06.10-26, 160-01.1/02.0/06.10-26,
158-01.1/02.0/06.10-26, 161-01.1/02.0/06.10-26, 159-01.1/02.0/06.10-26,
154-01.1/02.0/06.10-26, 157-01.1/02.0/06.10-26, 151-01.1/02.0/06.10-26,
152-01.1/02.0/06.10-26, 153-01.1/02.0/06.10-26, 156-01.1/02.0/06.10-26 та
негативних висновків про якість ввезеного в Україну лікарського засобу
від 23.04.2026 №№ 20987/26/19, 20988/26/19, 20989/26/19, 20991/26/19,
20992/26/19, 20993/26/19, 20994/26/19, 20995/26/19, 20996/26/19, 20997/26/19,
20998/26/19, 20999/26/19, 21000/26/19, 21001/26/19, 21002/26/19, 21003/26/19,
21004/26/19, 21005/26/19, 21006/26/19, 21007/26/19, 21008/26/19, 21009/26/19,
21010/26/19, 21011/26/19, 21012/26/19, 21013/26/19 Державної служби з
лікарських засобів та контролю за наркотиками у Тернопільській області
стосовно невідповідності вимогам методів контролю якості за показником
«Упаковка», а саме: «Інструкція для медичного застосування» (не оновлена
інформація у розділі «Застосування у період вагітності або годування груддю»)
серій ET25303, ET25304, ET25305, ET25306, ET25307, ET25308, ET25309,
ET25310, ET25311, ET25312, ET25313, ET25314, ET25315, ET25316, ET25317,
ET25318, ET25319, ET25320, ET25321, ET25322, ET25323, ET25324, ET25325,
ET25326, ET25327, ET25328 лікарського засобу ДОЛОКСЕН, таблетки, вкриті
плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у картонній
коробці, виробництва Галфа Лабораторіз Лтд. Юніт 1, Індія (реєстраційне
посвідчення № UA/8051/01/01):

ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЮ реалізацію та застосування
серій ET25303, ET25304, ET25305, ET25306, ET25307, ET25308, ET25309,
ET25310, ET25311, ET25312, ET25313, ET25314, ET25315, ET25316,
ET25317, ET25318, ET25319, ET25320, ET25321, ET25322, ET25323,
ET25324, ET25325, ET25326, ET25327, ET25328 лікарського засобу
ДОЛОКСЕН, таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у
блістері; по 10 блістерів у картонній коробці, виробництва Галфа
Лабораторіз Лтд. Юніт 1, Індія (реєстраційне посвідчення
№ UA/8051/01/01).

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію та застосування
лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження,
перевірити наявність вищевказаних серій лікарського засобу.

У разі виявлення зазначених серій препарату, вжити заходи щодо
вилучення їх з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити
територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні
органи Держлікслужби за місцем розташування.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

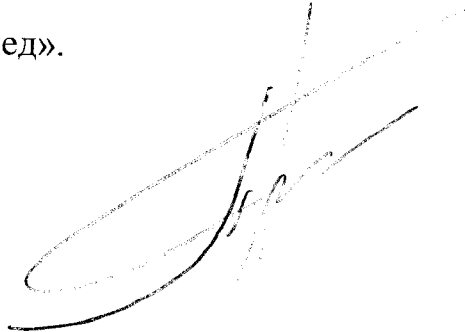
Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;

ТОВ «Конарк Інтелмед».

Заступник Голови



Тарас ПРОНІВ

юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження термінового повідомлення від 23.04.2026 № 85-01.1/02.0/06.17-26 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області та негативного висновку щодо якості від 22.04.2026 № 48 Лабораторії з контролю якості лікарських засобів та медичної продукції Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області стосовно невідповідності вимогам методів контролю якості за показником «Маркування» (на вторинній упаковці шрифтом Брайля невірно зазначена назва лікарського засобу) серії 100925 лікарського засобу МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці, виробництва ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС», Україна (реєстраційне посвідчення № UA/18370/01/01):

ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЮ реалізацію та застосування серії 100925 лікарського засобу **МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці, виробництва ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС», Україна (реєстраційне посвідчення № UA/18370/01/01).**

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вищевказаної серії лікарського засобу.

У разі виявлення зазначеної серії препарату, вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби за місцем розташування.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

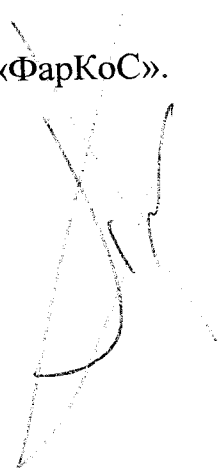
ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;

ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС».

Заступник Голови

Тарас ПРОНІВ

Олена ВЯЗОВСЬКА, тел.(044) 422-55-76 (127)





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

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 Держлікслужби**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 12, 15, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю за якістю лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.1.1 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, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 30.01.2012 № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Порядку маркування лікарських засобів шрифтом Брайля, затвердженого наказом МОЗ України від 25.08.2010 № 722, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованим в Міністерстві юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження

М2 Держлікслужба
№213-001.2/002.0/17-26 від 28.04.2026

002.0



арк.1

№360/02.12-26 від 29.04.2026



термінового повідомлення від 23.04.2026 № 84-01.1/02.0/06.17-26 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області та негативного висновку щодо якості від 22.04.2026 № 6 Лабораторії з контролю якості лікарських засобів та медичної продукції Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Дніпропетровській області стосовно невідповідності вимогам методів контролю якості за показником «Маркування» (на вторинній упаковці шрифтом Брайля невірно зазначена форма лікарського засобу) серії 070425 лікарського засобу МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці, виробництва ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС», Україна (реєстраційне посвідчення № UA/18370/01/01):

ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЮ реалізацію та застосування серії **070425** лікарського засобу **МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА**, таблетки по **500 мг**, по **10 таблеток у блістері**, по **2 блістери в пачці**, виробництва **ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС», Україна** (реєстраційне посвідчення № UA/18370/01/01).

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вищевказаної серії лікарського засобу.

У разі виявлення зазначеної серії препарату, вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом поміщення в карантин, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби за місцем розташування.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України»;

ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС».

Заступник Голови

Тарас ПРОНІВ