



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 № 105/ЯК

З метою забезпечення контролю якості лікарських засобів на території Полтавської області в порядку інформування направляємо Вам розпорядження **Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками** за період з **08.05.2026 по 13.05.2026**

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 1 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Юлія ЛИЗЬ 0532-56-20-07



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№455-01.1/02.0/05.17-26 від 14.05.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 14.05.2026 10:20
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додатков а інформація
08.05.2026	242-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	Technophage Investigacao E Desenvolvimento Em Biotecnologia S.A.	всі серії ЛЗ виробництва Technophage Investigacao E Desenvolvimento Em Biotecnologia S.A.	всі серії	Technophage Investigacao E Desenvolvimento Em Biotecnologia S.A., Португалія	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	
08.05.2026	238-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	Durateston (фальсифікат)	DURATESTON (30 + 60 + 100 + 60) mg, стерилізовані гарентеральні розчини малого об'єму	900124	з маркуванням виробника ASPEN PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA 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	
08.05.2026	237-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	Depo Medrol (фальсифікат)	DEPO MEDROL (Methylprednisolone Acetate) 40mg/1ml, суспензія для ін'єкцій	LX9826, NL5172, ML7753	з маркуванням виробника PFIZER MANUFACTURING BELGIUM, Бельгія	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	
08.05.2026	236-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Фальсифікований	Saizen (фальсифікат)	SAIZEN (Somatropin) 8 mg/ml (20 MG / 2.5mL), стерилізовані парентеральні розчини малого об'єму	AB003660	з маркуванням виробника AstraZeneca AB MERCK S/A (ESTRADA DOS BANDEIRANTES, 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	
08.05.2026	235-001.2/002.0/17-26	постійна заборона	Субстандартний	Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd.	всі серії лікарських засобів виробництва ЛЗ виробництва Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd., -	всі серії	Navesta Pharmaceuticals Pvt Ltd., Sri Lanka	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	