



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 № 44/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 період з 11.05.2026 по 12.05.2026**

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  
№454-01.1/02.0/05.17-26 від 13.05.2026  
КЕП: Андрієнко Н. В. 13.05.2026 12:33  
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
4711-1.3/2.1/17-26	12.05.2026	UA/2787/01/01	<b>СТРЕЗАМ®</b>	капсули по 50 мг; по 12 капсул у блістері, по 20 капсул у блістері, по 3 блістери у пачці	<b>3817</b>	БІОКОДЕКС	Франція	Можлива реалізація лікарського засобу після процедури перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
4710-1.3/2.1/17-26	12.05.2026	UA/9201/01/01	<b>КСАРЕЛТО®</b>	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг; № 10 (10x1): по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній пачці	<b>ВХКВ1R2</b>	Байер АГ	Німеччина	Невідповідність вказаної серії лікарського засобів вимогам нормативних документів стосується первинної упаковки та інструкції для медичного застосування (далі – інструкції), а саме тексту маркування, на первинній упаковці додатково зазначено логотип виробника «Вауег». Відносно затвердженого наказом МОЗ України від 13.12.2024 № 2085 тексту інструкції, укладений в упаковку інструкції, у розділі «Виробник. Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності» не зазначено додаткового виробника та його адресу («Байер Біттерфельд ГмбХ», «Ортштайль Грешпін, Сейлгастер Шоссе 1, 06803 Біттерфельд - Вольфен, Німеччина»).
4709-1.3/2.1/17-26	12.05.2026	UA/2905/01/01	<b>ДИКЛО-Ф</b>	краплі очні 0,1%, по 5 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці	<b>N25338C</b>	Промед Експортс Пвт. Лтд.	Індія	Можлива реалізація лікарського засобу після процедури перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
4637-1.3/2.1/17-26	11.05.2026	UA/19962/01/01	<b>АНГІ.НЕТ®СПРЕЙ</b>	спрей для ротової порожнини, 1,5 мг/мл по 30 мл у флаконі з дозуючою помпою та ковпачком; по 1 флакону з насадкою-розпилювачем у картонній пачці	<b>260001</b>	ЛАБОРАТОРІ УМ САНІТАТІС С.Л.	Іспанія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці, замість затвердженого «Для детальної інформації див. інструкцію для медичного застосування» нанесено «Детальна інформація в інструкції для медичного застосування лікарського засобу».
4631-1.3/2.1/17-26	11.05.2026	UA/2976/01/01	<b>ГІНО-ТАРДИФЕРОН</b>	таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці	<b>5G2NN</b>	П'єр Фабр Медикамент Продакшн	Франція	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на вторинній упаковці у написі, що нанесений шрифтом Брайля, зазначено «gupo-tardiferon tabletki» замість затвердженого «Гіно-Тардиферон Таблетки».
4630-1.3/2.1/17-26	11.05.2026	UA/5441/01/01	<b>ФЕРВЕКС ДЛЯ ДОРОСЛИХ БЕЗ ЦУКРУ</b>	порошок для орального розчину; по 8 саше з порошком у картонній коробці	<b>D6529</b>	УПСА САС	Франція	Можлива реалізація лікарського засобу після процедури стикерування.
4629-1.3/2.1/17-26	11.05.2026	UA/9615/01/01	<b>ПРОДЕП</b>	капсули по 20 мг, по 10 капсул у стріпі; по 6 стріпів у картонній коробці	<b>JMG0819A, JMG0820A</b>	Сан Фарма Лабораторіс Лімітед	Індія	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, у наданому зразку вторинної упаковки, відсутній 2D-код.