



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 № 134/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 25.06.2026 по 26.06.2026

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 2 арк.

В.о. начальника

Юлія ЛИЗЬ

Ольга ІСВЛЄВА 0532-56-20-07



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№548-01.1/02.0/05.17-26 від 29.06.2026
КЕП: Лизь Ю. Ю. 29.06.2026 10:40
04AF212836405D990400000082233D003151EC00

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
26.06.2026	318-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Botox Cosmetic for injection (фальсифікат)	BOTOX COSMETIC FOR INJECTION 100 Units/vial , флакон у картонній коробці	C7048C4	з маркуванням виробника AbbVie Limited (раніше Allergan), -	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	
26.06.2026	317-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Cialis (фальсифікат)	CIALIS 20 mg (Tadalafil), таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг; по 1 таблетці у blisterі, по 1 blisterу в картонній коробці, по 2 таблетки у blisterі, по 1, або по 2, або по 4 blisterи в картонній коробці	D580306	з маркуванням виробника Lilly del Caribe Inc. Carolina, Puerto Rico, США/Іспанія	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	
26.06.2026	316-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Sichuan New Hawk Biotechnology Co. Ltd. (субстанд.)	всі серії ЛЗ виробництва Sichuan New Hawk Biotechnology Co. Ltd., -	всі серії	Sichuan New Hawk Biotechnology Co. Ltd., Китай	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	
26.06.2026	314-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Labormed-Pharma SA (субстанд.)	всі серії ЛЗ, виробництва Labormed-Pharma SA	всі серії	Labormed-Pharma SA, Румунія	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	
25.06.2026	313-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	BD ChloraPrep (субстанд.)	BD CHLORAPREP™ 1 ml Applicator - Clear (2% w/v chlorhexidine gluconate (CHG) and 70% v/v isopropyl alcohol), аплікатор для стерильних розчинів, № 60	3352268, 4049128, 4060484, 4072323	CareFusion 213 LLC, -	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	
25.06.2026	312-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Teicoplanin Aptapharma (субстанд.)	TEICOPLANIN АРТАРНАМА 200 mg (Teicoplaninum), порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій/інфузій, 1 флакон містить 200 мг порошку та 1 ампулу 3,2 мл розчинника	E001A01K (зовнішня упаковка), E001A (флакон з порошком), E001K (ампула з розчинником)	Sirton Pharmaceuticals S.p.A., 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	
25.06.2026	311-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Teicoplanin Aptapharma (субстанд.)	TEICOPLANIN АРТАРНАМА 400 mg (Teicoplaninum), порошок та розчинник для приготування розчину для ін'єкцій/інфузій, 1 флакон містить 400 мг порошку та 1 ампулу 3,2 мл розчинника	E003B01K (outer packaging), E003B (vial with powder), E001K (ampoule with solvent)	Sirton Pharmaceut	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	

25.06.2026	310-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Azaneson (137 mcg + 50 mcg)/dose	AZANESON (Azelaestini hydrochloridum + Fluticasoni propionas), назальний спрей, суспензія, 1 флакон 120 доз	251794	Basic Pharma Manufacturing B.V., Нідерланди	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	
25.06.2026	309-001.2/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Nilotinib	NILOTNIB 200 mg, капсули № 112, № 40	H0444A, H0444C, H0444E, H0444F, H0444G, H0444H, H0444AA (bulk KN0444)	PHAROS MT LIMITED, -	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	