



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 № 52/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 10.06.2026**

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 2 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Юлія ЛИЗЬ, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№522-01.1/02.0/05.17-26 від 11.06.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 11.06.2026 09:19
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
5946-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/10103/01/01	СМЕКТА® ВАНІЛЬ	порошок для оральної суспензії по 3 г; по 3,76 г порошку у пакетику, по 12 пакетиків у картонній коробці	D77840	БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ	Франція	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений по центру.
5945-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/14085/01/01	АЦИКЛОВІР БЕЛУПО	крем для зовнішнього застосування 5%, по 5 г у тубі; по 1 тубі в картонній паці	28892105	Белупо, ліки та косметика, д.д.	Хорватія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5944-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/17872/01/01	ДОРЗОПТ ПЛЮС	краплі очні, розчин, по 5 мл у флаконі-крапельниці та картонній паці	2601202	К. Т. РОМФАРМ КОМПАНІ С.Р.Л.	Румунія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки, а саме тексту маркування, на наданій вторинній упаковці, замість затвердженого «... 5 мг тимололу у вигляді 6,83 мг тимололумалеату» нанесено «... 5 мг тимололу у вигляді 6,84 мг тимололумалеату».
5943-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/16117/01/01	СМЕКТА® ПОЛУНІЦЯ	порошок для оральної суспензії, 3 г; по 3,76 г порошку у пакетику; по 12 пакетиків у картонній коробці	D77466	БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ	Франція	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений по центру.
5942-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/14972/01/02	ЕЛІФОР	таблетки пролонгованої дії по 50 мг, по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці	МК4145	Пфайзер Менюфекчуриг Дойчленд ГмБХ	Німеччина	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 «elyfor» замість затвердженого «Еліфор».
5941-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/12539/01/01	ГЛЮКОЗА	розчин для інфузій, 50 мг/мл, по 200 мл у пляшках	0110202	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5940-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/15643/01/02	ЕМОТОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 100 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній паці	DB0239B	Атлантік Фарма – Продусоеш Фармасеутикаш, С.А.	Португалія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5939-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/7660/01/01	СМЕКТА® АПЕЛЬСИН-ВАНІЛЬ	порошок для оральної суспензії по 3 г; по 3,76 г порошку у пакетику, по 12 пакетиків у картонній коробці	D76804	БОФУР ІПСЕН ІНДУСТРІ	Франція	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений по центру.
5938-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/15643/01/01	ЕМОТОН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у	DA0034A	Атлантік Фарма – Продусоеш Фармасеутикаш, С.А.	Португалія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку

				картонній пачці				інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5937-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/9695/03/01	БЕЛОДЕРМ	спрей 0,05 %, по 50 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній пачці	29651026	Белупо, ліки та косметика, д.д.	Хорватія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5936-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/10370/01/01	БЕЛОСАЛІК	мазь, по 30 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці	27125015	Белупо, ліки та косметика, д.д.	Хорватія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5934-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/14739/01/01	НЕОФЕН БЕЛУПО ПЛЮС	гель, 50 мг/г, 50 г у тубі; по 1 тубі в картонній пачці	28206065	Белупо, ліки та косметика, д.д.	Хорватія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.
5933-1.3/2.1/17-26	10.06.2026	UA/4131/01/01	НАТРІО ХЛОРИД	розчин для ін'єкцій, 9 мг/мл, по 200 мл в пляшках скляних	0111312	ПАТ "Галичфарм"	Україна	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі - інструкція), а саме у вкладеній в упаковку інструкції гриф «Затверджено» розміщений зліва.