



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА

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

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

16.06.2026 № 285-01.1/02.0/05.12-26 На № (137) 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 **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**:

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

в) **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 Держліксслужби, **відповіді в письмовому вигляді надавати не потрібно**.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держліксслужби 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:

1. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 11.06.2026 № 290-001.2/002.0/17-26 на 1 арк.;
2. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 11.06.2026 № 291-001.2/002.0/17-26 на 1 арк.

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА

Євгейчук Валентина 32 14 41



UB  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області  
№285-01.1/02.0/05.12-26 від 16.06.2026  
КЕП: Панфілова Л. В. 16.06.2026 09:46  
04AF212836405D990400000B94F1F003D9CF000



**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](mailto: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 9, 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 якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.2 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 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 за № 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, зареєстрованого Міністерством юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 за № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження термінового повідомлення

М2 Держлікслужба  
№290-001.2/002.0/17-26 від 11.06.2026

002.0



Державна служба з  
лікарських засобів та  
контролю за  
наркотиками у  
Кіровоградській  
області

№556/02.12-26 від 12.06.2026

арк.2



від 11.06.2026 № 122-01.1/01.0/06.17-26 Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області щодо виникнення непередбаченої побічної реакції при застосуванні серії РВА25056 незареєстрованого лікарського засобу Re N Tox™, clostridium botulinum toxin type A, 100 units, 1 vial, виробництва Pharma Research BIO Co., Ltd., Republic of Korea, що офіційно не ввозився на територію України.

З метою активної протидії поширенню лікарських засобів, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести загрозу життю та здоров'ю населення:

**ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію, зберігання та застосування всіх серій незареєстрованого лікарського засобу незареєстрованого лікарського засобу Re N Tox™, clostridium botulinum toxin type A, 100 units, 1 vial, виробництва Pharma Research BIO Co., Ltd., Republic of Korea, що офіційно не ввозився на територію України.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаного лікарського засобу, вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. Після знищення відходів препарату у двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

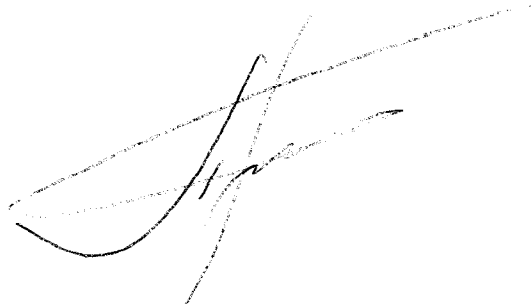
Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

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

**Заступник Голови**



**Тарас ПРОНІВ**



**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](mailto: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 15, 17, 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 якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.3 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 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 за № 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, зареєстрованого Міністерством юстиції України 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Іспанії № I/2026/03/01 щодо відклику лікарських засобів, виробництва В. Braun Medical, S.A. Carretera de Terrassa, Іспанія, що офіційно не ввозилися на територію України, у зв'язку з виявленням відсутності хлориду кальцію у складі розчину.

УВ Державна служба з  
лікарських засобів та  
контролю за  
наркотиками у  
Кіровоградській  
області

М2 Держлікслужба  
№291-001.2/002.0/17-26 від 11.06.2026

002.0



№557/02.12-26 від 12.06.2026

арк.2



З метою активної протидії поширенню лікарських засобів, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести загрозу життю та здоров'ю населення:

**ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, виробництва **B. Braun Medical, S.A. Carretera de Terrassa, Іспанія:**

- серій **2621340258, 2621340259, 2621340260, 2621340261** лікарського засобу **CARDIOPLEGIC SOLUTION (HB) WITH POTASSIUM, 500 ml, внутрішньосерцевий розчин,**

- серій **2621340250, 2621340251, 2621340252, 2621340253, 2621340255, 2621340256, 2621340257, 2621340414** лікарського засобу **CARDIOPLEGIC SOLUTION (HB) WITHOUT POTASSIUM, 500 ml, внутрішньосерцевий розчин,**

- серій **2621440229, 2621440230, 2621440231, 2621440232, 2621440233, 2621440234, 2621440235, 2621440236, 2621440237, 2621440287, 2621440288, 2621440289, 2621440290, 2621440291, 2621440292, 2621440293, 2621440294, 2621440295, 2622240318, 2622240319, 2622240320, 2622240321, 2622240322, 2622240323, 2622240324, 2622240325, 2622240326, 2622240327, 2622240328, 2622240329** лікарського засобу **CARDIOPLEGIC SOLUTION IB, 500 ml, внутрішньосерцевий розчин,**

що офіційно не ввозилися на територію України.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаних серій лікарських засобів, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначених серій лікарських засобів в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію актів про знищення відходів лікарських засобів.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

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».

**Заступник Голови**

**Тарас ПРОНІВ**

