



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 ЄДРПОУ 37059505

27.07.2026 № 327-01.1/02.0/05.12-26 На № 166) 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 22.07.2026 № 335-001.001/002.0/17-26 на 1 арк.;
2. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 24.07.2026 № 336-001.001/002.0/17-26 на 1 арк.

В.о. начальника служби

Наталія МУРЗАК

Свєйчук Валентина 32 14 41



УВ
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Кіровоградській області
№327-01.1/02.0/05.12-26 від 27.07.2026
КЕП: Мурзак Н. ІІ. 27.07.2026 09:26
04AF212836405D990400000BF4F1F00FB9EF000



**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,
<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, 20 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, пунктів 3.2.3, 4.2. 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, зареєстрованого Міністерством юстиції України 30.01.2012 № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної 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 № 550/2699, на підставі інформації від регуляторного органу Португальської Республіки (Infarmed - National Authority of Medicines and Health Products, I.P.) № FT094/МН/001/2024NCR щодо виявлення критичних порушень під час інспектування виробничої ділянки Ананта Медікеар Лімітед, Блок А (адреса місця провадження діяльності: Chak 17 M L Agro Food Park Road Riico Industrial Area, Udyog Vihar, Sri Ganganagar, Rajasthan, 335002, India), враховуючи лист від ТОВ «АНАНТА МЕДІКЕАР Україна» від 21.07.2026 №13491/08-26.

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

М2 Держлікслужба

№335-001.001/002.0/17-26 від 22.07.2026

002.0



№751/02.12-26 від 24.07.2026

арк.2



ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, виробництва **Ананта Медікеар Лімітед, Індія:**

- **всіх серій** лікарського засобу **ДЕНІЗИД (Ceftazidime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15338/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ДЕНІПІМ (Cefepime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком у коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15339/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ДЕНІЦЕФ (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком в коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15264/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ОПЕРОНІКС (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій або інфузій по 2 г; 1 флакон з порошком у коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15264/01/02);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЕФМЕРИН (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/16125/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЕФМЕРИН (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 флакон з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/16125/01/02);

- **всіх серій** лікарського засобу **ФЛОРАЗІД (Ceftazidime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у коробці (реєстраційне посвідчення № UA/17125/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ФЛОРАЗІД (Ceftazidime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 флакон з порошком у коробці (реєстраційне посвідчення № UA/17125/01/02);

- **всіх серій** лікарського засобу **ФОРЦЕФТРИН (Cefuroxime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1,5 г; по 1 флакону в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/20497/01/02);

- **всіх серій** лікарського засобу **ФОРЦЕФТРИН (Cefuroxime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 750 мг; по 1 флакону в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/20497/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЦЕФЕПІМ (Cefepime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1000 мг; 1 флакон з порошком у коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15345/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЦЕФЕПІМ АНАНТА (Cefepime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 або 10 флаконів з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/16849/01/01);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЦЕФЕПІМ АНАНТА (Cefepime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 або 10 флаконів з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/16849/01/02);

- **всіх серій** лікарського засобу **ЦЕФОПЕРАЗОН АНАНТА (Cefoperazone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком у коробці;

- всіх серій лікарського засобу **ЦЕФОТАКСИМ АНАНТА (Cefotaxime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком у коробці;
- всіх серій лікарського засобу **ЦЕФОТАКСИМ АНАНТА (Cefotaxime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г, 1 флакон з порошком у коробці;
- всіх серій лікарського засобу **ЦЕФТАЗИДИМ АНАНТА (Ceftazidime)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком у коробці з картону (реєстраційне посвідчення № UA/15346/01/01);
- всіх серій лікарського засобу **ЦЕФТРИАКСОН АНАНТА (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г; 1 флакон з порошком в коробці, 20 флаконів з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/17157/01/01);
- всіх серій лікарського засобу **ЦЕФТРИАКСОН АНАНТА (Ceftriaxone)**, порошок для розчину для ін'єкцій по 2 г; 1 флакон з порошком в коробці, 10 флаконів з порошком в коробці (реєстраційне посвідчення № UA/17157/01/02);
- серій 33260502, 33260503, 33260504, 33260302, 33260203, 33260301, 33260501, 33260202, 33250902, 33250901, 33241101, 33241203, 33241201, 33241202, 33241102, 33241103, 33240801, 33240802, 33240601, 33240602, 3322113 лікарського засобу **ЦЕФОТРИН**, порошок для розчину для ін'єкцій по 1 г, 1 флакон з порошком в картонній коробці (реєстраційне посвідчення № UA/12006/01/01).

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарського засобу, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаних лікарських засобів, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом поміщення в карантин або повернення постачальнику/виробнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.

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»;

ТОВ «АНАНТА МЕДІКЕАР Україна».

Голова ліквідаційної комісії



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,
<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 роздрібної 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 ^{УВ} повідомлення від регуляторного органу Німеччини № DE_НН_01/I/2026/1 стосовно ^{Держлікслужба з лікарських засобів та контролю за наркотиками} виклику

М2 Держлікслужба

№336-001.001/002.0/17-26 від 24.07.2026

002.0



№752/02.12-26 від 24.07.2026

арк.1



з обігу серії АО261002 (серія «in bulk» - АО2609) лікарського засобу ПAKЛІТАКСЕЛ АМАКСА (Paclitaxel 300 mg / 50 ml), концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 50 мл у флаконі, виробництва АкВіда ГмбХ, Німеччина (реєстраційне посвідчення № UA/15145/01/01), у зв'язку з отриманням інформації щодо виявлення мікротріщин в скляних стінках у деяких флаконах.

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування серії **АО261002** (серія «in bulk» - **АО2609**) лікарського засобу **ПАКЛІТАКСЕЛ АМАКСА (Paclitaxel 300 mg/50 ml), концентрат для розчину для інфузій, 6 мг/мл; по 50 мл у флаконі, виробництва АкВіда ГмбХ, Німеччина (реєстраційне посвідчення № UA/15145/01/01).**

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження, перевірити наявність вказаної серії лікарського засобу, вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу в 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».

Представник Амакса Лтд, Велика Британія в Україні.

Голова ліквідаційної комісії

Тарас ПРОНІВ

