



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 № 157/ЯК**

Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області (далі – Служба) направляє розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо виявлення субстандартних, фальсифікованих та незареєстрованих лікарських засобів на підставі надходження міжнародного повідомлення за 06.08.2026.

При виявленні зразків лікарських засобів зазначених у даних розпорядчих документах необхідно вжити заходи, що зазначені в них та повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання даних розпоряджень.

Одночасно інформуємо, що з даними розпорядженнями можна ознайомитися на сайті Держліксслужби в розділі «*Розпорядження Держліксслужби*» 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.

**Начальник**

**Наталія АНДРІЄНКО**

Ольга ІСВЛЄВА 0532-56-20-07



UB  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№621-01.1/02.0/05.17-26 від 07.08.2026  
КЕП: Андрієнко Н. В. 07.08.2026 10:19  
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

| Дата документу | № документу              | Тип документу  | Тип невідповідності | № РП ЛЗ                      | Назва ЛЗ форма випуску                                                                                                                                               | Серія №                                       | Назва виробника, країна                                        | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Додаткова інформація |
|----------------|--------------------------|----------------|---------------------|------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|
| 06.08.2026     | 360-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Фальсифікований     | Tabcin poche® (фальсифікат)  | <b>TABCIN NOCHE</b> (paracetamol/ dextromethorphan hydrobromide /Doxylamine succinate/ Phenylephrine hydrochloride) 325.00 mg/10.00 mg/6.25 mg/5.00 mg, КАПСУЛИ № 12 | <b>всі серії з терміном придатності NOV27</b> | LIANYUNGA NG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай              | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 06.08.2026     | 360-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Фальсифікований     | Tabcin active (фальсифікат)  | <b>TABCIN ACTIVE®</b> (paracetamol/ dextromethorphan hydrobromide /Doxylamine succinate/ Phenylephrine hydrochloride), капсули № 12                                  | <b>M230717B (блістер), X25RXG (коробка)</b>   | з маркуванням виробника Berlimed, S.A., Іспанія                | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 06.08.2026     | 360-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | Flanax (фальсифікат)         | <b>FLANAX®</b> (Naproxen) 550 mg, таблетки № 30                                                                                                                      | <b>X2557P, X25CFZ</b>                         | з маркуванням виробника Bayer Bitterfeld Gmb, Німеччина        | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 06.08.2026     | 360-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | Desenfrinol D® (фальсифікат) | <b>DESENFRIOL D®</b> (Chlorphenamine/Phenylephrine/Paracetamol) 2 mg/5 mg/500 mg, таблетки № 30                                                                      | <b>X24EKN</b>                                 | з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.V., Мексика | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 06.08.2026     | 360-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | Alka Seltzer (фальсифікат)   | <b>ALKA SELTZER®</b> (Acetylsalicylic acid/Sodium bicarbonate/Citric acid) 0,324 g/1,976 g/1,000 g, таблетки № 100                                                   | <b>X25GUE</b>                                 | з маркуванням виробника Bayer de Mexico, S.A. de C.V., Мексика | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |
| 06.08.2026     | 359-001.001/00 2.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | UA/12754/01/01               | <b>ОМНІТРОП®/Omnitrope®</b> (Somatropin 5 mg/1.5mL), розчин для ін'єкцій, у картриджі; по 1 або 5 картриджів у картонній коробці                                     | <b>PR7350, PR7351</b>                         | Novartis Pharmaceutical Manufacturing GmbH, Австрія            | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику або знищення, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби. У разі знищення відходів препарату в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу |                      |

|            |                             |                   |                |                                                           |                                                                                                                             |           |                                                                |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |  |
|------------|-----------------------------|-------------------|----------------|-----------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|----------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| 06.08.2026 | 358-001.001/00<br>2.0/17-26 | пост.<br>заборона | Субстандартний | ENTECAVIR<br>MONOHYDRATE<br>(Intermediate)<br>(субстанд.) | всі серії ЛЗ ENTECAVIR<br>MONOHYDRATE<br>(Intermediate) , виробництва<br>LIANYUNGANG GUIKE<br>PHARMACEUTICAL CO.<br>LTD., - | всі серії | LIANYUNGA<br>NG GUIKE<br>PHARMACEU<br>TICAL CO.<br>LTD., Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу<br>шляхом повернення<br>постачальнику/виробнику або<br>знищення, про що повідомити<br>територіальний орган Держлікслужби.<br>У разі знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу Держлікслужби<br>копію акта про знищення відходів<br>лікарського засобу |  |
| 06.08.2026 | 358-001.001/00<br>2.0/17-26 | пост.<br>заборона | Субстандартний | CISATRACURIUM<br>BESILATE<br>(субстанд.)                  | всі серії ЛЗ<br>CISATRACURIUM<br>BESILATE, виробництва<br>LIANYUNGANG GUIKE<br>PHARMACEUTICAL CO.<br>LTD., -                | всі серії | LIANYUNGA<br>NG GUIKE<br>PHARMACEU<br>TICAL CO.<br>LTD., Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу<br>шляхом повернення<br>постачальнику/виробнику або<br>знищення, про що повідомити<br>територіальний орган Держлікслужби.<br>У разі знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу Держлікслужби<br>копію акта про знищення відходів<br>лікарського засобу |  |
| 06.08.2026 | 357-001.001/00<br>2.0/17-26 | пост.<br>заборона | Субстандартний | Oramin-F Soft Cap<br>(субстанд.)                          | <b>ORAMIN-F SOFT CAP</b> ,<br>М'які желатинові капсули, 30<br>капсул у коробці.                                             | 6AAA      | Daewon<br>Healthcare Ltd,<br>Республіка<br>Корея               | Вжити заходи щодо вилучення з обігу<br>шляхом повернення<br>постачальнику/виробнику або<br>знищення, про що повідомити<br>територіальний орган Держлікслужби.<br>У разі знищення відходів препарату в<br>двотижневий строк направити до<br>територіального органу Держлікслужби<br>копію акта про знищення відходів<br>лікарського засобу |  |