



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 № 166/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 19.08.2026.

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 3 арк.

**Начальник**

**Наталія АНДРІЄНКО**

Юлія ЛИЗЬ 0532-56-20-07



УВ  
Державна служба з лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Полтавській області  
№641-01.1/02.0/05.17-26 від 20.08.2026  
КЕП: Андрієнко Н. В. 20.08.2026 09:52  
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

| Дата документу | № документу             | Тип документу  | Тип невідповідності | № РП ЛЗ                          | Назва ЛЗ форма випуску                    | Серія №                                            | Назва виробника, країна                          | Вжити заходи                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Додаткова інформація                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
|----------------|-------------------------|----------------|---------------------|----------------------------------|-------------------------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 19.08.2026     | 384-001.001/002.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | latanoprost (субстанд.)          | <b>LATANOPROST</b> 125 mcg/2,5 ml, краплі | <b>3141125, 3151225, 3010126, 3020126, 3030126</b> | Zentiva k.s., Чехія                              | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>повернення постачальнику/виробнику у або знищення</b> , 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. |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 19.08.2026     | 384-001.001/002.0/17-26 | пост. заборона | Субстандартний      | SOFRADEX                         | <b>SOFRADEX</b> 40 mg/8 ml EEDRO BT1, -   | <b>2110426</b>                                     | Zentiva k.s., Чехія                              | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>повернення постачальнику/виробнику у або знищення</b> , 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. |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 19.08.2026     | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний      | Rosuvastatin Calcium (субстанд.) | <b>ROSUVASTATIN CALCIUM, АФІ</b>          | <b>всі серії</b>                                   | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD, Китай  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.                                                                                                                                                                     | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026     | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний      | Paricalcitol (субстанд.)         | <b>PARICALCITOL, АФІ</b>                  | <b>всі серії</b>                                   | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.                                                                                                                                                                     | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026     | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний      | Tandospirone Citrate             | <b>TANDOSPIRONE CITRATE, АФІ</b>          | <b>всі серії</b>                                   | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> ,                                                                                                                                                                                                                                                  | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів,                                                                                                                                                                                                                                        |

|            |                         |                |                |                                             |                                           |                  |                                                               |                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------|-------------------------|----------------|----------------|---------------------------------------------|-------------------------------------------|------------------|---------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                         |                |                | (субстанд.)                                 |                                           |                  | CAL CO. LTD.,<br>Китай                                        | про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування.                                                                          | виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів                                                                                                 |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Tadalafil<br>(субстанд.)                    | <b>TADALAFIL, АФІ</b>                     | <b>всі серії</b> | LIANYUNGANG<br>GUIKE<br>PHARMACEUTI<br>CAL CO. LTD,<br>Китай  | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів , виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Bilastine<br>(субстанд.)                    | <b>BILASTIN, АФІ</b>                      | <b>всі серії</b> | LIANYUNGANG<br>GUIKE<br>PHARMACEUTI<br>CAL CO. LTD.,<br>Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів , виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Fosaprepitant<br>Dimeglumine<br>(субстанд.) | <b>FOSAPREPITANT<br/>DIMEGLUMINE, АФІ</b> | <b>всі серії</b> | LIANYUNGANG<br>GUIKE<br>PHARMACEUTI<br>CAL CO. LTD.,<br>Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів , виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Polidocanol(субст<br>анд.)                  | <b>POLIDOCANOL, АФІ</b>                   | <b>всі серії</b> | LIANYUNGANG<br>GUIKE<br>PHARMACEUTI<br>CAL CO. LTD.,<br>Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів , виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Clemastine<br>Fumarate<br>(субстанд.)       | <b>CLEMASTINE<br/>FUMARATE, АФІ</b>       | <b>всі серії</b> | LIANYUNGANG<br>GUIKE<br>PHARMACEUTI<br>CAL CO. LTD.,<br>Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держлікслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів , виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держлікслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |

|            |                         |                |                |                                      |                                      |           |                                                         |                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|------------|-------------------------|----------------|----------------|--------------------------------------|--------------------------------------|-----------|---------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|            |                         |                |                |                                      |                                      |           |                                                         |                                                                                                                                                        | адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів                                                                                                                                                                                                               |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Paprazole Sodium (субстанд.)         | <b>ILAPRAZOLE SODIUM, АФІ</b>        | всі серії | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай        | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держліксслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Manganese Sulfate (субстанд.)        | <b>MANGANESE SULFATE, АФІ</b>        | всі серії | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай        | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держліксслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Selenious Acid (субстанд.)           | <b>SELENIOUS ACID, АФІ</b>           | всі серії | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай, Китай | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держліксслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |
| 19.08.2026 | 382-001.001/002.0/17-26 | тимч. заборона | Субстандартний | Cinacalcet Hydrochloride (субстанд.) | <b>CINACALCET HYDROCHLORIDE, АФІ</b> | всі серії | LIANYUNGANG GUIKE PHARMACEUTICAL CO. LTD., Китай        | Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом <b>поміщення в карантин</b> , про що повідомити територіальний орган Держліксслужби за місцем розташування. | Суб'єктам господарювання, які здійснюють виробництво та/або імпорт готових лікарських засобів, виготовлених з АФІ, зазначених у розпорядженні, в термін до 29.08.2026 надати до Держліксслужби (на електронну адресу dls@dls.gov.ua) вичерпну інформацію щодо найменувань, лікарських форм та номерів серій готових лікарських засобів |