



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 № 177/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 період з 26.08.2026 по 27.08.2026.

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 2 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Юлія ЛІЗЬ 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№680-01.1/02.0/05.17-26 від 28.08.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 28.08.2026 11:16
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Дата документу	№ документу	Тип документу	Тип невідповідності	№ РП ЛЗ	Назва ЛЗ форма випуску	Серія №	Назва виробника, країна	Вжити заходи	Додаткова інформація
27.08.2026	413-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Mounjaro (фальсифікат)	MOUNJARO (tirzepatide), асептичний парентеральний розчин малого об'єму	955010	ELI LILLY AND COMPANY, -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
27.08.2026	412-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Mounjaro (фальсифікат)	MOUNJARO (Tirzepatide), 15 mg/0.5 mL, розчин для ін'єкцій, флакон з одноразовою дозою	2032316	з маркуванням виробника BSP Pharmaceuticals S.p.A., Latina Scalo, Італія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
27.08.2026	412-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Mounjaro (фальсифікат)	MOUNJARO (Tirzepatide), 5 mg/0.5 mL, розчин для ін'єкцій, флакон з одноразовою дозою	2032307	BSP Pharmaceuticals S.p.A., Latina Scalo, Італія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
27.08.2026	411-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Keytruda (фальсифікат)	KEYTRUDA (Pembrolizumab) 25 mg/ml, 100 мл у флаконі	Z016478, Z016479	з маркуванням виробника Merck Sharp & Dohme B.V., -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
27.08.2026	409-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Trodelvy (фальсифікат)	TRODELVY (Sacituzumab govitecan), асептично оброблені парентеральні розчини малого об'єму	10008808	GILEAD SCIENCES INC (1800 WHEELER AVE., LA VERNE, Каліфорнія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
27.08.2026	408-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Фальсифікований	Dysport 500 U (фальсифікат)	DYSPO RТ® 500 U (Botulinum toxin type A), ліофілізований порошок	P22686	з маркуванням Ipsen Farmaceutica Ltda., -	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
26.08.2026	407-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	IVF-M HP 75IU (субстанд.)	IVF-M HP 75IU (HIGHLY PURIFIED HUMAN MENOPAUSAL GONADOTROPIN) ліофілізований порошок для розчину для ін'єкцій	HMG24706, HMG24707, HMG25701, HMG25702, HMG25704	LG CHEM, LTD., Корея	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
26.08.2026	406-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Teva-Pregabalin (субстанд.)	TEVA-PREGABALIN Capsules 150 mg (Pregabalin) капсули тверді по 150 мг	100070495, 100068913	Teva Canada Ltd, Канада	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	
26.08.2026	405-001.001/002.0/17-26	пост. заборона	Субстандартний	Warfant (субстанд.)	WARFANT 3 mg (WARFARIN SODIUM) таблетки № 100 у поліпропіленовому контейнері	25002	Famar Italia S.p.A., Італія	Вжити заходи щодо вилучення з обігу шляхом повернення постачальнику/виробнику 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.	