



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 № 66/ДР

З метою забезпечення контролю якості лікарських засобів на території Полтавської області в порядку інформування направляємо Вам **узагальнену інформацію Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо можливості реалізації лікарських засобів з незначними відхиленнями, що не можуть спричинити значної шкоди для здоров'я людини за 04.08.2026**

Враховуючи, що встановлені невідповідності вимогам, визначеним методами контролю якості (далі – МКЯ) лікарських засобів, відносяться до третього класу невідповідностей, що не можуть спричинити значної шкоди для здоров'я людини, згідно з п. 1.4.3 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, за наявності позитивних експертних висновків ДП «Центральна лабораторія з контролю якості лікарських засобів і медичної продукції» та Протоколу засідання робочої групи з питань обігу лікарських засобів, Держліксслужба вбачає за можливе їх реалізацію на території України за призначенням лікаря, за умови відповідності вимогам МКЯ з урахуванням відхилень зазначених в додатку.

Одночасно інформуємо, що з даною інформацією можна ознайомитися на сайті Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Полтавській області у розділі «**Повідомлення до СГД**» > «**[Повідомлення про ЛЗ, що знаходяться на державному контролі](#)**».

Додаток на 1 арк.

Начальник

Наталія АНДРІЄНКО

Ольга ІЄВЛЄВА, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№619-01.1/02.0/05.17-26 від 05.08.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 05.08.2026 09:40
3FAA9288358EC00304000000CB082000C248E800

Додаток

№ рішення	Дата рішення	№ РП	Назва ЛЗ	Форма випуску ЛЗ	Серія №	Назва виробника	Країна виробника	Опис відхилень від МКЯ з якими дозволено реалізацію ЛЗ
8155-1.1/2.1/17-26	04.08.2026	UA/10897/01/01	ТАЙЛОЛФЕН® ХОТ	порошок для орального розчину; по 20 г порошку в пакеті; по 6 пакетів у картонній упаковці	ЕЕНН005А	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.	Туреччина	Можлива реалізація лікарського засобу після перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
8151-1.1/2.1/17-26	04.08.2026	UA/17509/01/01	МЕНАКТРА® / MENACTRA® ВАКЦИНА МЕНІНГОКОКОВА ПОЛІСАХАРИДНА СЕРОГРУП А, С, Y ТА W-135 КОН'ЮГОВАНА ДИФТЕРІЙНИМ АНАТОКСИНОМ	розчин для ін'єкцій, по 1 дозі (0,5 мл) у флаконі, по 1 або по 5 флаконів у картонній коробці з маркуванням українською мовою; по 1 або по 5 флаконів у картонній коробці з маркуванням іноземною мовою та україномовним стикером на картонній коробці (стандартно-експортна упаковка); по 1 або по 5 флаконів в стандартно-експортній упаковці, яка міститься в картонній коробці з інструкцією для медичного застосування	U8628AA	Санофі Пастер Інк.	США	Можлива реалізація лікарського засобу з нанесенням на стандартно-експортній упаковці додаткового стикеру зі штрих-коду та додаванням інструкції.
8150-1.1/2.1/17-26	04.08.2026	UA/4406/01/02	ВЕНЛАКСОР®	таблетки по 75 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з картону	4300125	АТ "Гріндекс"	Латвія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам чинних нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки. Відносно затвердженого наказом МОЗ України від 19.03.2024 № 467 тексту маркування, на вторинній упаковці, невірно зазначено одиниці вимірювання у системі SI (замість «...75 mg ...; ...75 мг...» нанесено «...75 мг (mg) ...»).
8145-1.1/2.1/17-26	04.08.2026	UA/3419/02/02	МІЛДРОНАТ®	капсули тверді по 500 мг по 10 капсул у блістері; по 9 блістерів в пачці із картону	5201225	АТ "Гріндекс"	Латвія	Невідповідність вказаних серій лікарського засобу вимогам чинних нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки. Відносно затвердженого наказом МОЗ України від 19.03.2024 № 467 тексту маркування, на вторинній упаковці, замість затвердженого «Виробник: АТ «Гріндекс». АТ «Гріндекс». Вул, Крустпілс, 53, Рига, LV – 1057, Латвія.» нанесено «Виробник:АТ «Гріндекс». Вул, Крустпілс, 53, Рига, LV – 1057, Латвія.».
8145-1.1/2.1/17-26	04.08.2026	UA/3419/02/02	МІЛДРОНАТ®	капсули тверді по 500 мг по 10 капсул у блістері; по 6 блістерів в пачці із картону	5881225	АТ "Гріндекс"	Латвія	