



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 № 67/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 11.08.2026**

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

Наталія МОСКАЛЕНКО, 0532-56-20-07



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Полтавській області
№628-01.1/02.0/05.17-26 від 11.08.2026
КЕП: Андрієнко Н. В. 11.08.2026 16:24
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
8378-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/20317/01/01	ІНСІМ - 100	порошок для оральної суспензії 100 мг/5 мл, 1 флакон з порошком для приготування 100 мл суспензії; по 1 флакону з мірним стаканчиком у картонній упаковці	5308001	Сенс Лабораторіс Пвт. Лтд.	Індія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується маркування вторинної упаковки. Відносно затвердженого наказом МОЗ України від 15.01.2024 № 76 тексту маркування, на вторинній упаковці в інформації, що наноситься шрифтом Брайля, зазначено «... дляоральної ...» замість затвердженого «... для оральної...».
8376-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/17410/01/01	ЛАЗИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	E254586	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Можлива реалізація лікарського засобу після перепакування (заміна вторинної упаковки).
8375-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/17410/01/01	ЛАЗИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	E254587	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Можлива реалізація лікарського засобу після перепакування (заміна вторинної упаковки).
8374-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/17410/01/01	ЛАЗИН	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці	E254585	Гетеро Лабз Лімітед	Індія	Можлива реалізація лікарського засобу після перепакування (заміна вторинної упаковки).
8373-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/2083/02/01	НЕЙРОМІДИН®	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці з картону	371125	АТ «Олфа»	Латвія	Невідповідність вказаної серії лікарського засобу вимогам нормативних документів стосується інструкції для медичного застосування (далі – інструкція). Відносно затвердженого наказом МОЗ України від 21.08.2025 № 1326 тексту інструкції, у доданій до упаковки інструкції, у розділі «Упаковка» замість затвердженого «По 5 блістерів у картонній пачці» нанесено «По 5 блістерів у пачці з картону».
8371-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/9539/02/01	ТАЙГЕРОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 5 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	68069	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	Можлива реалізація лікарського засобу після перепакування (заміна інструкції для медичного застосування).
8371-1.1/2.1/17-26	11.08.2026	UA/9539/02/01	ТАЙГЕРОН®	таблетки, вкриті оболонкою, по 500 мг, по 10 таблеток у блістері; по 1 блістеру у картонній коробці	33858	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД	Індія	