



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КІРОВОГРАДСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, тел. (0522) 32-14-41
e-mail: dls.kr@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua> Код згідно з ЄДРПОУ 37059505

28.08.2026 № 398-01.1/02.0/05.12-26 (212) На № _____ від _____

Керівникам та Уповноваженим особам
аптечних та медичних закладів
Кіровоградської області

До уваги Уповноважених осіб!

Надаємо розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками щодо **заборони обігу лікарського засобу**.

За наявності, вказаних у розпорядженні лікарських засобів, **повідомити** Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області **про вжиті заходи** щодо виконання розпорядження.

Інформацію надавати на паперових носіях поштою, за адресою: **вул. Преображенська, 2, м. Кропивницький, 25006, з додатками:**

- а) **при вміщенні в карантин** додається копія прибуткової накладної;
- б) **при поверненні постачальнику** додаються: копія прибуткової накладної;
копія накладної на повернення.

в) **у випадку передачі відходів лікарського засобу на утилізацію або знищення, у двотижневий строк поінформувати** Державну службу з лікарських засобів та контролю за наркотиками у Кіровоградській області та надати копію прибуткової накладної.

При наступних поставках лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях, суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосування лікарських засобів, зазначених у розпорядженнях.

У випадку відсутності лікарських засобів, вказаних у розпорядженнях чи листах Держліксслужби, **відповіді в письмовому вигляді надавати не потрібно**.

Одночасно нагадуємо, що з розпорядженнями та листами Держліксслужби можна ознайомитися на офіційному вебсайті Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (<https://www.dls.gov.ua/>) в розділі **РОЗПОРЯДЖЕННЯ ДЕРЖЛІКСЛУЖБИ**.

Додатки:

1. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 27.08.2026 № 412-001.001/002.0/17-26 на 1 арк.;
2. Копія розпорядження Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками від 27.08.2026 № 413-001.001/002.0/17-26 на 1 арк..

Начальник служби

Лілія ПАНФІЛОВА

Остапенко Валентина 32 14 41



UB
Державна служба з лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Кіровоградській області
№398-01.1/02.0/05.12-26 від 28.08.2026
КЕП: Панфілова Л. В. 28.08.2026 10:28
0443212876405700040000000401500210000000



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держліксслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

№ _____ На № _____ від _____

**Керівникам суб'єктів
господарювання, які займаються
реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських
засобів**

**Керівникам територіальних
органів Держліксслужби**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 15, 17, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.2 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 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Туреччини щодо виявлення в обігу серії/й 2032307 фальсифікованих лікарських засобів з маркуванням виробника BSP Pharmaceuticals S.p.A., Latina Scalo, Італія.

UB Державна служба з
лікарських засобів та
контролю за
наркотиками у
Кіровоградській
області

М2 Держліксслужба
№412-001.001/002.0/17-26 від 27.08.2026



№877/02.12-26 від 28.08.2026

арк.1



З метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести загрозу життю та здоров'ю населення:

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування **фальсифікованих лікарських засобів**, з маркуванням виробника **BSP Pharmaceuticals S.p.A., Latina Scalo, Італія** (фото додаються):

- серії **2032307** лікарського засобу **MOUNJARO (Tirzepatide)**, **5 mg/0.5 ml, розчин для ін'єкцій, флакон з одноразовою дозою у пачці**;

- серії **2032316** лікарського засобу **MOUNJARO (Tirzepatide)**, **15 mg/0.5 ml, розчин для ін'єкцій, флакон з одноразовою дозою у пачці**.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження перевірити наявність вказаних серій лікарських засобів, вжити заходи щодо вилучення їх з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.

У разі знищення відходів зазначених серій лікарських засобів, в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарських засобів.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

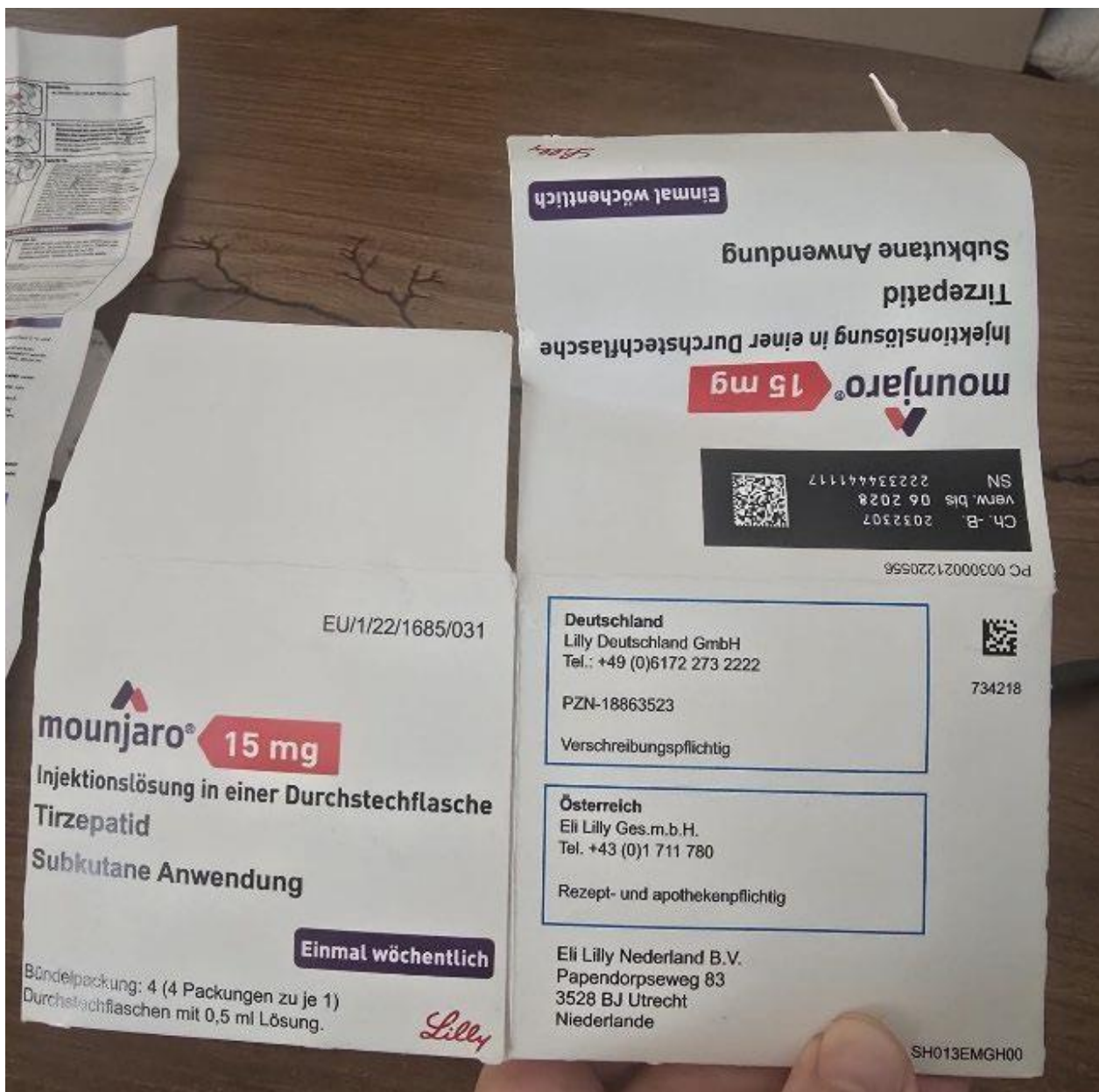
Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Голова ліквідаційної комісії

Тарас ПРОНІВ



EU/1/22/1685/031

mounjaro® 15 mg
Injektionslösung in einer Durchstechflasche
Tirzepatid
Subkutane Anwendung

Einmal wöchentlich

Bündelpackung: 4 (4 Packungen zu je 1)
Durchstechflaschen mit 0,5 ml Lösung.

Lilly

Einmal wöchentlich

Subkutane Anwendung
Tirzepatid
Injektionslösung in einer Durchstechflasche

mounjaro® 15 mg

Ch.-B. 2032307
verw. bis 06 2028
SN 222334441117

PC 003000212205568

Deutschland
Lilly Deutschland GmbH
Tel.: +49 (0)6172 273 2222

PZN-18863523

Verschreibungspflichtig

Österreich
Eli Lilly Ges.m.b.H.
Tel. +43 (0)1 711 780

Rezept- und apothekenpflichtig

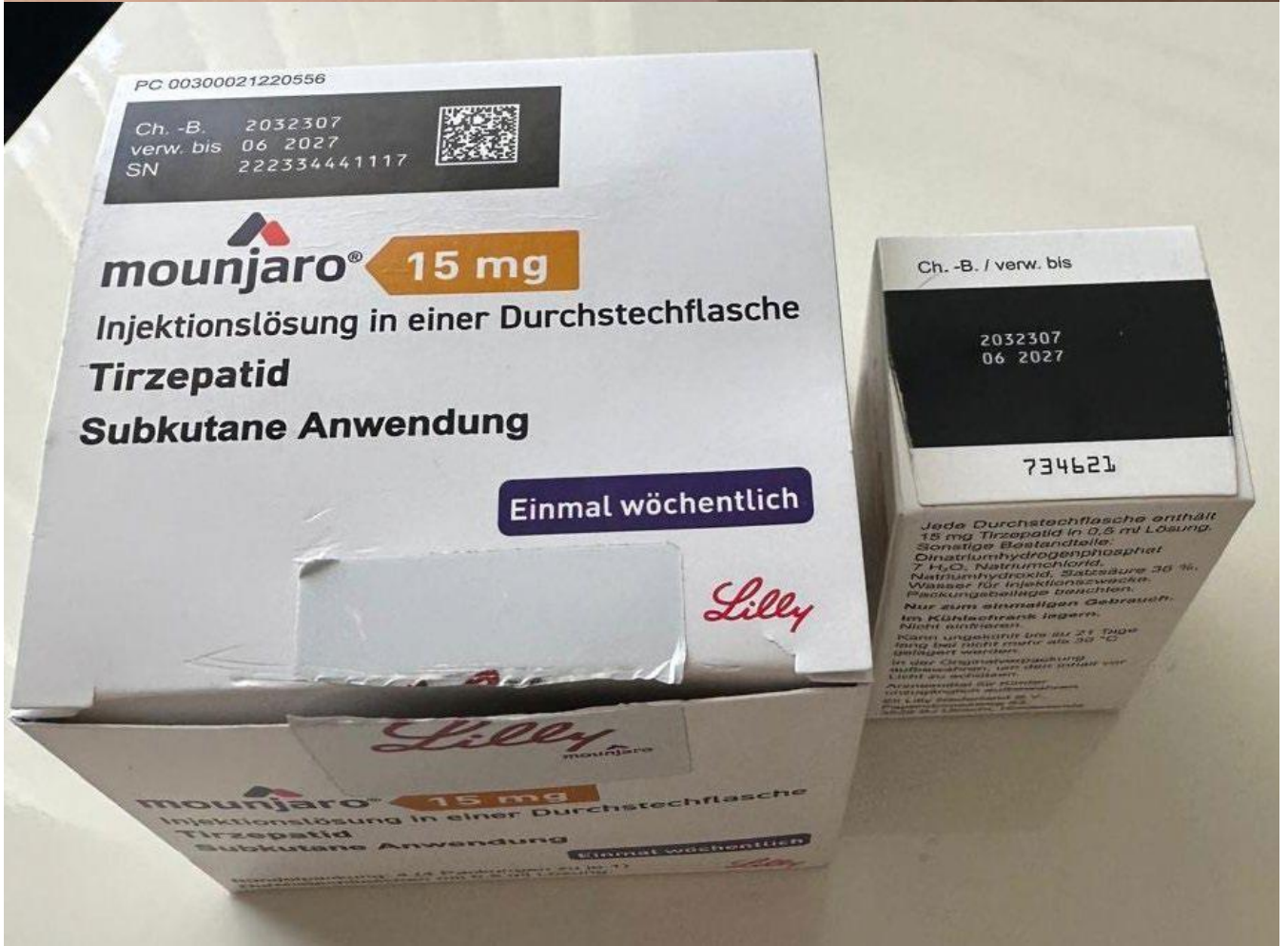
Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83
3528 BJ Utrecht
Niederlande

SH013EMGH00



734218





Deutschland

Lilly Deutschland GmbH
Tel.: +49 (0)6172 273 2222

PZN -18863523

Verschreibungspflichtig

Österreich

Eli Lilly Ges.m.b.H.
Tel. +43 (0)1 711 780

Rezept- und apothekenpflichtig

Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83
3528 BJ Utrecht
Niederlande

SH013EMGH00

734218



Ch.-B. 2032307
verw. bis 06 2027
SN 2223344117

PC 00300021220556



mounjaro® 15 mg
Injektionslösung in einer Durchstechflasche
Tirzepatid
Subkutane Anwendung
Einmal wöchentlich



EU/1/22/1685/031

 **mounjaro**[®] **5 mg**

Injektionslösung in einer Durchstechflasche

Tirzepatid

Subkutane Anwendung

Einmal wöchentlich

Bündelpackung: 4 (4 Packungen zu je 1)
Durchstechflaschen mit 0,5 ml Lösung.

Lilly

Ch. -B. 2032316
verw. bis 11 2027
SN 2223344411295



Injektionslösung in einer Durchstechflasche
Tirzepatid
Subkutane Anwendung

Einmal wöchentlich

Lilly

Lilly

Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83
3528 BJ Utrecht
Nederlande



734218

SH013EMGH00





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ
(Держлікслужба)**

проспект Берестейський, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

№ _____

На № _____ від _____

**Керівникам суб'єктів
господарювання, які займаються
реалізацією, зберіганням і
застосуванням лікарських
засобів**

**Керівникам територіальних
органів Держлікслужби**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

Відповідно до Конституції України, статей 15, 22, 55 Закону України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», статей 15, 17, 21 Закону України «Про лікарські засоби», Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, Порядку здійснення державного контролю якості лікарських засобів, що ввозяться в Україну, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 14.09.2005 № 902, пункту 3.2.2 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 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, Порядку контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 29.09.2014 № 677, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 26.11.2014 за № 1515/26292, Правил утилізації та знищення лікарських засобів, затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 24.04.2015 № 242, зареєстрованих Міністерством юстиції України від 18.05.2015 за № 550/26995, на підставі надходження міжнародного повідомлення від регуляторного органу Бразилії № BR/ Falsificação/450.1.0 щодо виявлення в обігу серії 955010 фальсифікованого лікарського засобу

М2 Держлікслужба
№413-001.001/002.0/17-26 від 27.08.2026

002 0



Державна служба з
лікарських засобів та
контролю за
наркотиками у
Кіровоградській
області

№878/02.12-26 від 28.08.2026

арк.1



MOUNJARO (tirzepatide) 5mg/ml, асептичний парентеральний розчин малого об'єму, з маркуванням виробника ELI LILLY AND COMPANY.

З метою активної протидії поширенню лікарських засобів, шляхи надходження та умови зберігання яких невідомі, визначити якість та безпечність яких неможливо, з огляду на те, що така продукція є небезпечною та може нести загрозу життю та здоров'ю населення:

ЗАБОРОНЯЮ реалізацію, зберігання та застосування серії 955010 фальсифікованого лікарського засобу MOUNJARO (tirzepatide) 5mg/ml, асептичний парентеральний розчин малого об'єму, з маркуванням виробника ELI LILLY AND COMPANY.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію, зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно, після одержання даного розпорядження перевірити наявність вказаної серії лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення її з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику, про що повідомити територіальний орган Держлікслужби.

У разі знищення відходів зазначеної серії лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби копію акта про знищення відходів лікарського засобу.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби на відповідній території.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії даного розпорядження направлені:

Міністерство охорони здоров'я України;

ДП «Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України».

Голова ліквідаційної комісії

Тарас ПРОНІВ

