



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
(Держліксслужба України)

проспект Перемоги, 120, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 450-12-66,
e-mail: diklz@diklz.gov.ua, <http://www.diklz.gov.ua> Код ЄДРПОУ 37769480

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів Держліксслужби
України**

Державна служба України з лікарських засобів повідомляє, що територіальними органами Держліксслужби України у період з 07.01.2013 по 10.03.2013 на території України були виявлені неякісні зразки лікарських засобів, які зазначено в таблиці:

2013

Повідомлення інспекціям							
Контролююча організація	Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	№ серії	Виробник	Країна виробника	Показник	Висновок
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	АБРОЛ®	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконах № 1	SAD2003	ТОВ "КУСУМ ФАРМ"	Україна	Об'єм вмісту флакону	Показник занижений.
Державна служба з лікарських засобів у Миколаївській області	АМБРОКСОЛ-ВШФА	сироп, 15 мг/5 мл по 100 мл у флаконі разом з дозуючою скляночкою в паці	241112	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	Містить завись у вигляді білих пластинок.



Державна служба з лікарських засобів у Волинській області	L-ЛІЗИНУ ЕСЦІНАТ®	розчин для ін'єкцій, 1 мг/мл по 5 мл в ампулах № 10	690911	АТ "Галичфарм"	Україна	Об'єм, що витається; Упаковка; Графічне оформлення упаковки	Об'єм у 3 ампулах з 7 перевірених менше 5мл; На ампулі кльце зламано білого кольору; - висота ампули коливається в межах від 63,7мм до 65,8мм; - текст інструкції для медичного застосування препарату розподілений в дві колонки; На етикетці - самоклеїчі відсутній водяний знак; - всі написи блідно-блакитного кольору; - на вторинній упаковці конгрев напису L-лізину есцинат слабкий; - на первинній та вторинній упаковках вказано термін придатності Х.13, а згідно АНД вказується дата закінчення терміну придатності, тобто повинно було б бути Х.13 (дата виробництва 27.09.11).
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій та Кіровоградській областях	АМІАКУ РОЗЧИН 10%	розчин для зовнішнього застосування, водний 10% по 40 мл у флаконах	300812, 401012, 421012, 451112, 501112, 521112, 531212, 561212, 601212	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад та умови зберігання) на етикетках трьох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.

Державна служба з лікарських засобів у Рівненській області	АМПІЦИЛІН-ЗДОРОВ'Я	таблетки по 250 мг № 24x1 у блістерах	671112	Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Упаковка	У чарунці відсутня одна таблетка.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	АНГІ СЕПТ ДР. ТАЙСС	таблетки для смоктання зі смаком вишні № 24 у блістерах	01.02.12	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Опис	1 таблетка розколота навпіл, 1 таблетка із 24 має великий скол.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	АРАЛІІ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	010311	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад препарату, умови зберігання) нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Рівненській області	АСКОРУТИН	таблетки № 10, у блістерах	231012	ТОВ "Агрофарм"	Україна	Маркування	Написи на первинну упаковку, окрім назви, нанесені шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005р., додаток 9 до п. 6.1 (3).
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	АСПАРКАМ	таблетки № 50 у блістерах	2741212	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме : назва країни виробника; сила дії/активність, назва та кількість в одиниці дози (об'єму, маси) всіх діючих речовин (компонентів); номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію).
Державна служба з лікарських засобів у Тернопільській області	АСПАРКАМ-ЗДОРОВ'Я	таблетки № 50 (50x1), у блістерах	201111	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	Таблетки мають неприємний сторонній запах; в одній таблетці відсутній фрагмент таблетки.

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг, № 100 у контейнерах	1481112	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Маркування	Номер серії, дата терміну придатності нанесені нечітко, нечитаємі.
Державна служба з лікарських засобів у Сумській області	АСПЕКАРД	таблетки по 100 мг № 100 у контейнерах	1431112, 1501112	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис; Маркування	На поверхні таблеток та всередині контейнера порошковий наліт. Краї таблеток зі сколами. Таблетки та вага медична гігроскопічна, якою заповнений вільний простір у контейнері, мають різкий запах оцтової кислоти; Цифри номера серії та терміну придатності нанесені криво. Через зображення серця на етикетці - самоклеїщі не проходить лінія кардіограми. Кольори малюнку серця та лінії кардіограми однакові, а згідно макету графічного зображення мають відрізнятися. Через всю етикетку над написами «Антиагрегаційний засіб», «Зберігати в недоступному для дітей місці» згідно макету графічного зображення повинна проходити чітка лінія жовтого кольору, але вона відсутня.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	АСПРОВІТ	таблетки шипучі по 500 мг № 12 у пеналах	21110	ТОВ Віталє-ХД	Естонія	Сертифікат якості	Контроль якості виробником проведено не в повному обсязі, заявленому в АНД (в сертифікаті якості відсутній результат за показником "Ідентифікація. Розчинність в теплій воді").
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	АСТРАЦИТРОН	порошок для приготування розчину для перорального застосування по 20 г у саше № 10	021211	ТОВ «АСТРАФАРМ»	Україна	Маркування	Номер серії та термін придатності зміщено вни.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 0,5 г № 10 у стрипах	1100912, 1121012	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме : назва країни виробника; номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській та Сумській областях	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	390912, 511012	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Опис	Таблетки мають сколи.
Державна служба з лікарських засобів у Херсонській області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 0,5 г № 10 у стрипах	1281012	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	При вилученні таблеток зі стрипу, 15 таблеток з 40 розкришилися.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	таблетки по 500 мг № 10 у блістерах	1191011	ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	На поверхні таблеток голчасті кристали; таблетки мають різкий запах оцтової кислоти.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	АЦЦ@ 100	таблетки шипучі по 100 мг № 20	BN2057	Гермес Фарма Гес.м.б.Х.	Австрія	Опис	20 таблеток із 20 зі сколами.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	БАЛІЗАМ "ВІГОР"	бальзам по 500 мл у пляшках	111212	ТОВ "Аветра"	Україна	Упаковка	На флаконі наявні сліди клею, етикетка надірвана, потерга, краї нещільно приклеєні.
Державна служба з лікарських засобів у Полтавській області	БАЛІЗАМ "ВІГОР"	бальзам по 500 мл у пляшках	10052012	ТОВ "Аветра"	Україна	Маркування	На 2 перевіреніх пляшках серія та термін придатності розмиті, нечіткі.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	БАЛІЗАМ "ХО"® ДЛІА ДОРΟΣΛΙΧ	рідина оральна по 100 мл у флаконах (з мірним стаканчиком) № 1	020411	Орієнтал Фармасьютикал Корпорейшн 5 ФІДОФАРМ	В'єтнам	Осад; Упаковка	Об'єм осад 5 мл; Кришка присохла до горловини флакону та знімається разом з контролем першого розкриття.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	БЕТИОЛ®	супозиторії ректальні № 5x2	60312	ЗАТ "Лекхім - Харків"	Україна	Упаковка	У чарунках разом із супозиторіями зафасовано їх частки; при вилученні супозиторіїв з чарунки, частина супозиторної маси залишається на чарунці.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	290912	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	Не герметичне упакування, на горлечках флаконів наявні білі кристали.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	БОРНА КИСЛОТА	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	40212	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування; Упаковка	Штамування серії та терміну придатності розмите; етикетки неохайні, брудні; Флакони забруднені препаратом: наявний білий наліт; об'єм вмісту 3 флаконів із 3 занижений: 18,0 мл; 18,0 мл; 19,0 мл.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 3 %	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 3 % по 20 мл у флаконах	050412	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Упаковка; Маркування	На горлечках та пластмасових кришках чотирьох перевірених флаконів наявні білі кристали; Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) на етикетках чотирьох перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській області	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 % по 20 мл у флаконах	091112	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Упаковка; Маркування	Інструкція не відповідає зміні від 23.03.2011р. №158; Графічне зображення етикетки препарату не відповідає графічному зображенню етикетки препарату, наведеного в АНД (в інформації про форму випуску зсув рядків).

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій та Дніпропетровській областях	ВАЗЕЛІНОВЕ МАСЛО	масло по 50 мл у флаконах без пачки	040311, 070712	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка; Маркування	Упаковка негерметична, флакони та етикетки загерметизовані, на горловині та під кришкою наявні сліди препарату; Склад препарату, умови зберігання, спосіб застосування, назва та адреса виробника на етикетці флаконів нанесені шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ВАЛЕРІАНА	таблетки, вкриті оболонкою, по 30 мг № 100	0621	Медика АТ	Болгарія	Опис	На поверхні таблеток вкраплення темного кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Запорізькій області	ВАЛЕРІАНИ ЕКСТРАКТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 0,02 г № 50 у флаконах	2400912	Відкрите акціонерне товариство "Борисовський завод медичних препаратів"	Республіка Білорусь	Відхилення від середньої маси	Маса 3 таблеток із 20 перевірених відхиляються від середньої маси більше ніж на 10 %.
Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській області	ВАЛЕРІАНИ НАСТОЙКА	настойка по 30 мл у флаконах	20611	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика"	Україна	Об'єм вмісту контейнера	Занижений.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській, Рівненській та Тернопільській областях	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	5451012, 5121012, 5351012	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	На таблетках наявні значні сколи.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області та м. Севастополі	ВАЛІДОЛ-ЛУГАЛ®	таблетки під'язикові по 60 мг № 10 у блістерах	2790712, 4641012, 4911012	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Упаковка	При видавлюванні таблетки з чарунки алюмінієва фольга відклеюється від полівінілхлоридної плівки та порушується герметичність інших чарунок.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ГЕПАРСИЛ	капсули по 70 мг № 120 (12x10) у блістерах	091012	ТОВ "Стиролбіофарм"	Україна	Опис	2 капсули із 20 перевірених потріскані, вміст капсул висипався в чарунки.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ГЕРОВІТАЛ ДР. ТАЙСС	розчин для перорального застосування по 200 мл у флаконах	02032	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Сертифікат якості виробника	У сертифікаті якості виробника виявлено значну кількість помилок (апелъсиниовий - апелъсиновий, рослини екстракти - рослини екстракти, вітаміни - вітаміни, тиамін - тиамін, нікотинамід - нікотинамід, відповідає - відповідає).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ГЕРОВІТАЛ ДР. ТАЙСС	розчин для перорального застосування по 500 мл у флаконах	02082	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Маркування; Сертифікат якості виробника	На етикетці первинної упаковки напис "Імпорт" розміщено вище рівня значка ®, згідно АНД - на рівні; на вторинній упаковці штамп номеру серії та терміну придатності нанесено зі зміщенням; У сертифікаті якості виробника виявлено значну кількість помилок (апелъсиниовий - апелъсиновий, рослини екстракти - рослини екстракти, вітаміни - вітаміни, тиамін - тиамін, нікотинамід - нікотинамід, відповідає - відповідає).
Державна служба з лікарських засобів у Херсонській області	ГЕРОВІТАЛ ДР. ТАЙСС	розчин для перорального застосування по 500 мл у флаконах	01072	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Маркування	Слово "Імпорт" розміщено вище знаку торгової марки, що суперечить наведеному в АНД.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ГІДРОПЕРИТ	таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування по 1,5 г № 6 у блістерах	140912	ПАТ "Дуганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженій наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме : назва країни виробника; номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію.

Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій та Чернігівській областях	ГІДРОПЕРИТ	таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування по 1,5 г № 6 у блістерах	120812, 171012	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	6 таблеток із 20 містять вкраплення чорного кольору; 2 таблетки зі сколами.
Державна служба з лікарських засобів у Запорізькій області	ГЛІБЕНКЛАМІД	таблетки по 5 мг № 30	10911	ЗАТ "Технолог"	Україна	Сертифікат якості	Назва форми власності виробника на сертифікаті якості (ПрАТ) не відповідає назві форми власності, заявленому в АНД (ЗАТ).
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ГЛІЦЕРИН	рідинка 85 % по 25 г у флаконах	241012	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання) на етикетках перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ДЕКСАМЕТАЗОН	таблетки по 0,5 мг № 50 (10x5) у блістерах	181012	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦІС"	Україна	Опис	Краї таблеток вищерблені; 6 таблеток із 20 містять чорні вкраплення.
Державна служба з лікарських засобів у Харківській області	ДЕНТІНОКС - ГЕЛЬ Н	гель для ясен по 10 г у тубу, вкладену у пачку	166	Дентінокс Гесельшафт фармасьютіше препарати Ленк та Шуппан	Німеччина	Сухий залишок	Завищений.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ДЕНТИНОКС-ГЕЛЬ Н	гель для ясен по 10 г у тубах	207	Дентінокс Гесельшафт фармасьютише препарати Ленк та Шуппан	Німеччина	Маркування	На бічній стороні первинної упаковки напис "Склад: ...3,4 мг" закінчується на рівні напису "...70%", згідно АНД - на рівні закінчення рядка "допоміжні речовини:..." . На первинній і вторинній упаковці деякі написи виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. дод.9, п.6.1(з); текст Інструкції для медичного застосування виконано шрифтом менше 8 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. дод.10, п.6.1(3).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ДЕПЛАТТ	таблетки, вкриті оболонкою, по 75 мг № 30	BD 221001	Торрент Фармасьютікалс Лтд	Індія	Опис; Маркування	Оболонка таблеток рожево-коричневого кольору; На первинній упаковці напис "...еквівалентно" закінчується в кінці верхнього жовтого квадрату, згідно АНД - посередині нижнього; напис складу таблеток розміщено нижче по відношенню до жовтої лінії; між написами "Вир-ліцензія" та "Виробник..." наявний великий міжрядковий проміжок, згідно АНД - відсутній. Розкрій вторинної упаковки не відповідає АНД (хлястики); написи "Вир-ліцензія, серія, дата виготовлення та вживати до:" зміщені по відношенню до написів у I-у стовпчику. Штамп дати виробництва та терміну придатності розміщено не біля відповідних написів.
Державна служба з лікарських засобів у Дніпропетровській області	ДІАЗОЛІН ДЛЯ ДІТЕЙ	гранули для оральної суспензії, 0,6 г/100 мл по 9 г у флаконах	30412	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС"	Україна	Маркування	Нижній клапан, вторинної упаковки, як зазначено в АНД, суцільний, вільно відкривається, тоді як на зразку - в складеному та заклясеному вигляді, відкривається тільки шляхом розривання.

Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ДОЛАР	таблетки № 100 (10x10) у блістерах	DR - 7059	Ларк Лабораторізіз Лтд	Індія	Опис	10 таблеток із 20 мають вищерблені краї; на білому боці таблеток вкраплення сірого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Вінницькій області	ДОЛАРЕН®	таблетки № 100 (10x10)	R-004	Наброс Фарма Пвт.	Індія	Опис; Стираність	4 таблетки із 40 мають вищерблені краї; Стираність 1,2%, після проведення випробування на всіх таблетках утворилися сколи.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській та Запорізькій областях	ДОЛАРЕН®	таблетки № 100 (10x10)	R-004, R-005	Наброс Фарма Пвт.	Індія	Однорідність маси	Деякі таблетки мають відхилення від середньої маси більше $\pm 5,0$ %.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській та Закарпатській областях	ДОЛАРЕН®	таблетки № 100 (10x10)	R-003, R-012, D-889, D-994	Наброс Фарма Пвт. Лтд.	Індія	Опис	Таблетки мають негладку поверхню (дрібні випуклості на білому боці); з вищербленими краями; мають значні плями на оранжевому боці наявні сірі вкраплення; на поверхні таблеток наявний порошковий наліт.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ЕВКАЛІПТА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах № 1	050212	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами: деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській та Херсонській областях	ЕКСТРАКТ ШАВЛІЇ З ВІТАМІНОМ С ДР. ТАЙСС	таблетки для смоктання № 24 (12x2) у блістерах	01.10.12; 02.07.12	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Опис	1 таблетка із 24 має сколи на поверхні, 24 таблетки із 24 мають на поверхні тріщини, в чарунках первинної упаковки присутні частки таблеточної маси, в 2 таблетках - фрагменти прилипи до чарунок блістера.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській області	ЕКСТРАКТ ШАВЛІЇ З ВІТАМІНОМ С ДР. ТАЙСС	таблетки для смоктання № 12 (12x1) у блістерах	02.05.12	Др. Тайсс Натурварен ГмбХ	Німеччина	Опис	Таблетки мають нерівні краї та сколи, всередині таблеток наявні чорні частки.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЕСПОЛ	мазь для зовнішнього застосування по 30 г у тубах	110811	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	Маркування: Сертифікат якості виробника	На упаковці номер серії нанесений на місці "придатний до"; Виявлено невідповідність даних, зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД: назву виробника в сертифікаті зазначено як ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", згідно АНД – БАТ.
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	ЕСПУМІЗАН®	капсули м'які по 40 мг № 25 (25x1) у блістерах	22603	виробництво м'яких капсул "in bulk" та контроль серій: Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина; кінцеве пакування: Менаріні - Фон Хейден ГмбХ, Німеччина; кінцеве пакування, контроль та випуск серії: БЕРЛІ	Німеччина	Маркування	Термін придатності, номер серії та дату виробництва зміщено вниз.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ КОРЕНЕВИЦІ З КОРЕНЯМИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	61112	ПАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад препарату, умови збергання, правила прийому) нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЕХІНАЦЕЇ ПУРПУРОВОЇ КОРЕНЕВИЦІ З КОРЕНЯМИ СВІЖИХ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	120912	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" Україна	Україна	Упаковка	На флаконах наявні сліди клею, етикетки приклеєні не щільно, краї етикеток відклеєні і мають не товарний вигляд.
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	ЄВРО ЦИТРАМОН	таблетки № (10x1)	101117	мібе ГмбХ Арцнайміттель	Німеччина	Опис; Маркування	6 таблеток із 20 перевірених мають надшерблені краї; В інструкції для медичного застосування, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація про номер та дату наказу МОЗ України про державну реєстрацію лікарського засобу.

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ЖЕНЬШЕНЮ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	10312, 20412, 70612, 80812	ПАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, правила вживання) на етикетках 3-х перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Діло. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЗЕЛЕНІНА КРАПЛІ	краплі по 25 мл у флаконах-крапельницях	51111	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", Україна; ТОВ "Тернофарм", Україна	Україна	Об'єм вмісту флакону; Упаковка; Маркування	Об'єм вмісту флакону занижений у 2 із 2 перевірених; Не забезпечена герметичність упаковки: 2 із 2 флаконів препарат пролився на етикетки та флакони; втрата товарного вигляду; На первинній упаковці назву та адресу виробника розтягнуто вздовж етикетки, що не відповідає АНД; На 2 із 2 флаконів склад та умови зберігання нечитабельні - розмиті розлитим препаратом.
Державна служба з лікарських засобів у Рівненській області	ІБУПРОФЕН	таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг № 10 у блістерах	0770812	ПрАТ "Технолог"	Україна	Маркування	Написи на первинну упаковку, окрім назви, нанесені шрифтом менше 7 пунктів Діло. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005р., додаток 9 до п. 6.1 (з).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ІМПАЗА	таблетки гомеопатичні № 20	6650911	ТОВ «НВФ «Матеріа Медика Холдинг»	Російська Федерація	Опис; Маркування	На таблетках та у чарунках наявний порошковий наліт; На первинній упаковці (блістері) прямокутники із зображенням квітки нанесено зі зміщенням вліво, згідно АНД - на початку букви "П" назви препарату. Номер серії та термін придатності нанесено на зворотній стороні блістера.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ІНГАЛІПТ- ЗДОРОВ'Я	спрей для інгаляцій по 30 мл у балонах № 1	1121012	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Маркування	На 1 із 3 перевірених балонів відсутня самоклеюча етикетка з номером серії та терміном придатності.

Державна служба з лікарських засобів у м. Києві	ЙОД	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5% по 20 мл у флаконах	180812	Приватне підприємство «Кілаф»	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Упаковка	Нижчий від зазначеного в АНД; Флакони заповнені рідиною невідомого походження.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	КАЛЕНДУЛИ МАЗЬ	мазь по 30 г у тубах	151212	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	Туби супроводжуються листками вкладишами з попереднім номером наказу реєстраційного посвідчення.
Державна служба з лікарських засобів у Дніпропетровській області	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	60812	ПАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Упаковка; Маркування	На 2 із 3 перевірених флаконах етикетки відклеюються; на 1 із 3 перевірених флаконів етикетка наклеєна нерівно, дещо зморщена; Умови зберігання на етикетках перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Дніпропетровській області	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	71012, 91112	ПАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Маркування	Умови зберігання на етикетках перевірених флаконів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	КАЛЕНДУЛИ НАСТОЙКА	настойка по 50 мл у флаконах	031012	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Маркування	Графічне оформлення етикетки не відповідає наведеному в АНД: Назва та адреса виробника, склад, назва препарату, умови зберігання та об'єм нанесені на етикетці зі зміщенням.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій, Кіровоградській, Закарпатській та Житомирській областях	КАМФОРНА ОЛІЯ	олія для зовнішнього застосування 10% по 30 мл у флаконах	420612, 560912, 271112, 781212, 010113	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад препарату, умови зберігання, способи застосування) нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.

Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	КАСАРК®	таблетки по 32 мг № 10х3 у блістерах в пачці	11112	БАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Опис	11 таблеток із 30 перевічених мають чорні вкраплення.
Державна служба з лікарських засобів у Запорізькій області	КОРВАЛЮЛ®	краплі для перорального застосування по 25 мл у флаконах № 1	40113	БАТ "Фармак"	Україна	Маркування	Назва форми власності виробника на первинній і вторинній упаковках не відповідає назві форми власності в серифікаті якості виробника, яка заявлена в зміні № 1 за наказом МОЗ від 12.10.2012 р № 791; дата виробництва лікарського засобу 01.2013 р.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській області	КРОПУ ПАХУЧОГО ПЛОДИ	плоди по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом	101112	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка; Маркування	Не забезпечена цілісність пакування, вміст просипається назовні; Номер серії на вторинній упаковці нанесений проти напису "Придатний до".
Державна служба з лікарських засобів у Полтавській області	ЛАМІНАРІІ СЛАНІ (МОРСЬКА КАПУСТА)	слані по 150 г у пачках з внутрішнім пакетом	21012	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Не забезпечена герметичність упаковки, лікарська рослинна сировина просипається.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ЛЕВОМІЦЕТИН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 0,25 % по 25 мл у флаконах	61212	ПАТ "Ліки Кіровоградщини"	Україна	Об'єм вмісту упаковки; Маркування	В 3 флаконах із 3 перевічених об'єм вмісту - занижений; На етикетці 1 флакону із 3 перевічених номер серії та термін придатності затертий; Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами: деякі дані (назва та адреса виробника; склад; форма випуску; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЛЕВОМИЦЕТИН	краплі очні 0,25 % по 10 мл у флаконах № 1	170612	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	Маркування	На вторинній упаковці відсутня сторона з маркуванням російською мовою, що вимагає АНД. На титульних сторонах написи назви, форми та об'єму препарату, маркування шрифтом Брайля та на хлястику назву й адресу виробника зображено зі зміщенням по відношенню до зеленої полоси; на бічних сторонах написи зображено зі зміщенням по відношенню до титульних сторін; Текст Інструкції для медичного застосування виконано шрифтом менше 8 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. дод.10, п.6.1(3).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЛІДОКАЇН-ЗДОРОВ'Я	розчин для ін'єкцій 2 % по 2 мл в ампулах № 10 в коробці	1220912	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Маркування	На вторинній упаковці склад препарату на українській та російській мовах виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(3).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЛІНКАС ПАСТИЛКИ	пастилки зі смаком м'яти № 16	2812099	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Опис; Упаковка; Маркування	3 24 перевірених пастилок: 5 пастилок зі сколами, на 2 пастилках наявні великі горби; У чарунках наявні краплі викристалізованих пастилок та частинки сколів; На вторинній упаковці нанесено "Показання для застосування", згідно АНД - "Показання".
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ЛІНКАС ПАСТИЛКИ	пастилки зі смаком апельсина № 16	2812035, 2812061	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Опис	В карамельній масі деяких пастилок містяться включення чорного кольору, пастилки зі сколами.
Державна служба з лікарських засобів у м. Києві	ЛІНКАС ПЛЮС ЕКСПЕКТОРАНТ	сироп по 120 мл у флаконах	4211012	Хербіон Пакистан Прайвет Лімітед	Пакистан	Об'єм вмісту флакону	Занижений.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 г у флаконах	080812	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маркування	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами: деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 г у флаконах	010113	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Упаковка; Маркування	Недостатня кількість інструкцій; Графічне зображення етикетки не відповідає графічному зображенню, наведеному в МКЯ ЛЗ (перерозподіл написів).
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ЛЮГОЛЯ РОЗЧИН	розчин по 25 г у флаконах	310912	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	На 2 флаконах із 3 перевірених етикетки приклеєні зі зморшками; Номер серії та термін придатності розмиті.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ЛЮГС	розчин для зовнішнього застосування 1 % по 20 мл у контейнерах	151211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	У вторинну упаковку (пачку) разом з контейнером та листком-вкладішем вкладено не передбачений АНД листочок розміром 3x10 "Предостережение при использовании"; На первинній та вторинній упаковці штамп номеру серії та терміну придатності нанесено фарбою, що розтирається; номер серії нанесено не біля відповідного напису.
Державна служба з лікарських засобів у Полтавській області	МЕНОВАЗИН	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий по 40 мл у флаконах скляних	201112	ПАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка	На шийках під кришечками двох з десяти перевірених флаконів наявний кристалічний наліт білого кольору.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	МЕТИЛУРАЦІЛ	таблетки по 0,5 г № 10, у стрипах	40812	ПАТ "Монфарм"	Україна	Опис; Маркування	Поверхня таблеток пориста, 5 таблеток із 20 зі сколами, 1 має надцерблення та чорне включення; На первинній упаковці (стрипі) номер серії нечитабельний; на вторинній упаковці штамп номеру серії та терміну придатності нанесено похило та зі зміщенням.
Державна служба з лікарських засобів у Херсонській області	МЕТИЛУРАЦІЛ	таблетки по 0,5 г № 10	21012	ПАТ "Монфарм"	Україна	Опис; Упаковка	3 таблетки із 20 з вицербленими краями; Текст опису таблеток в інструкції для медичного застосування препарату та в АНД не співпадає.
Державна служба з лікарських засобів у Херсонській області	МЕТИЛУРАЦІЛ	таблетки по 0,5 г № 10	31012	ПАТ "Монфарм"	Україна	Опис	5 таблеток із 20 з вицербленими краями.
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	МЕФЕНАМІНОВА КИСЛОТА	капсули по 500 мг № 20 (10x2) у блістерах	7104	Фламінго Фармасьютікалс Лтд.	Індія	Маркування	Номер серії, дата виготовлення та термін придатності нанесено нечітко та зміщено вверху.
Державна служба з лікарських засобів у Запорізькій області	МУКАЛТІН	таблетки по 50 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	791112	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦДС"	Україна	Опис	Забарвлення таблеток неоднорідне; деякі таблетки мають включення темно бурого кольору; 5 таблеток із 20 преревіrenних деформовані.
Державна служба з лікарських засобів у Сумській області	МУКАЛТІН	таблетки по 50 мг № 30 у банках	90113	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦДС"	Україна	Маркування	Маркування не відповідає вимогам ст.12 Закону України "Про лікарські засоби" - на етикетці первинної упаковки, за відсутності вторинної, не вказані особливі умови зберігання: - Зберігати при температурі від 8 до 15 0C.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ ЛИСТЯ	листя по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках	010113	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	В 3 упаковках із 3 перевіrenних лікарська рослинна сировина просипається.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельниках № 1	51212	ЗАТ «Ліки Кіровоградщини»	Україна	Маркування; Сертифікат виробника	Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами: деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання, спосіб застосування) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо); В сертифікаті якості виробника відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме: номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію; прізвище, посада та підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	М'ЯТИ ПЕРЦЕВОЇ НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельниках	121112	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика"; ТОВ "Тернофарм"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетки наклеєні зі зморшками; втратили товарний вигляд; На первинній упаковці (етикетці) напис та адреси виробника розтягнуто на всю довжину етикетки.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	НАТРИЮ ХЛОРИД	розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл у флаконах поліетиленових	2141212	ТОВ "Ніко"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетки на флакони наклеєно похило; Графічне оформлення етикеток не відповідає зміні від 22.06.2012р. Написи (крім назви препарату) на етикетці виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(з); Цифри номеру серії та терміну придатності нанесено нерівно, скачкоподібно.
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	НЕРВІПЛЕКС	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	233	Джейсон Фармасьютікалс Лтд.	Бангладеш	Об'єм, що витягається; Упаковка	Занижений; На ампулах наявні сліди препарату.

Державна служба з лікарських засобів у Рівненській області	НОВАЛГІН	таблетки № 6 у блістерах	110212	ТОВ "Стирлбіофарм"	Україна	Упаковка	У чарунці відсутня одна таблетка.
Державна служба з лікарських засобів у Дніпропетровській області	НОКСПРЕЙ - БЕБІ	спрей назальний 0,025 % по 15 мл у контейнерах № 1	090312	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна"	Україна	Маркування	Деякі написи на первинній упаковці (назва та адреса виробника, "серія", "використати до") виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	НООБУТ® ІС	таблетки по 0,25 г № 20	2280212	Товариство з додатковою відповідальністю "ІНТЕРХІМ"	Україна	Опис	На поверхні таблеток плями світло-оранжевого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	НОРФЛОКСАЦІН-ЛУГАЛ	таблетки, вкриті оболонкою, по 400 мг № 10	170512	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Маркування	Маркування терміну придатності на одній упаковці з двох перевірених не читається.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ОБЛІПІХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	1561112	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	Втрата товарного вигляду: на двох перевірених флаконах етикетка забруднена; На етикетках двох перевірених флаконів маркування номеру серії нанесено нечітко (не читабельне).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ОБЛІПІХИ ОЛІЯ	олія по 50 мл у флаконах	1591112	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	Не забезпечена герметичність упаковки: на шийці флаконів та під кришками наявні сліди препарату, етикетка залита; На етикетці штамп номеру серії та терміну придатності нанесено похило.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ОКСОЛІНОВА МАЗЬ	мазь 0,25% по 10 г у тубах	241112	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На вторинній упаковці термін придатності та номер серії препарату нанесено не біля відповідних написів: термін придатності - замість серії.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській області	ОЛІГОВІТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	12821	Галеніка а.д.	Сербія	Опис	1 таблетка із 30 мас скол, в чарунці наявні часточки препарату.

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій та Житомирській областях	ОЛГОВІТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30	28900	Галеніка а.д.	Сербія	Розпадання; Сертифікат якості	Із 18 таблеток не розпалося 8 таблеток; Контроль якості виробником проведено не в повному обсязі, заявлено в АНД (в сертифікаті якості відсутній результат за показником "Кількісне визначення метилпарагідроксibenзоату").
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ОЛГОВІТ	таблетки, вкриті оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	2889	Галеніка а.д.	Сербія	Сертифікат якості	Контроль якості виробником проведено не в повному обсязі, заявлено в АНД (в сертифікаті якості, що супроводжує лікарський засіб відсутній результат за показником "Кількісне визначення метилпарагідроксibenзоату").
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ОСТЕОАРТІЗІ	табсули, вкриті оболонкою, № 60 (15x4)	12082	Табко Пті Лтд,	Австралія	Опис	2 табсули із 20 розламані навпіл; на поверхні таблеток вкраплення сірого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Полтавській області	ПАПАЗОЛ-ЛХФЗ	таблетки №10	471012	ВАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Маркування	На 2 із 4 перевірених вторинних упаковок (картонних коробках) номер серії розмитий, нечіткий і нанесений нерівно.
Державна служба з лікарських засобів у Сумській області	ПАСТА ТЕЙМУРОВА	паста по 25 г у банках	290512	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", ТОВ "Тернофарм"	Україна	Опис	Маса неоднорідна, має тверді крупинки.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 40 мл у флаконах	2100812	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Опис	В 4 перевірених флаконах при відкриванні кришки пробка з хлопком виринається із флакону.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ПЕРЕКИС ВОДНЮ 3%	розчин для зовнішнього застосування 3 % по 100 мл	040312	ПАТ "Біолік"	Україна	Маркування	Штрих-код на етикетці (4820002120829) не відповідає штрих-коду, зазначеному в АНД (4820002120775).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	розчин для зовнішнього застосування, водний 3 % по 40 мл без пачки	561112	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Біола"	Україна	Маркування	Назву виробника та його адресу на етикетці флакону виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(з).

Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській та Рівненській областях	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	розчин для зовнішнього застосування, водний 3% по 40 мл у флаконах	501012, 511012	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Склад препарату, умови зберігання, назва та адреса виробника на етикетці препарату нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005р., додаток 9, п.6.1.(3).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ПЛАЗМОЛ	розчин для ін'єкцій по 1 мл в ампулах № 10	250812	ПрАТ "БІОФАРМА"	Україна	Маркування	На титульних сторонах вторинної упаковки назву препарату та виробника зображено зі зміщенням по відношенню до зображення сірої фігури та всіх написів, що знаходяться нижче; частину сірої фігури нанесено на фіолетову стрічку, згідно АНД - під неї; на бічних сторонах написи зображено зі зміщенням по відношенню до написів на титульних сторонах.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 30 мл у флаконах	10211	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетки на флаконі приклеєні похило; На етикетці флакону назву та адресу виробника зображено в 3 рядки, згідно АНД - в 4; зображення рослини, об'єму, назви препарату українською та латинською мовами, № серії не відповідає наведеному в АНД.
Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах-крапельницях	10312	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян"	Україна	Маркування	Графічне зображення етикетки препарату не відповідає графічному зображенню етикетки наведеному в АНД.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА	настойка по 25 мл у флаконах № 1	841112	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	Флакони супроводжуються листком-вкладішем з попереднім номером наказу реєстраційного посвідчення.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	РАУНАТИН-ЗДОРОВ'Я	таблетки, вкриті оболонкою, по 2 мг № 20 у контурних чарункових упаковках	240612	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"	Україна	Опис	3 20 перевірених таблеток: 1 таблетка неправильної форми з нерівномірно вкритою оболонкою.

Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	РЕММАКС-КВ	таблетки жувальні з м'ятним смаком №18 (6х3) у блистерах	10312	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Опис	На поверхні таблеток вкращення оранжевого та сірого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	РИЦИНОВА ОЛІЯ	олія по 30 г у флаконах	101112	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	У листку вкладиші на лікарський засіб відсутня дата останнього перегляду.
Державна служба з лікарських засобів в Івано-Франківській області	РОМАШКИ КВІТКИ	квітки по 40 г у пачці з внутрішнім пакетом;	170812	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маса вмісту упаковок; Упаковка	Занижена - у 1 із 2 перевірених упаковок; Не забезпечена герметичність 2 із 2 перевірених упаковок - сировина просипається.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	РОТОКАН	рідина по 55 мл у флаконах	030812	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів ІБОНХ НАН України"	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме : назва країни виробника; сила дії/активність, назва та кількість в одиниці дози (об'єму, маси) всіх діючих речовин (компонентів); номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; спеціальні умови зберігання (не вище + 15 С); заява про сертифікацію.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	РОТОКАН	екстракт рідкий по 55 мл, у флаконах № 1	521212	ВАТ "Лубнифарм"	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника, що супроводжує лікарський засіб, відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме: номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію; прізвище, посада та підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	РОТОКАН	рідинка по 55 мл у флаконах	041112	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів ІБОНХ НАН України"	Україна	Маркування	Графічне оформлення етикетки не відповідає наведеному в АНД: Назва та адреса виробника, склад, назва препарату, умови зберігання та об'єм нанесені на етикетці зі зміщенням; Штамп номеру серії нанесено нижче відповідного напису.
Державна служба з лікарських засобів у Херсонській області	САДІФІТ	збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом	30312	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка	Пачка нещільна, лікарська рослинна сировина просипається.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 5 % по 25 г у контейнерах	080612	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад та умови зберігання) на етикетці перевіреного контейнеру нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	010112	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маса вмісту упаковки, Маркування	Маса вмісту 1 контейнера із 2 перевірених занижена (24,844; 25,082); Не відповідає вимогам п. 5 дод. 9 до п. 6.1 (з) наказу МОЗУ від 26.08.2005 № 426 із змінами: деякі дані (назва та адреса виробника; склад; умови зберігання) на первинній упаковці нанесено шрифтом менше 7 п. Дідо.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	мазь 2 % по 25 г у контейнерах	010112	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування: Сертифікат якості виробника	Написи (крім назви препарату) на етикетці контейнера виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(3); штамп терміну придатності нанесено на напис "до:"; Виявлено невідповідність даних, зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД; назву виробника в сертифікаті зазначено як ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола", згідно АНД – ЗАТ.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	СЕПТЕФРИЛ	таблетки по 0,2 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	2381112	ПАТ «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»	Україна	Опис; Маркування	Із 20 перевірених таблеток: 6 таблеток з вищербленими краями на таблетках та чарунках наявний порошковий наліт; На 4 перевірених упаковках нечітко нанесено серія та термін придатності.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	СЕПТЕФРИЛ	таблетки по 0,2 мг № 10 у контурних безчарункових упаковках	2421112, 2511212	ЗАТ Науково-виробничий центр "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод"	Україна	Опис	3 20 перевірених таблеток: 6 мають вищерблені краї; на таблетках та чарунках наявний порошковий наліт таблетки мають чорні вкраплення.

Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	СЕПТОЛІ	розчин для зовнішнього застосування 96 % по 100 мл у флаконах	0410812	ТОВ "Нижнефарм"	Україна	Опис; Сертифікат якості	Рідина горить полум'ям з яскравою жовтою облямівкою; В сертифікаті якості виробника відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме: сила дії/активність, назва та кількість в одиниці об'єму для діючих речовин; дата закінчення терміну придатності; номер ліцензії дільниці з виробництва, пакування/маркування та контролю якості; заява про сертифікацію; прізвище, посада та підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СЕПТОЛЕТЕ® ЗІ СМАКОМ ЛИМОНА	пастилки по 1,2 мг № 18 (9x2) у блістерах	L67032	КРКА, д.д., Ново место	Словенія	Опис	Пастилки неоднорідного забарвлення; на поверхні пастилок вкраплення коричневого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СЕРМІОН®	таблетки, вкриті цукровою оболонкою, по 5 мг № 30 (15x2)	R002A	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	Опис	Оболонка таблеток неоднорідного забарвлення.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СЕРМІОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 30 (15x2)	R152B	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	Опис	5 таблеток із 30 з пошкодженою оболонкою.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СЕРМІОН®	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 30 мг № 30 (15x2)	T116B	Пфайзер Італія С.р.л.	Італія	Опис	Оболонка 4 таблеток із 30 по центру має заглиблення.
Державна служба з лікарських засобів у Тернопільській області	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	мазь 33,3 % по 25 г у контейнерах	091111	ПрАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Маркування	Деякі написи на етикетці виконані шрифтом менше 7 пунктів Дідо.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА	мазь 33 % по 20 г у банках	361111	ТОВ «Тернофарм»	Україна	Опис	На поверхні мазі наявні сторонні включення чорного кольору.

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	СКЛОВИДНЕ ТІЛО	розчин для ін'єкцій по 2 мл в ампулах № 10	130512	ПРАТ "Біофарма"	Україна	Маркування	Маркування номеру серії та терміну придатності на 4 ампулах із 30 не чітке (не читається).
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	030212	ПРАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад препарату, умови зберігання, правила прийому) нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України №426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п.6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	СОФОРИ ЯПОНСЬКОЇ НАСТОЙКА	настойка по 40 мл у флаконах	281111	ЗАТ Фармацевтична фабрика «Віола»	Україна	Опис	В наявності значний пластівчастий осад світло - бежевого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	СПАЗГО	таблетки № 100 (10x10) у блістерах	T044	Фламінго Фармасьютикалс Лтд.	Індія	Опис	3 20 перевірених таблеток: 7 таблеток містять чорні крапління, 2 з надцербленими краями.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	СПИРТ КАМФОРНИЙ	розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 % по 40 мл у флаконах скляних	10112	ПАТ "Фітофарм"	Україна	Упаковка; Маркування	На флаконах наявні залишки клею, етикетки наклеєні криво; Назву виробника та його адресу на етикетці флакону виконано шрифтом менше 7 пунктів Дідо, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(3).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	СПИРТ МУРАШИННИЙ	розчин нашірний по 50 мл у флаконах	171012	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка	На флаконах наявні залишки клею; етикетки наклеєні похило.
Державна служба з лікарських засобів у Дніпропетровській області	СТРЕПСІС® 3 МЕДОМ ТА ЛИМОНОМ	льодяники № 24 (12x2) у блістерах	AJ490	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешл Лімітед	Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії (коротка назва країни: Велика Британія)	Опис	3 24 перевірених льодяників: - 2 льодяники мають сколи; - у одного відсутній фрагмент; - одна чарунка з льодяником вміщує додатковий фрагмент.

Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	СТРЕПСІЛС® 3 МЕНТОЛОМ ТА ЕВКАЛІПТОМ	льодяники № 24 (12х2) у блістерах	AJ775	Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед	Велика Британія	Опис	На поверхні 20 льодяників із 20 перевірених білих наліт.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій та Кіровоградській областях	СТРЕПТОЦИДОВ А МАЗЬ 10 %	мазь 10% по 25 г у контейнерах	080812, 100912	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Маркування	Маркування тексту (склад, умови зберігання, спосіб застосування) на етикетках двох перевірених контейнерів нанесено шрифтом менше 7 пунктів Дідо. Підстава: наказ МОЗ України № 426 від 26.08.2005 р., додаток 9, п. 6.1.3.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	СУМІШ ДЛЯ ІНГАЛЯЦІЙ	розчин по 40 мл у флаконах	41012	ПАТ «Фітофарм»	Україна	Сертифікат якості	В сертифікаті якості виробника відсутня інформація згідно Настанови СТ-Н МОЗУ 42-4.4:2011 «Лікарські засоби. Міжнародні гармонізовані вимоги щодо сертифікації серії», затвердженої наказом МОЗ України від 03.10.2011 р. № 634, а саме : спеціальні умови зберігання, заява про сертифікацію.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ТЕМПАЛГІН®	таблетки, вкриті оболонкою, № 20	4210512	АТ "Софарма"	Болгарія	Упаковка	При звільненні таблеток із чарунок частина плівкової оболонки залишається на алюмінієвій фользі.
Державна служба з лікарських засобів у Житомирській області	ТРИГАН-Д	таблетки № 10х1	AM75E0 056	Кадила Фармасьютикалз Лтд.	Індія	Опис	6 таблеток із 20 перевірених містять чорні крапління.
Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській області	ТРОКСЕРУТИН	гель 20 мг/г по 35 г у тубах	221111	ПАТ "Хімфармзавод "Червона зірка"	Україна	Упаковка; Маркування	Інструкція препарату не відповідає зміні від 14.11.2011р.; Маркування первинної та вторинної упаковок препарату не відповідає маркуванню, наведеному в зміні від 14.11.2011р.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	УПСАРІН УПСА 3 ВІТАМІНОМ С	таблетки шипучі № 20 (10х2) у тубі у коробці	N1961, N2932	Брістол-Майерс Сквибб	Франція	Опис	Опис: краї таблеток вищерблені; 7 таблеток із 20 зі сколами.
Державна служба з лікарських засобів у Донецькій області	УРОХОЛУМ	краплі оральні по 40 мл у флаконах № 1	150912	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Маркування	На перевірених вторинних упаківці маркування номеру серії нанесено нечітко (нечитаєме).

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	УРОХОЛУМ	краплі оральні по 25 мл	221211	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика"	Україна	Упаковка; Маркування	Етикетку на флакон наклеєно зі зморшками; На первинній і вторинній упаковках написи (крім назви) виконано шрифтом менше 7 пунктів Діло, що не відповідає наказу МОЗ України № 426 від 26.08.2005р. додаток 9, п.6.1(з); на вторинній упаковці штамп номеру серії та термін придатності нанесено похило.
Державна служба з лікарських засобів в Одеській області	ФЕРВЕКС ДЛЯ ДІТЕЙ	порошок для приготування розчину для перорального застосування у пакетиках № 8	M9566	Брістол-Майєрс Сквібб	Франція	Опис	Неоднорідно забарвлений порошок (вміст 2 пакетиків із 20 за забарвленням відрізняється від вмісту інших 18 пакетиків: вміст одного пакетика біло-рожевого кольору, другого - бурувато-рожевого).
Державна служба з лікарських засобів у Кіровоградській області	ФТОРОКОРТ	мазь, 1 мг/1 г по 15 г у тубах	G29047A	ВАТ "Геден Ріхтер"	Угорщина	Упаковка; Маркування	Інструкція препарату затверджена відповідно вимог реєстраційного посвідчення UA/7093/01/01 від 30.05.2012р.наказ №403; Маркування первинної та вторинної упаковок не відповідає маркуванню, наведеному в АНД.
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ФУКОРЦИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 мл у флаконах	040612	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Упаковка; Маркування; Сертифікат якості виробника	Етикетки на флаконах наклеєні зі зморшками, забруднені препаратом; Графічне оформлення етикетки не відповідає наведеному в АНД: Назва та адреса виробника, склад, назва препарату, умови зберігання та об'єм нанесені на етикетці зі зміщенням; Виявлено невідповідність даних, зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД: у сертифікаті відсутній показник "Графічне оформлення упаковок".

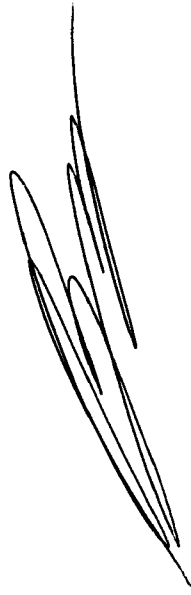
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ФУКОРЦИН	розчин для зовнішнього застосування по 25 мл у флаконах	051112	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України"	Україна	Маркування	Графічне зображення етикетки не відповідає графічному зображенню, наведеному в МКЯ ЛЗ (перерозподіл написів).
Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ХЛОРГЕКСИДИНУ БІПЛЮКОНАТ	розчин для зовнішнього застосування 0,05 % по 100 мл у флаконах	2291112	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика	Україна	Маркування	Напис "Зберігати в недоступному" розміщено напроти напису "Хлоргексидину біплюконату", згідно АНД - напроти напису "Склад", емблема виробника розміщено нижче, ніж в АНД; Штамп номеру серії та терміну придатності нанесено похило.
Державна служба з лікарських засобів у Чернівецькій області	ХЛОРОФИЛІПТ	таблетки по 12,5 мг № 20х1 у блістерах	31111	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦДС"	Україна	Опис	На поверхні 2 таблеток із 20 плями темно-зеленого кольору.
Державна служба з лікарських засобів у Харківській області	ЦЕФТРИАКСОН	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г у флаконах, 10 флаконів в пачці	510612	Корпорація "Артеріум", ВАТ "Київмедпрепарат"	Україна	Упаковка	В пачку вкладено інструкцію для медичного застосування препарату, затверджену попереднім наказом МОЗ України № 127 від 19.03.2007 р., в якій термін придатності та умови зберігання не відповідають діючим МКЯ ЛЗ, затвердженим наказом МОЗ України № 47 від 25.01.2012 р.
Державна служба з лікарських засобів у Чернігівській області	ЦИНКОВА МАЗЬ	мазь 10 % по 25 г у контейнерах	070412	ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"	Україна	Упаковка	У 3 контейнерах із 4 перевірених прокручується кришка, з одного контейнера знімається кришка без пошкодження контролю першого відкриття. Контейнери супроводжуються недостатньою кількістю інструкцій.

Державна служба з лікарських засобів у Закарпатській області	ШАВЛІ ЛІСТЯ	листя по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом	10113	ЗАТ "Ліктрави"	Україна	Упаковка; Сертифікат якості виробника	Не забезпечена герметичність упаковки, препарат висипається з первинної упаковки та частково з вторинної упаковки; Виявлено невідповідність даних, зазначених в сертифікаті якості виробника та АНД: назву виробника в сертифікаті зазначено як ПрАТ "Ліктрави", згідно АНД – ЗАТ.
Державна служба з лікарських засобів у Тернопільській області	ЮНІВІТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, № 30 (10x3) у блістерах	40411	ПАТ "Київський вітамінний завод"	Україна	Опис	Оболонка таблеток неоднорідного забарвлення, на поверхні таблеток наявні плями світло-оранжевого кольору.

Кримській Республіканській, обласним, Київській та Севастопольській міським територіальним органам Держлікслужби України довести вищезазначену інформацію до відома суб'єктів господарської діяльності.

Суб'єктам господарювання, при одержанні вищезазначеної інформації, діяти у відповідності до п. 5.2 "Правила зберігання та проведення контролю якості лікарських засобів у лікувально-профілактичних закладах", затверджених наказом МОЗ України від 16.12.2003 р. № 584 та п.п. 2.3.7., 3.3.7. "Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі", затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.2001 р. № 436, а саме: при виконанні візуального контролю, у разі виникнення сумніву щодо якості лікарських засобів, вповноважена особа відбирає зразки таких лікарських засобів та направляє їх до територіального органу Держлікслужби України для проходження лабораторних досліджень.

В.о. Голови



А.Д. Захараши



Солодрай О. І., тел. 450 99 06