

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового дослідження серії 70511 лікарського засобу ОФТАЛЬМОДЕК, краплі очні, 0,2 мг/мл по 5 мл у флаконах, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна за всіма показниками АНД (МКЯ) та у відповідності до Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20.12.08 № 1121, зі змінами, п.п. 3.4., 4.1.7., 4.1.8., 4.1.12. "Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом МОЗ України від 12.12.01 № 497, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 № 1091/6282, зі змінами, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу ОФТАЛЬМОДЕК, краплі очні, 0,2 мг/мл по 5 мл у флаконах, серії 70511, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 13705-16/07.3/17-11 від 29.07.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу ОФТАЛЬМОДЕК, краплі очні, 0,2 мг/мл по 5 мл у флаконах, серії 70511, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна, відкликається.

Копії направлені:

ДП «Державний експертний центр МОЗ України»;
ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараши

Шевченко О.В., тел. 450 99 06

Держлікинспекція МОЗ

№17173-03/07 3/17-11 від 04.10.2011

