



**ДЕРЖАВНА ІНСПЕКЦІЯ
З КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**

03115, м. Київ, проспект Перемоги, 120
телефон, факс 450-21-67, e-mail: diklz@diklz.gov.ua

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

ПРИПИС

У відповідності до ст. 15, ст. 21 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20.12.2008 р. за № 1121, із змінами, п. 3.1.5. "Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом МОЗ України від 12.12.01 за № 497 і зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 109176282 зі змінами, які затверджені наказом МОЗ від 08.07.04 за № 348, та на підставі повідомлення від представництва "Алкон Фармасьютікалс Лтд" в Україні, що серія 210139934-1 лікарського засобу АЛКАЇН®, краплі очні 0,5 % по 15 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер" № 1 з маркуванням виробника "Алкон-Куврьор", Бельгія, на заводі "Алкон-Куврьор", Бельгія, не вироблялася та на територію України не завозилися, **ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування фальсифікованого лікарського засобу АЛКАЇН®, краплі очні 0,5 % по 15 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер" № 1, серія 210139934-1 з маркуванням виробника, "Алкон-Куврьор", Бельгія.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, в десятиденний термін після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу АЛКАЇН®, краплі очні 0,5 % по 15 мл у флаконах-крапельницях "Дроп-Тейнер" № 1, серія 210139934-1 з маркуванням виробника, "Алкон-Куврьор", Бельгія.

При виявленні зразків цього лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом знищення.

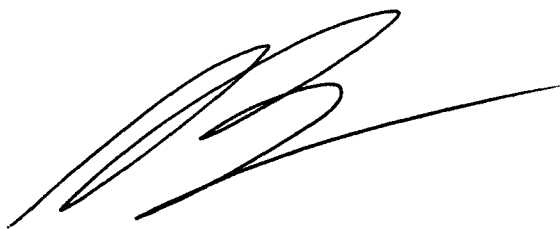
Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання припису. При наступних поставках лікарського засобу суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбанню та застосуванню лікарського засобу, наведеного в приписі.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні інспекції за місцем розташування.

Невиконання припису тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії припису направлені:
ДП "Державний фармакологічний центр" МОЗ України;
Представництво "Алкон Фармасьютікалс Лтд" в Україні.

Заступник Голови



А.Д. Захараш