

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового контролю серії 170710 лікарського засобу БІСАКОДИЛ, супозиторії ректальні по 0,01 г № 10 виробництва ЗАТ "Лекхім - Харків", Україна за всіма показниками АНД 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 із змінами, п.п. 3.4., 4.1.7., 4.1.8. „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 та доповненнями, затвердженими наказом МОЗ України від 08.07.04 № 348 і зареєстрованими в Міністерстві юстиції України від 23.07.04 № 917/9516, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу БІСАКОДИЛ, супозиторії ректальні по 0,01 г № 10 серії 170710 виробництва ЗАТ "Лекхім - Харків", Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 5345-03/07.3/17-11 від 18.03.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу БІСАКОДИЛ, супозиторії ректальні по 0,01 г № 10 серії 170710 виробництва ЗАТ "Лекхім - Харків", Україна, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ЗАТ "Лекхім - Харків", Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ**



А.Д. Захараши

Шевченко 450 99 06 м2 Держлікінспекція МОЗ
№10907-03/07.3/17-11 от 14.06.2011

