

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

**Керівникам територіальних органів  
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового аналізу якості зразків лікарського засобу **УРОЛЕСАН®**, рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях серії 680510 виробництва АТ "Галичфарм", Україна, а саме: проведення порівняльного аналізу зразків серії 680510 препарату із числа архівних контрольних зразків відділу контролю якості виробника, та зразків серії 680510 підозрілого щодо фальсифікації препарату, за 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 **УРОЛЕСАН®**, рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях серії 680510 виробництва АТ "Галичфарм", Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 19154-03/07.3/17-10 від 12.11.2010 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **УРОЛЕСАН®**, рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях серії 680510 виробництва АТ "Галичфарм", Україна, відкликається.

*Копії направлені:*

*ДП "Державний експертний центр МОЗ України";  
АТ "Галичфарм", Україна.*

**Голова комісії з проведення  
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**

**А.Д. Захараш**

Кацапчук 450 99 06

М2 Держлікинспекція МОЗ  
№10909-03/07.3/17-11 от 14.06.2011

