

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

Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ

На підставі позитивних результатів додаткового контролю серії 440510 лікарського засобу ХЛОРГЕКСИДИН, розчин для зовнішнього застосування 0,05 % у контейнерах полімерних по 100 мл виробництва ТОВ "Фармацевтична фабрика", Україна 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., 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 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 всіх серій лікарського засобу ХЛОРГЕКСИДИН, розчин для зовнішнього застосування 0,05 % у контейнерах полімерних по 100 мл виробництва ТОВ "Фармацевтична фабрика", Україна (реєстраційне посвідчення UA/5996/01/01).

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 795-03/07.3/17-11 від 17.01.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування всіх серій лікарського засобу ХЛОРГЕКСИДИН, розчин для зовнішнього застосування 0,05 % у контейнерах полімерних по 100 мл виробництва ТОВ "Фармацевтична фабрика", Україна, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна.

*В.о. Голови комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ*



О.М. Литвиненко

Шевченко 450 99 06
м2 Держлікинспекція МОЗ
№11042-15/07.3/17-11 от 16.06.2011

