

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового дослідження за показниками АНД та листа Держлікинспекції МОЗ від 16.06.2011 № 11041-15/07.3/17-11 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 лікарського засобу **ВІТРУМ® ПРЕНАТАЛ ФОРТЕ**, таблетки, вкриті оболонкою, у флаконах № 30 серії EN123 виробництва «Юніфарм, Інк.», Сполучені Штати Америки.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 6781-03/07.3/17-10 від 23.04.2010 р. про **ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ВІТРУМ® ПРЕНАТАЛ ФОРТЕ**, таблетки, вкриті оболонкою, у флаконах № 30 серії EN123 виробництва «Юніфарм, Інк.», Сполучені Штати Америки, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництво "Юніфарм, Інк", США в Україні;

ТОВ "БадМ", Україна.

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



О.М. Литвиненко

Шевченко 450 99 06м2 Держлікинспекція МОЗ

№11082-15/07.3/17-11 от 17.06.2011

