

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

Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ

На підставі позитивних результатів додаткових досліджень серії 10610 лікарського засобу **ЛЕВОМІЦЕТИН**, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 0,25 % по 25 мл у флаконах, виробництва **ТОВ "Фармацевтична фабрика"**, 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 зі 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, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу **ЛЕВОМІЦЕТИН**, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 0,25 % по 25 мл у флаконах, виробництва **ТОВ "Фармацевтична фабрика"**, Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 801-03/07.3/17-11 від 17.01.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування всіх серій лікарського засобу **ЛЕВОМІЦЕТИН**, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 0,25 % по 25 мл у флаконах, 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

М2 Держлікинспекція МОЗ
№11095-15/07.3/17-11 от 17.06.2011

Кевлич 450 99 06

