

**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 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., 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 **ГЛОДУ ПЛОДИ**, **плоди по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом серії 020310 виробництва ЗАТ «Фармацевтична фабрика «Віола», Україна.**

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 7784-03/07.3/17-11 від 21.04.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ГЛОДУ ПЛОДИ**, **плоди по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом серії 020310 виробництва ЗАТ «Фармацевтична фабрика «Віола», Україна,** відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ЗАТ "Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараши

Шевченко 450 99 06 м2 Держлікинспекція МОЗ

№11874-03/07.3/17-11 от 01.07.2011



