

**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 **НОВІГАН**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 10 (10 x 1) серії **A90745** виробництва «Д-р. Редді'с Лабораторіс Лтд», Індія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 10945-03/07.3/17-10 від 09.07.2010 р. про **ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **НОВІГАН**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою № 10 (10 x 1) серії **A90745** виробництва «Д-р. Редді'с Лабораторіс Лтд», Індія, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництво "Д-р. Редді'с Лабораторіс Лтд" в Україні.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараш

Шевченко 450 99 066 Держлікинспекція МОЗ

№11875-03/07.3/17-11 от 01.07.2011

