

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів лабораторної перевірки якості зразків лікарського засобу 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. 3.4. "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 **ВАЛЬПРОКОМ 500, таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії № 10х3, серії 421009** виробництва ТОВ "Фарма Старт", Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 6894-03/07.3/17-10 від 26.04.2010 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ВАЛЬПРОКОМ 500, таблетки, вкриті оболонкою, пролонгованої дії № 10х3, серії 421009, виробництва ТОВ "Фарма Старт", Україна, відкликається.**

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ТОВ "Фарма Старт", Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараши

Кевлич 450 99 08² Держлікинспекція МОЗ
№12099-03/07.3/17-11 от 05.07.2011

