

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції 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 зі 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 **ОТРИВІН**, краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах з кришкою-піпеткою, серії K02431A, виробництва "Новартіс Консьюмер Хелс С.А.", Швейцарія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 7764-03/07.3/17-11 від 20.04.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ОТРИВІН**, краплі назальні 0,05 % по 10 мл у флаконах з кришкою-піпеткою, серії K02431A, виробництва "Новартіс Консьюмер Хелс С.А.", Швейцарія, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництво "Новартіс Консьюмер Хелс С.А." в Україні.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ**



А.Д. Захараши

м2 Держлікінспекція МОЗ
№12261-03/07.3/17-11 от 06.07.2011

Кевлич 450 99 06

