

№ \_\_\_\_\_

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 **ТРИОМБРАСТ®**, розчин для ін'єкцій 76 % по 20 мл в ампулах № 5, серії 40311, виробництва ВАТ "Фармак", Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 9613-03/07.3/17-11 від 24.05.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ТРИОМБРАСТ®**, розчин для ін'єкцій 76 % по 20 мл в ампулах № 5, серії 40311, виробництва ВАТ "Фармак", Україна, відкликається.

*Копії направлені:*

*ДП "Державний експертний центр МОЗ України";  
ВАТ "Фармак", Україна.*

**Голова комісії  
з проведення реорганізації  
Держлікінспекції МОЗ**



**А.Д. Захараш**

Кевлич 450 99 06

м2 Держлікінспекція МОЗ  
№12262-03/07.3/17-11 от 06.07.2011

