

**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, листа ДП "Державний експертний центр МОЗ України" стосовно визначення побічної реакції серйозною передбаченою (тобто зазначеною у затвердженій МОЗ України Інструкції для медичного застосування лікарського засобу АУГМЕНТИН™, порошок для приготування 70 мл (200 мг/28,5 мг в 5 мл) суспензії у флаконах № 1, виробництва "СмітКляйн Бічем Фармасьютікалс", Великобританія), 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 із змінами, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу АУГМЕНТИН™, порошок для приготування 70 мл (200 мг/28,5 мг в 5 мл) суспензії у флаконах № 1, серії 430088, виробництва "СмітКляйн Бічем Фармасьютікалс", Великобританія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 6090-03/07.3/17-10 від 15.04.2010 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу АУГМЕНТИН™, порошок для приготування 70 мл (200 мг/28,5 мг в 5 мл) суспензії у флаконах № 1, серії 430088, виробництва "СмітКляйн Бічем Фармасьютікалс", Великобританія, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ТОВ "ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна", Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ**

м2 Держлікінспекція МОЗ
№12307-03/07.3/17-11 от 07.07.2011

А.Д. Захараш

Кевлич 450 99 06

