

**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 серії E058546 за показниками МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/2451/01/01 зі змінами, затвердженими наказом МОЗ України від 23.05.2011 № 305 щодо уточнення в методах контролю якості у розділі "Кількісне визначення. Вміст танінів", 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 **ЦИСТОН®**, таблетки № 100, серії E058546, виробництва Хімалая Драг Компані, Індія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 14548-03/07.3/17-10 від 07.09.2010 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **ЦИСТОН®**, таблетки № 100, серії E058546, виробництва Хімалая Драг Компані, Індія, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ТОВ "Трансатлантик Україна", Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ**

А.Д. Захараш

Кевлич 450 99 06

м2 Держлікінспекція МОЗ
№12309-03/07.3/17-11 от 07.07.2011

