

**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 **серій E050337, E050263, E058546** лікарського засобу **ЦИСТОН®**, **таблетки № 100, виробництва "Хімалая Драг Компані", Індія**, 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, виробництва "Хімалая Драг Компані", Індія**.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 7374-03/07.3/17-11 від 15.04.2011 про **ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування **всіх серій** лікарського засобу **ЦИСТОН®**, **таблетки № 100, 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

м2 Держлікінспекція МОЗ

№12310-03/07.3/17-11 от 07.07.2011

Кевлич 450 99 06

