

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

**Керівникам територіальних органів  
Держлікинспекції МОЗ**

### **ПРИПИС**

У відповідності до статей 9, 15, 20 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20.12.08 № 1121 із змінами, наказів Міністерства охорони здоров'я України від 30.10.01 № 436 "Про затвердження Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі" та від 12.12.01 № 497 "Про затвердження Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України" (із змінами), які зареєстровані в Міністерстві юстиції України 05.02.02 за № 107/6395 та 28.12.01 за № 1091/6282, відповідно, та на підставі факту закінчення дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу:

| Назва лікарського засобу | Формула, концентрація, кількість                                                          | Виробник                     | Країна |
|--------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------|--------|
| <b>АВРОРА ХОТ<br/>СП</b> | порошок для приготування<br>розчину для перорального<br>застосування по 5 г у пакетах №10 | Дж. Дункан Хелс<br>Пвт. Лтд. | Індія  |

**забороняю його реалізацію (торгівлю) та застосування.**

Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію (торгівлю), застосування лікарських засобів:

- перевірити наявність вищезазначеного препарату;

м2 Держлікинспекція МОЗ  
№12375-03/07.4/17-11 от 07.07.2011



- при виявленні вжити заходи по розміщенню в карантин і поверненню постачальнику для подальшої утилізації або знищення;

- повідомити Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про кількість лікарського засобу, поміщеного в карантин і вжиті заходи щодо утилізації або знищення.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні державні інспекції з контролю якості лікарських засобів.

Невиконання Припису тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Обіг лікарського засобу дозволяється лише за умови його перереєстрації в Україні та внесення до Державного реєстру лікарських засобів України.

*Голова комісії з проведення  
реорганізації Держлікинспекції МОЗ*



*А.Д. Захараши*