

**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 лікарських засобів:

ВІРАСЕПТ	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 250 мг № 270	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія; Рош Фарма СА, Іспанія по ліцензії Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія	Швейцарія /Іспанія/Швейцарія
ВІРАСЕПТ	порошок для перорального застосування по 144 г (50 мг/г) у флаконах	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд	Швейцарія

забороняю їх реалізацію (торгівлю) та застосування.

М2 Держлікинспекція МОЗ
№12503-03/07.4/17-11 от 12.07.2011



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

- перевірити наявність вищезазначених препаратів;
- 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. Захараш