

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції 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 ЕМСЕФ, порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, виробництва ЕМКЙОР ФАРМАСЬЮТИКАЛС ЛТД, Індія), 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 ЕМСЕФ, порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, серії LHA10011, виробництва "ЕМКЙОР ФАРМАСЬЮТИКАЛС ЛТД", Індія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 10247-03/07.3/17-11 від 02.06.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу ЕМСЕФ, порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг у флаконах № 1, серії LHA10011, виробництва "ЕМКЙОР ФАРМАСЬЮТИКАЛС ЛТД", Індія, відкликається.

Копії направлені:

*ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ТОВ "Абрил", Україна.*

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**

М2 Держлікинспекція МОЗ

№12535-03/07.3/17-11 от 12.07.2011

Керпш 450 99 04



А.Д. Захараш