

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів арбітражного контролю якості серії 010110 зазначеного нижче лікарського засобу за показником "Невидимі частки" 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 із змінами, п.п. 3.4. п. 4.1.7, п. 4.1.8 „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 та доповненнями, затвердженими наказом МОЗ України від 08.07.04 № 348 і зареєстрованими в Міністерстві юстиції України від 23.07.04 № 917/9516, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу **СИНУФОРТЕ®**, порошок ліофілізований для приготування розчину для інтраназального застосування по 0,05 г у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 серії 010110 виробництва ТОВ "Іверіафарма", Грузія.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 10398-03/07.3/17-11 від 03.06.2011р. про **ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **СИНУФОРТЕ®**, порошок ліофілізований для приготування розчину для інтраназального застосування по 0,05 г у флаконах № 1 у комплекті з розчинником по 5 мл в ампулах № 1 серії 010110 виробництва ТОВ "Іверіафарма", Грузія, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництву ТОВ "Іверіафарма", Грузія в Україні.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**

м2 Держлікинспекція МОЗ

№12598-03/07.4/17-11 от 12.07.2011

Солодрай 450 99 06



А.Д. Захараш