

№ _____

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі листа ДП «Державний експертний центр» МОЗ України, від 20.06.11 №1197/НМ, який підтверджує факт того, що наказом Міністерства охорони здоров'я України від 16.06.11 № 360 затверджені зміни до реєстраційних матеріалів на лікарській засіб Папаверину гідрохлорид, розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах №10, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна, а саме введення додаткового виробника субстанції 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., 4.1.7., 4.1.8., 4.1.12 "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 Папаверину гідрохлорид, розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах №10, **серій 220808, 30108**, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна.

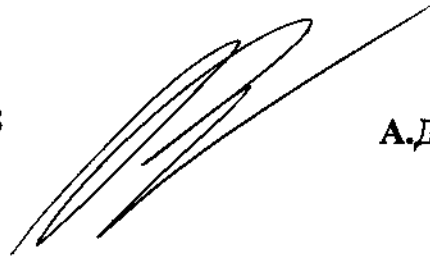
Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів від 08.10.2009 № 13252-03/07/17-09 про ЗАБОРОНУ реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу Папаверину гідрохлорид, розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 2 мл в ампулах №10, **серій 220808, 30108**, виробництва ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна, відкликається.

М2 Держлікинспекція МОЗ
№12903-03/07.4/17-11 от 18.07.2011



Копії направлені:
ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ТОВ «Дослідний завод «ГНЦЛС», Україна.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікіnsпекції МОЗ**



А.Д. Захараш

Янчинова 393-21-43