

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

ПРИПИС

У відповідності до ст. 15 Закону України "Про лікарські засоби", п. 3.1.5. "Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом МОЗ України від 12.12.01 за № 497, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 1091/6282, зі змінами, "Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі", затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.01 за № 436, зареєстрованої Міністерством юстиції України від 05.02.02 за № 107/6395, зі змінами, та у зв'язку з підозрою щодо фальсифікації, **ТИМЧАСОВО ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю) та застосування лікарського засобу **ФАРМАСЕПТ**, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 96 %, по 100 мл у флаконах, серії 050709, з маркуванням виробника **ПП "ВІВАТ"**, **АР Крим, Україна, ДП "Лохвицький спиртовий комбінат"**, **Полтавська обл., Україна**, до окремого рішення Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, який підозрілий щодо фальсифікації за ознаками:

"Оптична густина":

- в області від 270 нм до 340 нм оптична густина перевищує допустимі значення;

"Упаковка":

- алюмінієві кришки сірого кольору з червоними смугами (згідно АНД кришки червоного кольору);

"Маркування":

- на кришках присутнє гравіювання з літерою "Ф" (згідно АНД кришки з логотипом змії з чашею).

МЗ Держлікинспекція МОЗ

№15350-16/07.3/17-11 від 30.08.2011



Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу **ФАРМАСЕПТ, розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 96 %, по 100 мл у флаконах, серії 050709, з маркуванням виробника ПП "ВІВАТ", АР Крим, Україна, ДП "Лохвицький спиртовий комбінат", Полтавська обл., Україна.**

При виявленні зразків цього лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом **вміщення в карантин.**

Суб'єкту господарювання, при виявленні вказаного лікарського засобу, повідомити територіальну державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання припису. При наступних поставках лікарського засобу суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосуванню лікарського засобу, наведеного в приписі.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні державні інспекції за місцем розташування.

Невиконання припису тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії припису направлено:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ПП "ВІВАТ", м. Севастополь, АР Крим, Україна;

ДП "Лохвицький спиртовий комбінат", м. Червонозаводське, Лохвицький р-н, Полтавська обл., Україна.

**Заступник Голови комісії з проведення
реорганізації Держлікінспекції МОЗ**



С.А. Хондошко