

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції 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 виявлення факту реалізації незареєстрованого лікарського засобу **"Циклоферон®, розтвор для внутривенного и внутримышечного введения 125 мг/мл 5 ампул по 2 мл, производства ООО "Научно-технологическая фармацевтическая фирма «Полисан», Российская Федерация", з маркуванням на російській мові та номером реєстраційного посвідчення № 001049/03, забороняю реалізацію (торгівлю) та застосування лікарського засобу Циклоферон®, розтвор для внутривенного и внутримышечного введения 125 мг/мл 5 ампул по 2 мл, производства ООО "Научно-технологическая фармацевтическая фирма «Полисан», Российская Федерация, з маркуванням на російській мові та номером реєстраційного посвідчення № 001049/03.**

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання **припису** перевірити наявність вказаного лікарського засобу із вищезазначеною невідповідністю.



При виявленні зразків вказаного лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом знищення.

Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання припису. У разі знищення відходів лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіальної державної інспекції з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування копію акта про знищення відходів лікарського засобу. Суб'єктам господарювання невідкладно вжити заходів щодо запобігання придбанню, 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.

*Голова комісії з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ*



А. Л. Захараш