

На № _____ від _____

**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 (МКЯ) 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 **НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл у пляшках, серії 260111, виробництва ТОВ "НІКО", Україна.**

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 10770-03/07.4/17-11 від 10.06.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій 0,9 % по 200 мл у пляшках, серії 260111, виробництва ТОВ "НІКО", Україна, відкликається.**

Копії направлені:

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

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараш

м: Держлікинспекція МОЗ
№17174-03/07.3/17-11 від 04.10.2011

Кевлич Ю.В., 4509906

