

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового дослідження серії 103737A лікарського засобу СЕМПРЕКС™, капсули по 8 мг № 24 виробництва компанії «ГлаксоСмітКляйн С.А.Е.», Єгипет за показниками АНД (МКЯ), листа Держлікинспекції МОЗ від 10.08.2011 р. № 14327-03/07.3/17-11 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.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 СЕМПРЕКС™, капсули по 8 мг № 24, серії 103737A, виробництва компанії «ГлаксоСмітКляйн С.А.Е.», Єгипет.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 9999-03/07.3/17-11 від 31.05.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу СЕМПРЕКС™, капсули по 8 мг № 24, серії 103737A, виробництва компанії «ГлаксоСмітКляйн С.А.Е.», Єгипет, відкликається.

Копії направлені:

ДП «Державний експертний центр МОЗ України»;

ТОВ «ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалс Україна».

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараш

Шевченко О.В., тел. 450 99 06

Держлікинспекція МОЗ
№17226-03/07.3/17-11 від 05 10.2011

