

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

ПРИПИС

У відповідності до ст. 15, ст. 21 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 за № 1121, зі змінами, 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 і зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 1091/6282, зі змінами, та на підставі інформації від АТ "Галичфарм", Україна, що **серія 210310** лікарського засобу **УРОЛЕСАН®**, **рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях на АТ "Галичфарм", Україна, не виготовлялася, ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу **УРОЛЕСАН®**, **рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях, серії 210310, з маркуванням виробника АТ "Галичфарм", Україна.**

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу **УРОЛЕСАН®, рідина по 25 мл у флаконах-крапельницях, серії 210310, з маркуванням виробника АТ "Галичфарм", Україна**, і вжити заходи щодо його вилучення з обігу шляхом знищення.

Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити територіальну 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.

М2 Держлікинспекція МОЗ

№17249-03/07.3/17-11 від 06.10.2011



При наступних поставках лікарського засобу суб'єкт господарювання повинен 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.

Копії припису направлено:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

АТ "Галичфарм", Україна.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараш