

**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 АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 0,5 г № 10, серії 170110, виробництва ВАТ «Лубнифарм», Україна 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, пп. 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 АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 0,5 г № 10, серії 170110, виробництва ВАТ «Лубнифарм», Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 13574-16/07.4/17-11 від 28.07.2011 р. про ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 0,5 г № 10, серії 170110, виробництва ВАТ «Лубнифарм», Україна, відкликається.

Копії направлені:

ДП «Державний експертний центр МОЗ України»;

ВАТ «Лубнифарм», Україна

**Голова комісії з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараш

Люханова К.А., тел. 393 21 40
м2 Держлікинспекція МОЗ
№17286-03/07.4/17-11 від 06.10.2011

