

№ _____

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 20310 лікарського засобу ВІКАЛІН®, таблетки у блістерах № 10, виробництва ВАР "Київмедпрепарат", Україна, за показником "Мікробіологічна чистота. Відсутність *Staphylococcus aureus* в 1 г препарату. Відсутність *Pseudomonas aeruginosa* в 1 г препарату. Відсутність *Enterobacteriaceae* в 1 г препарату" 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, із 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 всіх серій лікарського засобу ВІКАЛІН®, таблетки у блістерах № 10, виробництва ВАР "Київмедпрепарат", Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 6396-03/07.3/17-11 від 04.04.2011 р. про ЗАБОРОНУ реалізації (торгівлі) та застосування всіх серій лікарського засобу ВІКАЛІН®, таблетки у блістерах № 10, виробництва ВАР "Київмедпрепарат", Україна, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ВАР "Київмедпрепарат", Україна.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараш



М2 Держлікинспекція МОЗ
№17551-03/07.3/17-11 від 11.10.2011

Таран 450 99 06

