

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних висновків перевірки ВАТ "Фармак" (акт про результати перевірки дотримання суб'єктом господарської діяльності вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів від 03.10.2011 року № 578-02) проведеної Державною інспекцією з контролю якості лікарських засобів в м. Києві, 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 КОРВАЛДИН®, краплі для перорального застосування по 50 мл у флаконах, серій 10211, 20211, виробництва ВАТ "Фармак", Україна.**

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ВАТ "Фармак", Україна.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараш



м2 Держлікинспекція МОЗ
Таран М. М., тел.450 99 00 00
№17564-03/07.3/17-11 від 12.10.2011

