

На № _____ від _____

**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 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, п. 3.4. "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 **АСПАРКАМ-ФАРМАК®**, розчин для ін'єкцій по 10 мл в ампулах, серії **520810**, виробництва **ВАТ "Фармак"**, Україна.

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 13932-03/07.3/17-11 від 03.08.2011 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу **АСПАРКАМ-ФАРМАК®**, розчин для ін'єкцій по 10 мл в ампулах, серії **520810**, виробництва **ВАТ "Фармак"**, Україна, відкликається.

Копії направлені:

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

*Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ*



А.Д. Захараши

М2 Держлікинспекція МОЗ
Кевлич Ю. В., тел. 459 56084
№ 13932-03/07.3/17-11 від 13.10.2011

