

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

ПРИПИС

На підставі встановлення факту невідповідності архівних зразків серії 731110 лікарського засобу АМІАК, розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах, виробництва ТОВ ДКП «Фармацевтична фабрика», Україна вимогам аналітичної нормативної документації до реєстраційного посвідчення № UA/3179/01/01 за показником «Сухий залишок» (Показник завищений) та 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, пп. 4.1.7., 4.1.8. «Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України», затвердженого наказом МОЗ України від 12.12.01 за № 497, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 1091/6282, зі змінами, «Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі», затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.01 за № 436, зареєстрованої Міністерством юстиції України від 05.02.02 за № 107/6395, зі змінами, **ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу АМІАК, розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах, серії 731110, виробництва ТОВ ДКП «Фармацевтична фабрика», Україна.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу АМІАК, розчин для зовнішнього застосування 10 % по 40 мл у флаконах, серії 731110, виробництва ТОВ ДКП «Фармацевтична фабрика», Україна.

м2 Держлікинспекція МОЗ
№17731-03/07.4/17-11 від 14.10.2011



