

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції МОЗ**

На підставі позитивних додаткових результатів аналізу серії 23910410 за показниками АНД, офіційного листа Представництва АС "Гріндекс" в Україні, що вказана серія є оригінальною, враховуючи лист Держлікінспекції МОЗ від 25.07.2011 року № 13336-16-2/07.3/17-11, 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. "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 та доповненнями, затвердженими наказом МОЗ України від 08.07.04 № 348 і зареєстрованими в Міністерстві юстиції України від 23.07.04 № 917/9516, дозволяю поновлення обігу лікарського засобу МІЛДРОНАТ, розчин для ін'єкцій, 0,5 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 10, серії 23910410, з маркуванням виробника "Хоецхст-Біотика спол. с.р.о.", Словацька Республіка.

Припис Держлікінспекції МОЗ № 7891-03/07.3/17-11 від 21.04.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування лікарського засобу МІЛДРОНАТ, розчин для ін'єкцій, 0,5 г/5 мл по 5 мл в ампулах № 10, серії 23910410, з маркуванням виробника "Хоецхст-Біотика спол. с.р.о.", Словацька Республіка, відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництво АС "Гріндекс" в Україні.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікінспекції МОЗ**

м2 Держлікінспекція МОЗ

№17789-03/07.3/17-11 від 17.08.2011

А.Д. Захараш

Таран 450 99 06

