

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікинспекції МОЗ**

На підставі позитивних додаткових результатів аналізу **серії 7680909** лікарського засобу **МІЛДРОНАТ®**, капсули по 500 мг № 60, виробництва АТ "Гріндекс", Латвія, за показниками АНД (МКЯ), офіційного листа від Представництва "АС "Гріндекс", в Україні, що серія 7680909 є оригінальною, та листа Держлікинспекції МОЗ від 25.07.2011 року № 13335-03/07.3/17-11, 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, 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 серії 7680909** лікарського засобу **МІЛДРОНАТ®**, капсули по 500 мг № 60, виробництва АТ "Гріндекс", Латвія.

Припис Держлікинспекції МОЗ № 8815-03/07.3/17-11 від 12.05.2011 року про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування **серії 7680909** лікарського засобу **МІЛДРОНАТ®**, капсули по 500 мг № 60, виробництва АТ "Гріндекс", Латвія, **відкликається.**

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Представництво "АС "Гріндекс", в Україні.

**Голова комісії з проведення
реорганізації Держлікинспекції МОЗ**

А.Д. Захараш

М2 Держлікинспекція МОЗ

№17792-03/07.3/17-11 від 17.10.2011



Таран М.М., тел. 450 99 06