



проспект Перемоги, 120, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 450-12-66, e-mail: diklz@diklz.gov.ua,
<http://www.diklz.gov.ua> Код ЄДРПОУ 37769480

На № _____ від _____

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікслужби України**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

У відповідності до статей 9, 15, 20 Закону України “Про лікарські засоби”, Положення про Державну службу України з лікарських засобів, затвердженого Указом Президента України від 08.04.2011 № 440 , наказів Міністерства охорони здоров’я України від 30.10.01 № 436 “Про затвердження Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі” та від 22.11.2011 за № 809 “Про затвердження Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України”, які зареєстровані в Міністерстві юстиції України 05.02.02 за № 107/6395 та 30.01.2012 за № 126/20439, відповідно, та на підставі виявлення факту реалізації незареєстрованих лікарських засобів:

Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	Виробник	Країна виробника
ТРИФАМОКС ІБЛ	порошок по 30 г для приготування 60 мл (125 мг/125 мг в 5 мл) суспензії для перорального застосування у флаконах № 1	Лабораторіос Баго С.А.	Аргентина
ТРИФАМОКС ІБЛ	порошок по 30 г для приготування 60 мл (250 мг/250 мг в 5 мл) суспензії для перорального застосування у флаконах № 1	Лабораторіос Баго С.А.	Аргентина



ТРИФАМОКС ІБЛ	порошок для приготування розчину для внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення по 500 мг/250 мг у флаконах № 1	Лабораторіос Баго С.А.	Аргентина
ТРИФАМОКС ІБЛ	порошок для приготування розчину для внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення по 1000 мг/500 мг у флаконах № 1	Лабораторіос Баго С.А.	Аргентина

забороняю їх реалізацію (торгівлю) та застосування.

Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію (торгівлю), застосування лікарських засобів **невідкладно**:

- перевірити наявність вищезазначеного препарату;
- при виявленні вжити заходи по розміщенню в карантин або поверненню постачальнику для подальшої утилізації або знищення;
- повідомити територіальний орган Держлікслужби України за місцем розташування про кількість лікарського засобу, поміщеного в карантин або вжиті заходи щодо утилізації або знищення.

Контроль за виконанням даного розпорядження здійснюють територіальні органи Держлікслужби України за місцем розташування.

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно з чинним законодавством України.

Обіг лікарського засобу дозволяється лише за умови його перереєстрації в Україні та внесення до Державного реєстру лікарських засобів України.

Заступник Голови



А.Д. Захараш