

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції МОЗ**

На підставі позитивних результатів додаткового дослідження серії 170710 лікарського засобу АНАЛЬГІН, розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10, виробництва ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна за всіма 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.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 всіх серій лікарського засобу АНАЛЬГІН, розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10, виробництва ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна (реєстраційне посвідчення UA/8802/01/01).

Припис Державної інспекції з контролю якості лікарських засобів МОЗ України № 8823-03/07.4/17-11 від 12.05.2011 р. про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування серії 170710 лікарського засобу АНАЛЬГІН, розчин для ін'єкцій, 500 мг/мл по 2 мл в ампулах № 10, виробництва ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", Україна, відкликається.

Копії направлені:

*Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікінспекції МОЗ*

А.Д. Захараш

м2 Держлікінспекція МОЗ

№17909-03/07.4/17-11 від 18.10.2011

Солодрай О. І., тел.450 99

