



На № ВД

**Керівникам територіальних органів
Держлікслужби України**

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 факту закінчення дії реєстраційного посвідчення лікарського засобу:

Долоксен	Долоксен (Долоксен) (Долоксен)	600 мг/туба	Індія
ДОЛОКСЕН	гель 1% по 30 г у тубах	Аджіо Фармас'ютікелс Лтд.	Індія

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 і 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