

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

Керівникам територіальних органів
Держлікслужби України

На підставі листа МОЗ України від 03.10.12 № 18.7218/15-03/13848, протоколу засідання Центральної групи оперативного реагування на несприятливі події після імунізації при застосуванні вакцин, анатоксинів та алергену туберкульозного у разі госпіталізації або летального випадку від 19.09.2012 стосовно висновку про відсутність причинно-наслідкових зв'язків між станом, який співпав за часом із проведеною вакцинацією та отриманим щепленням, наданого листом ДП «Державний експертний центр МОЗ України» від 21.09.2012 № 3769/2.4-4, та у відповідності до Положення про Державну службу України з лікарських засобів, затвердженого Указом Президента України від 08.04.2011 № 440, дозволяю поновлення обігу імунобіологічного лікарського засобу **Вакцина для профілактики гепатиту В рекомбінантна рідка, серії 311004/15, виробництва ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна.**

Розпорядження Державної служби України з лікарських засобів № 17610-1.2/2.1/17-12 від 20.08.2012 про **ТИМЧАСОВУ ЗАБОРОНУ** реалізації (торгівлі) та застосування імунобіологічного лікарського засобу **Вакцина для профілактики гепатиту В рекомбінантна рідка, серії 311004/15, виробництва ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна,** відкликається.

Копії направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ПАТ "ФАРМСТАНДАРТ-БІОЛІК", Україна.

Заступник Голови

А.Д. Захараши

М2 Державна служба України з лікарських засобів
№20845-1.3/2.0/17-12 від 04.10.2012

Кевлич Ю. В., *дел.*

