



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
(Держліксслужба України)**

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
Держліксслужби України**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

У відповідності до ст. 15, ст. 21 Закону України "Про лікарські засоби", Положення про Державну службу України з лікарських засобів, затвердженого Указом Президента України від 08.04.2011 № 440, п.п. 3.2., 3.2.2. "Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом МОЗ України від 22.11.2011 за № 809, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, та на підставі підтвердження ТОВ "Санофі-Авентіс Україна", факту фальсифікації лікарського засобу **НО-ШПА® ФОРТЕ**, таблетки по 80 мг № 20, серії 1V005, з маркуванням виробника **ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів А.Т., Угорщина, ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу **НО-ШПА® ФОРТЕ**, таблетки по 80 мг № 20, серії 1V005, з маркуванням виробника **ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів А.Т., Угорщина**, який має ознаки фальсифікації:

"Опис":

- таблетки мають темні вкраплення;

"Висота таблетки":

- занижений;

"Маркування":

- розмір та форма голограми не відповідає наведеній в АНД;

- на первинній упаковці напис "sanofi aventis" не чіткий.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання даного розпорядження перевірити наявність лікарського засобу **НО-ШПА® ФОРТЕ**, таблетки по 80 мг № 20, серії 1V005, з маркуванням виробника **ХІНОІН Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів А.Т., Угорщина**,



з вищезазначеними ознаками фальсифікації і вжити заходи щодо його вилучення з обігу шляхом знищення.

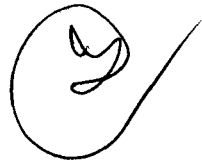
Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити територіальний орган Держлікслужби України за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання даного розпорядження. У разі знищення відходів лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіального органу Держлікслужби України за місцем розташування копію акта про знищення відходів лікарського засобу. При наступних поставках лікарського засобу суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбанню, реалізації та застосуванню лікарського засобу, наведеного в даному розпорядженні.

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

Невиконання даного розпорядження тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії даного розпорядження направлені:
ДП "Державний експертний центр МОЗ України";
ТОВ "Санофі-Авентіс Україна", Україна.

В.о. Голови



І.Б. Демченко