



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
(Держлікслужба 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
Держлікінспекції МОЗ**

ПРИПИС

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. 3.1.5. "Порядку заборони (зупинення) та вилучення з обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом МОЗ України від 12.12.01 за № 497 і зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 1091/6282, зі змінами, та на підставі підтвердження Дочірнім підприємством "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", Україна, факту фальсифікації лікарського засобу **ГЛОДУ НАСТОЙКА**, настойка по 100 мл у флаконах, серії 1011110, з маркуванням виробника Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", Україна, **ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу **ГЛОДУ НАСТОЙКА**, настойка по 100 мл у флаконах, серії 1011110, з маркуванням виробника Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", Україна, який має ознаку фальсифікації:

"Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на гіперозид":

- 0,0002 %, а згідно АНД – не менше 0,004 %;

"Маркування":

- напис "Tinctura Crategi" на етикетці нанесено жирним шрифтом;

- написи "серія" та "придатний до" розміщено один під другим;

"Упаковка":

- кришка К-20 має білий колір.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу **ГЛОДУ НАСТОЙКА**, настойка по 100 мл у флаконах, серії 1011110, з маркуванням виробника Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян",



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

Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити територіальну державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання припису. У разі знищення відходів лікарського засобу, в двотижневий строк направити до територіальної державної інспекції з контролю якості лікарських засобів за місцем розташування копію акта про знищення відходів лікарського засобу. При наступних поставках лікарського засобу суб'єкт господарювання повинен вжити заходів щодо запобігання придбання, реалізації та застосуванню лікарського засобу, наведеного в приписі.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні державні інспекції за місцем розташування.

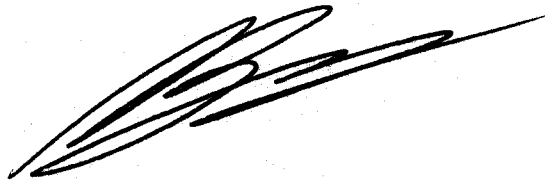
Невиконання припису тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії припису направлено:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян", ГП "Ян", Житомирська обл.,
Україна.

Заступник Голови



А.Д. Захараш