

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

**Керівникам територіальних органів
Держлікінспекції МОЗ**

ПРИПИС

На підставі встановлення факту невідповідності **архівних зразків серії 201010** лікарського засобу **ОБЛПІХОВІ СУПОЗИТОРІЇ, супозиторії ректальні по 0,3 г № 10** виробництва **ВАТ «Монфарм», Україна** вимогам аналітичної нормативної документації до реєстраційного посвідчення № UA/7588/01/01 препарату за показником «Ідентифікація. УФ-спектр» та у відповідності до ст. 15, ст. 21 Закону України „Про лікарські засоби”, Положення про Державну інспекцію з контролю якості лікарських засобів МОЗ України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 20.12.08 за № 1121 із змінами, п.п. 3.2., 3.2.3., 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 за № 497, зареєстрованого Міністерством юстиції України від 28.12.01 за № 1091/6282 зі змінами, які затверджені наказом МОЗ від 08.07.04 за № 348, і „Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі”, затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.01 за № 436, зареєстрованої Міністерством юстиції України від 05.02.02 за № 107/6395, **ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу **ОБЛПІХОВІ СУПОЗИТОРІЇ, супозиторії ректальні по 0,3 г № 10 серії 201010** виробництва **ВАТ «Монфарм», Україна**.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу **ОБЛПІХОВІ СУПОЗИТОРІЇ, супозиторії ректальні по 0,3 г № 10 серії 201010** виробництва **ВАТ «Монфарм», Україна**.

м2 Держлікінспекція МОЗ
№10179-03/07.3/17-11 от 01.06.2011



При виявленні зразків цього лікарського засобу вжити заходи щодо вилучення його з обігу шляхом знищення або повернення постачальнику (виробнику).

Суб'єкту господарювання, при наявності вказаного лікарського засобу, повідомити 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 придбанню, реалізації та застосуванню лікарського засобу, наведеного в приписі.

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

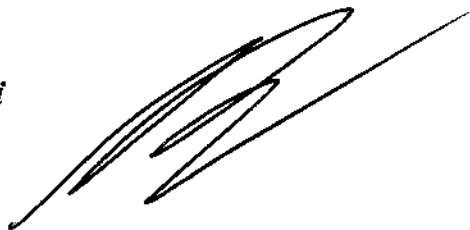
Невиконання припису тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії припису направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ВАТ "Монфарм", Україна.

**Голова комісії
з проведення реорганізації
Держлікинспекції МОЗ**



А.Д. Захараш

Шевченко 450 99 06

