



**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
Держлікслужби України**

РОЗПОРЯДЖЕННЯ

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 виявлення факту реалізації незареєстрованих лікарських засобів:

Назва лікарського засобу	Форма лікарського засобу	Виробник	Країна виробника
ВАБАДИН® 10 мг	таблетки, вкриті оболонкою, по 10 мг № 28	виробництво in bulk: Атлантик Фарма – Прод'юсез Фармасаутикас, С.А., Португалія; Інтас Фармасьютікалз Лімітед, Індія кінцеве пакування, контроль та випуск серії: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Португалія/ Індія/ Німеччина



ВАБАДИН® 20 мг	таблетки, вкриті оболонкою, по 20 мг № 28	виробництво in bulk: Атлантик Фарма – Прод'юсез Фармасаутикас, С.А., Португалія; Інтас Фармас'ютикалз Лімітед, Індія кінцеве пакування, контроль та випуск серії: Менаріні-Фон Хейден ГмбХ, Німеччина	Португалія/ Індія/ Німеччина
ВАБАДИН® 40 мг	таблетки, вкриті оболонкою, по 40 мг № 28	виробники повного циклу виробництва, виробництво in bulk, контроль та випуск серії: Хаба Фармасаутика С.А., Португалія; Лабораторіос Белмак С.А., Іспанія; виробники, що здійснюють кінцеве пакування, контроль та випуск серії: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ (МЕНАРІНІ	Португалія/ Іспанія/ Німеччина

забороняю їх реалізацію (торгівлю) та застосування.

Суб'єктам господарської діяльності, які здійснюють реалізацію (торгівлю), застосування лікарських засобів **невідкладно**:

- перевірити наявність вищезазначених препаратів;
- при виявленні вжити заходи по розміщенню в карантин або поверненню постачальнику, або заходи щодо утилізації/ знищення;
- повідомити територіальний орган Держлікслужби України за місцем розташування про кількість лікарського засобу, поміщеного в карантин, або повернутого постачальнику або утилізованого/ знищеного.

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