



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**

ПРИПИС

На підставі встановлення факту, що контроль якості лікарського засобу проведено виробником "China Jiangsu Medicines & Health Products Import & Export (Group) Corporation", Китай, не в повному обсязі до вимог АНД (МКЯ) реєстраційного посвідчення № UA/6968/01/01, а саме: перелік показників та допустимих меж, які наявні у сертифікаті аналізу виробника відрізняються від переліку показників та допустимих меж, наявних в аналітичній нормативній документації, та 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. 3.2.4. "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, "Інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною торгівлі", затвердженої наказом МОЗ України від 30.10.01 за № 436, зареєстрованої Міністерством юстиції України від 05.02.02 за № 107/6395, зі змінами, **ЗАБОРОНЯЮ** реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарського засобу **ДИМЕТИЛСУЛЬФОКСИД**, рідина або кристали (субстанція) у флаконах скляних або у бочках пластикових для виробництва нестерильних лікарських форм, серії **PJDM SO20100408**, виробництва "China Jiangsu Medicines & Health Products Import & Export (Group) Corporation", Китай.

Суб'єктам господарювання, які здійснюють реалізацію (торгівлю), зберігання та застосування лікарських засобів, невідкладно після одержання припису перевірити наявність лікарського засобу **ДИМЕТИЛСУЛЬФОКСИД**, рідина або кристали (субстанція) у флаконах скляних або у бочках пластикових для виробництва нестерильних лікарських форм, серії **PJDM SO20100408**,



виробництва "China Jiangsu Medicines & Health Products Import & Export (Group) Corporation", Китай.

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 територіальний орган Держлікслужби України за місцем розташування про вжиті заходи щодо виконання припису. 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 приписі.

Контроль за виконанням припису здійснюють територіальні органи Держлікслужби України за місцем розташування.

Невиконання припису тягне за собою відповідальність згідно чинного законодавства України.

Копії припису направлені:

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

ТОВ "Аптека-95 Фармацевтична фірма", Україна.

Заступник Голови



А.Д. Захараш