



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ**

(Держліксслужба)

проспект Перемоги, 120-А, м. Київ, 03115, тел/факс: (044) 422-55-77, e-mail: dls@dls.gov.ua,
<https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 40517815

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

**Керівникам територіальних органів
Держліксслужби**

На підставі позитивних результатів досліджень серій 211738051, 214638051, 222218051 лікарського засобу **НУТРИФЛЕКС ОМЕГА СПЕЦІАЛЬНИЙ**, емульсія для інфузій по 1250 мл, у мішку пластиковому трикамерному; по 1 мішку пластиковому трикамерному в захисному мішку; по 5 захисних мішків у картонній коробці, виробництва Б.Браун Мельзунген АГ Німеччина, проведених ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції" (сертифікат аналізу № 2725, № 0564, № 2179), враховуючи зміни до реєстраційного посвідчення, затверджені наказом Міністерства охорони здоров'я України від 30.09.2021 № 2220, та у відповідності до Положення про Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 12.08.2015 № 647, пунктів 3.3.1, 5.2. "Порядку встановлення заборони (тимчасової заборони) та поновлення обігу лікарських засобів на території України", затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.11.2011 за № 809 (зі змінами), зареєстрованого Міністерством юстиції України від 30.01.2012 за № 126/20439, дозволяю **поновлення обігу всіх серій лікарського засобу НУТРИФЛЕКС ОМЕГА СПЕЦІАЛЬНИЙ, емульсія для інфузій по 1250 мл, у мішку пластиковому трикамерному; по 1 мішку пластиковому трикамерному в захисному мішку; по 5 захисних мішків у картонній коробці, виробництва Б.Браун Мельзунген АГ Німеччина, Німеччина (реєстраційне посвідчення UA/13231/01/01), вироблених та випущених в обіг після 30.09.2021.**

Обіг інших серій лікарського засобу **НУТРИФЛЕКС ОМЕГА СПЕЦІАЛЬНИЙ**, емульсія для інфузій по 1250 мл, у мішку пластиковому трикамерному, по 1 мішку пластиковому трикамерному в захисному мішку, по 5 захисних мішків у картонній коробці виробництва Б.Браун Мельзунген АГ Німеччина, Німеччина, вироблених та випущених в обіг до 30.09.2021, **ЗАБОРОНЕНО** розпорядженням Держліксслужби від 31.10.2019 № 8090-001.1/002.0/17-19.

Копії направлені:

МОЗ України;

ДП "Державний експертний центр МОЗ України";

Компанія ТОВ "Б.Браун Медікал Україна".

Голова

М2 Держліксслужба

№226-001.1/002.0/17-23 від 10.01.2023

002.0



Роман ІСАЄНКО