



**BIOLIK**  
PHARMA SINCE 1898

**ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ  
ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ  
«БІОЛІК ФАРМА»**

(ТОВ «БІОЛІК ФАРМА»)

Україна, 61070, Харківська обл.,  
місто Харків, Помірки, будинок 70  
тел./факс: +38 (057) 704 87 34  
e-mail: office@biolik.com.ua  
www.biolik.com.ua  
код ЄДРПОУ 43415583

**LIMITED LIABILITY COMPANY  
«BIOLIK PHARMA»  
(«BIOLIK PHARMA» LLC)**

Ukraine, 61070, Kharkiv region,  
Kharkiv city, Pomirky, building 70  
tel./fax: +38 (057) 704 87 34  
e-mail: office@biolik.com.ua  
www.biolik.com.ua  
Registration number 43415583

Big 24.07.24 № 384/30

На № \_\_\_\_\_ від \_\_\_\_\_

Державна служба з лікарських  
засобів та контролю за наркотиками  
03115, м. Київ,  
пр. Берестейський, 120 А

### ***Щодо виявлених невідповідностей***

Виробник ТОВ «БІОЛІК ФАРМА», місто Харків висловлює свою повагу та повідомляє про виявлені нами невідповідності: **медичний виріб «АЛЬВІЛ спрей»: серія № 509001/24, розмір серії 551 уп.; серія № 509002/24, розмір серії 550 уп.; серія № 509003/24, розмір серії 552 уп.**

В Інструкції із застосування поряд із знаком відповідності технічним регламентам не зазначено ідентифікаційний номер органу з оцінки відповідності, відповідального за проведення процедур, при цьому на вторинному пакуванні (пачка з картону) дана інформація зазначена. На даний момент фахівці підприємства розробляють інструкцію, яка буде відповідати нормам ТР.

Просимо прийняти до уваги, що вищезазначена невідповідність має виключно технічний характер і жодним чином не несе ризиків та не призводить до негативних наслідків, що можуть вплинути на здоров'я або життя споживача (користувача) та жодним чином не впливають на якість та безпеку виробу.

Крім того повідомляємо, у зв'язку із тим, що на підприємстві на сьогодні є залишки інструкції із зазначеною вище невідповідністю (дата останнього перегляду: 16.05.2024), замовленої згідно плану виробництва на поточний рік, деякий час в обігу буде перебувати медичний виріб з цією інструкцією із застосування.

ТОВ «БІОЛІК ФАРМА» гарантує, що при виробництві наступних серій вищезазначеного медичного виробу дане позначення буде відповідати вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 02.10.2013.

**Заступник директора з якості**

Вик. Олена ЖЛУДЬКО  
Тел. (050) 400-55-63



**Олена ЖЛУДЬКО**