



ORDIN

mun. Chișinău

Nr. 80

30.07.2013

„Cu privire la rechemarea produsului *Lisigamma 10mg N100*”

În temeiul prevederilor art. 26 al Legii cu privire la medicamente Nr. 1409-XIII din 17.12.97 cu modificările și completările ulterioare, în baza pct. 8, lit. (g) a Hotărîrii Guvernului RM nr. 1252 din 01.12.2005 „Cu privire la aprobarea Regulamentului, structurii și efectivului-limită ale Agenției Medicamentului” și a necorespunderii marcării ambalajului secundar a produsului *Lisigamma 10mg N100 comp, seriile 12H155, 12I174*, producător Worwag Pharma GmbH & Co, Germania,

ORDON:

1. Sistarea distribuției și livrării medicamentului *Lisigamma 10mg N100 comp, seriile 12H155, 12I174* de către toate întreprinderile farmaceutice;
2. Retragerea urgentă din piața farmaceutică și recepția cantităților returnate a preparatului menționat de către depozitele farmaceutice: „Tetis Internațional Co” SRL și „Dita Est Farm” SRL.
3. Informarea Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale de către operatorii economici importatori, privind măsurile întreprinse referitor la produsul nominalizat (returnare către producător sau transmiterea spre nimicire conform actelor normative).
4. Prevederile prezentului ordin se va aduce în regim de urgență la cunoștință tuturor întreprinderilor farmaceutice și va fi plasat pe pagina Web al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale.

Controlul executării prevederilor prezentului ordin se atribuie Dnei Astra Coșcodan, șef interimar al Inspectoratului Farmaceutic și Dispozitivelor Medicale.

Director general

Alexandru COMAN