



Warszawa, dnia 27.09.2005r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-N/4630 - 33 / MSz /2005

**DECYZJA Nr 33/WC/2005
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO**

Na podstawie art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6.09.2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (jednolity tekst Dz. U. z 2004r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) oraz art. 104 ustawy z dnia 14.06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.)

wycofuję

z obrotu na terenie całego kraju następujący produkt leczniczy :

**NUTRIFLEX LIPID PLUS zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, 1875ml
nr serii : 4482A159
data ważności : 10.2006
podmiot odpowiedzialny : Braun Melsungen AG, Niemcy**

UZASADNIENIE

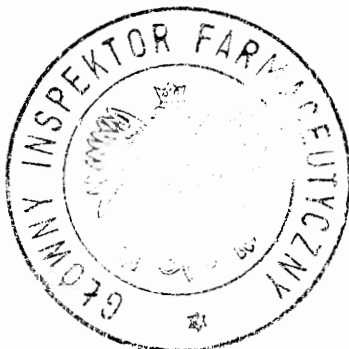
Główny Inspektor Farmaceutyczny wycofuje z obrotu na terenie całego kraju powyższą serię produktu leczniczego **NUTRIFLEX LIPID PLUS zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, 1875ml, podmiot odpowiedzialny : Braun Melsungen AG, Niemcy.**

Decyzja zostaje wydana w związku z Protokołem Badań Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego Nr NI-1680-05, w którym orzeczono iż badane opakowania w/w serii produktu leczniczego są niezgodne z wymaganiami specyfikacji dla opakowania bezpośredniego.

Mając na względzie powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

POUCZENIE

Zgodnie z art. 127 § 3 Kodeksu postępowania administracyjnego w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji, strona może wystąpić do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Dorota Dułiban

OTRZYMUJA:

1. Aesculap Chifa sp. z o. o., ul. Annopol 3, 03-236 Warszawa
2. WIF
3. ZOZy
4. a/a