



**GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, dnia 25.08.2005r.

GIF-N-N/4630 - 30 / MSz /2005

**DECYZJA Nr 30/WC/2005  
GLÓWNEGO 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 :

**LUCRIN ® DEPOT** mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań domięśniowych lub podskórnych 11,25 mg  
nr serii : 21189PE  
data ważności : 04.2007  
podmiot odpowiedzialny : **Abbott Laboratories S.A., Hiszpania**

**UZASADNIENIE**

Główny Inspektor Farmaceutyczny wycofuje z obrotu na terenie całego kraju powyższą serię produktu leczniczego **LUCRIN ® DEPOT** mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań domięśniowych lub podskórnych 11,25 mg, podmiot odpowiedzialny : **Abbott Laboratories S.A., Hiszpania**.

Decyzja zostaje wydana w związku z otrzymanym powiadomieniem od Abbott Laboratories Poland sp. z o.o., o podjęciu decyzji o dobrowolnym wycofaniu w/w serii preparatu ze względu iż nie odpowiada ona wymaganiom pozwolenia na dopuszczenie do obrotu w zakresie treści ulotki informacyjnej.

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  
z up. Zbigniew A. Niewójt

**OTRZYMUJA:**

1. **Abbott Laboratories Poland sp. z o.o., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa**
2. **WIF**
3. **Zoży**
4. **a/a**