



**GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**  
GIF-N-N/4630/..35.../2004

Warszawa, dnia 24.08.2004r.

**DECYZJA Nr 34/WC/2004  
GLÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO**

Na podstawie art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6.09.2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (tj. Dz. U. z 2004r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) oraz art. 104 ustawy z dnia 14. 06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (tj. Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071, z późn. zm.)

**wycofuję**

z obrotu na terenie całego kraju:

**MAGNEZ 120 mg**  
**tabletki musujące o smaku truskawkowym, tuba 10 tabl.**  
nr. serii: **0151203** data prod. : **17.12.2003 r.**  
wytwórca: **Bristol-Myers Squibb Kft, Budapeszt Węgry**  
Miejsce wytwarzania: **Chinoin Pharmaceutical Co. Ltd. Węgry**

**UZASADNIENIE:**

W wyniku badań wykonanych w ramach kontroli planowej, przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego, stwierdzono że w/w seria produktu nie odpowiada wymaganiom Normy Producenta PH-077/01/99 z dnia 3.06.1999 r. z powodu obniżonej zawartości magnezu.

Produkt leczniczy: **MAGNEZ 120 mg tabletki musujące o smaku truskawkowym** nr. serii: **0151203** data prod. : **17.12.2003 r.** wytwarzany przez **Bristol-Myers Squibb Kft, Budapeszt Węgry**, nie może być stosowany w lecznictwie.

W związku z powyższym Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak na wstępie.

**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. Złożenie wniosku nie wstrzymuje wykonania decyzji.



GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY

*Dorota Duliban*

**OTRZYMUJĄ:**

1. **Bristol-Myers Squibb Sp. z o.o. Al. Armii Ludowej 26, 00-609 Warszawa,**
2. **Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego, ul. Chełmska 30/34, 00-725 Warszawa**
3. **WIF- wszyscy**
4. **Departament Inspekcji ds. Wytwarzania GIF**