



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF- ZJP- 4340/44/P/SZ/07

Warszawa, dnia 29.10.2007 r.

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r.- *Kodeks postępowania administracyjnego* (tj. Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.),

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

w uzasadnieniu decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 85/D/2007 z dnia 29.10.2007 r. prostuje z urzędu zapis dotyczący rodzaju procedury, zastępując w drugim akapicie wyraz:

„wycofania”

wyrazem:

„wstrzymania”

Uzasadnienie

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością skorygowania treści decyzji Nr 85/D/2007 r. z dnia 29.10.2007 r., dotyczącej dopuszczenia do obrotu wskazanej w w/w decyzji serii produktu leczniczego TARSIME 750 mg, proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań domięśniowych i roztworu do wstrzykiwań dożylnych, podmiot odpowiedzialny: Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A., ul. Fleminga 2, 03-176 Warszawa.

Mając na uwadze oczywistą omyłkę, w zakresie rodzaju procedury Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Pouczenie

Na niniejsze postanowienie stronie przysługuje wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy do Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może wnieść w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego pisma.



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz
Zofia Ulz

OTRZYMUJĄ:

1. strona - Tarchomińskie Zakłady Farmaceutyczne POLFA S.A., ul. Fleminga 2, 03-176 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych;
3. Minister Zdrowia
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.