



Warszawa, dnia 12.12.2006 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
GIF-N-N – 4620 – 60/MM/2006

DECYZJA Nr 60/WS/2006

Na podstawie art. 121 ust. 2 ustawy z dnia 6.09.2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity z 2004r. : Dz. U. 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.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

wstrzymuje w obrocie na terenie całego kraju

produkt leczniczy o nazwie: HYDROCORTISON VALEANT 100 mg,

- nr serii: 0110906; data ważności: 09.2008;
- nr serii: 0040506; data ważności: 05.2008;

podmiot odpowiedzialny: ICN, Polfa Rzeszów, ul. Szucha 13/15, 00-580 Warszawa.

Decyzji nadaję rygor natychmiastowej wykonalności zgodnie z art. 121 ust. 4 ustawy z dnia 6.09.2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity z 2004r. : Dz. U. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.), w związku z art. 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

UZASADNIENIE:

Przedmiotowy produkt leczniczy został dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej przez Ministra Zdrowia w listopadzie 2006 r. na podstawie art. 4 ust. 8 ustawy z dnia 6 września 2001 r – *Prawo farmaceutyczne*, w związku z przejściową sytuacją braku na rynku produktów leczniczych, zawierających substancję czynną - hydrocortyzon, przeznaczonych do sporządzania wstrzyknieć.

Główny Inspektor Farmaceutyczny wstrzymuje w obrocie na terenie Rzeczypospolitej Polskiej powyżej wskazane serie produktu leczniczego o nazwie: *HYDROCORTISON VALEANT 100 mg, podmiot odpowiedzialny: ICN, Polfa Rzeszów, ul. Szucha 13/15, 00-580 Warszawa.*, w związku z decyzją Nr 1/WS/2006 z dnia 12.12.2006 r. Podlaskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego wstrzymującą w obrocie w/w serie przedmiotowego produktu leczniczego na obszarze województwa podlaskiego, w związku z podejrzeniem, iż przedmiotowe serie produktu leczniczego nie spełniają wymagań jakościowych, z uwagi na zaobserwowaną, bezpośrednio po sporządzeniu do podania leku, obecność zanieczyszczeń mechanicznych w kilku fiolkach pochodzących z w/w serii..

Mając powyższe na uwadze, w/w serie nie mogą być przedmiotem obrotu oraz nie mogą być stosowane w lecznictwie do czasu wykonania badań jakościowych oraz wyjaśnienia wątpliwości dotyczących bezpieczeństwa ich stosowania.

Strona po otrzymaniu powyższej decyzji, zobowiązana jest do natychmiastowego podjęcia działań określonych w przepisach Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 22 listopada 2002 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 204, poz. 1729).

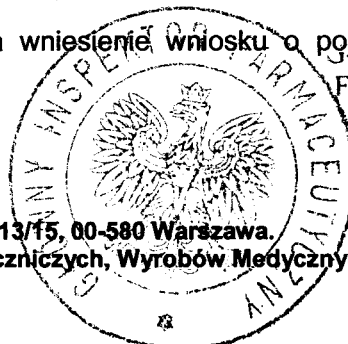
POUCZENIE

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.

Zgodnie z art. 130 § 3 pkt. 1 Kpa wniesienie wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.

OTRZYMUJA:

1. strona - ICN, Polfa Rzeszów, ul. Szucha 13/15, 00-580 Warszawa.
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Minister Zdrowia
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y;



Zofia Ulz
Zofia Ulz