



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, 11.12.2006 r.

GIF-N-N/40210-26P/MM/2006

## **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 tekście decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 26/D/2006 z dnia 08.12.2006 r., prostuje z urzędu zapis numeru serii przedmiotowego produktu leczniczego zastępując wyrazy:

**„nr serii HE2438”**

wyrazami:

**„nr serii HC2438”**

### **Uzasadnienie**

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością skorygowania treści decyzji Nr 24/D/2006 r., dotyczącej ponownego dopuszczenia do obrotu produktu leczniczego MARCAINE SPINAL 0,5% Heavy, o numerze serii: HC2438.

Mając na uwadze oczywistą omyłkę, w zakresie numeru serii przedmiotowego produktu leczniczego, 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.



### **OTRZYMUJĄ:**

1. strona - AstraZeneca AB, Szwecja reprezentowana przez AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o. o., ul. Domaniewska 41, 02-672 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.