



Warszawa, dnia 3.04.2003r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-N/7/8294/ 4 /2003

**DECYZJA Nr 1/ZW/2003
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO**

Na podstawie art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6.09.2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. Nr 126, poz. 1381 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)

zakazuję wprowadzania
do obrotu na terenie całego kraju następujący produkt leczniczy :

MAGNEZ 120 mg tabletki musujące a 10 szt.

nr serii : 0131102

data ważności : 11.11.2004

wytwórca : Pharmavit S.A., Węgry

UZASADNIENIE

W wyniku kontroli seryjnej wstępnej przeprowadzonej przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego, stwierdzono że produkt leczniczy **MAGNEZ 120 mg tabletki musujące a 10 szt., nr serii : 0131102, data ważności : 11.11.2004, wytwórca : Pharmavit S.A., Węgry** nie odpowiada wymaganiom Normy Producenta PH-077/01/99 z 3.06.1999r. ze względu na podwyższoną zawartość magnezu.

W związku z powyższym w/w preparat nie może być wprowadzony do obrotu.

POUCZENIE

Na niniejszą decyzję służy stronie skarga do NSA w terminie 30 dni od dnia jej doręczenia. Wniesienie skargi nie wstrzymuje wykonania decyzji.

Główny Inspektor Farmaceutyczny
Dorota Duliban

OTRZYMUJĄ:

1. Bristol-Myers Squibb sp. z o.o., Al. Armii Ludowej 26, 00-609 Warszawa
2. WIF – wszyscy
3. Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego