



**GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, dnia 13.03.2007 r.

GIF-N-N/0210-35P/TK/2007

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.),

GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

w tekście decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 35/WS/2007 z dnia 12.03.2007 r., prostuje z urzędu zapis numeru serii produktu leczniczego zastępując wyrazy:

„numer serii: A842119”

„numer serii: A40947 data ważności: 08.2010”

wyrazami:

„numer serii: A42119”

„numer serii: A40947 data ważności: 09.2010”

Uzasadnienie

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością skorygowania treści decyzji Nr 35/WS/2007 r. z dnia 12.03.2007 r., w sprawie wstrzymania w obrocie wskazanych w w/w decyzji serii produktu leczniczego:

GENTAMICIN roztwór do wstrzykiwań i infuzji 40 mg/ml, opakowanie 10 ampułek po 2 ml.

Niniejszy błąd powstał w wyniku omyłki w tekście decyzji Wielkopolskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego nr 01/WS/2007 z dnia 12.03.2007 r.

Mając na uwadze omyłkę, 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.



**GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Zofia Ulz

OTRZYMUJA:

1. strona – Krka Polska Sp. z o.o., 02-235 Warszawa, ul. Równoległa 5;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.