



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, 12.01.2007 r.

GIF-N-N/4620-06P/MM/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.),

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

w tekście decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 6/WS/2007 z dnia 11.01.2007 r., prostuje z urzędu zapis numeru serii wstrzymywanego w obrocie produktu leczniczego zastępując wyrazy:

„07032RA”

wyrazami:

„G07032RA”

Uzasadnienie

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością skorygowania treści decyzji Nr 6/WS/2007 r. z dnia 11.01.2007 r., dotyczącej wstrzymania w obrocie wskazanej w w/w decyzji serii produktu leczniczego TARDYFERON FOL.

Powodem zaistnienia przedmiotowej omyłki w zapisie numeru serii był błąd zawarty w piśmie podmiotu odpowiedzialnego z dnia 11.01.2007 r. w przedmiotowej sprawie.

Mając na uwadze powyższe, 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.



2 ef
DYREKTOR GENERALNY
Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego

Helena Feliksiak

OTRZYMUJA:

1. strona - Pierre Fabre Medicament Polska Sp. z o.o., ul. Belwederska 20/22, 00-762 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych;
3. Minister Zdrowia
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.