



Warszawa, dnia 9.06.2006 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-N – 0210-12/2006

DECYZJA Nr 12/D/2006

Na podstawie art. 121 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity: Dz. U. z 2004 r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) oraz art. 162 § 1 ust. 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (tekst jednolity: Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

stwierdza wygaśnięcie

decyzji Nr 09/WS/2006 z dnia 22.03.2006 r.
Głównego Inspektora Farmaceutycznego

w sprawie wstrzymania w obrocie na terenie całego kraju produktu leczniczego :

PŁYN FIZJOLOGICZNY WIELOELEKTROLITWY IZOTONICZNY, roztwór do wlewu dożylnego 500 ml, numer serii: 202020206, data ważności: 01.2009, podmiot odpowiedzialny: Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa.

UZASADNIENIE

Główny Inspektor Farmaceutyczny decyzją Nr 09/WS/2006 z dnia 23 marca 2006 r. wstrzymał w obrocie na terenie całego kraju serię produktu leczniczego *PŁYN FIZJOLOGICZNY WIELOELEKTROLITWY IZOTONICZNY, roztwór do wlewu dożylnego 500 ml, numer serii: 202020206, data ważności: 01.2009, podmiot odpowiedzialny: Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa* w związku z podejrzeniem, iż nie spełnia wymagań jakościowych.

W toku postępowania wyjaśniającego w/w produkt leczniczy skierowano do badań jakościowych w Narodowym Instytucie Zdrowia Publicznego. Przesłany w dniu 30 maja 2006 r. Protokół Badań nr NI-417/06 zawiera orzeczenie, iż przebadana próbka produktu leczniczego *PŁYN FIZJOLOGICZNY WIELOELEKTROLITWY IZOTONICZNY, roztwór do wlewu dożylnego 500 ml, numer serii: 202020206, data ważności: 01.2009, podmiot odpowiedzialny: Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa* odpowiada wymaganiom normy producenta i w/w produkt może być stosowany w lecznictwie.

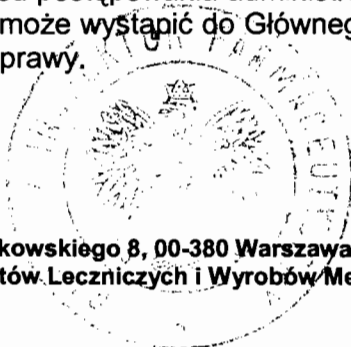
Wobec powyższego Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak na wstępie.

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.

OTRZYMUJĄ:

1. Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Kruczkowskiego 8, 00-380 Warszawa
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych
3. WIF – wszyscy
4. ZOZ-y
5. a/a



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY