



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, dnia 05.03.2010 r.

GIF-IW-ZJP-4340/10/MK/10

DECYZJA Nr 10/WS/2010

Na podstawie art. 121a ust. 2 ustawy z dnia 6.09.2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. Nr 45, poz. 271 z późn. zmianami), w związku z art. 104 i 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

- 1) wstrzymuje z obrocie na terenie całego kraju wszystkie serie następujących produktów leczniczych:

Zelixa, tabletki powlekane 10 mg,
Zelixa, tabletki powlekane 15 mg,
podmiot odpowiedzialny: Biofarm Sp. z o.o.

- 2) niniejszej decyzji nadaje rygor natychmiastowej wykonalności.

UZASADNIENIE

W dniu 05 marca 2010 r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynął wniosek Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wydanie decyzji z artykułu 121a ust. 2 ustawy z dnia 6.09.2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* w związku z uwierzytelnioną notyfikacją decyzji (K/2010)1211) Komisji Europejskiej z dnia 3 marca 2010 dotyczącej, zgodnie z art. 107 Dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi, zawierających substancję czynną „sybutramina”, która w artykule 1 stanowi, iż Państwa Członkowskie, których to dotyczy, zawieszają obrót produktami leczniczymi, o których mowa w załączniku nr I do Decyzji, na podstawie zawartych w załączniku nr II wniosków z badań naukowych.

Mając powyższe na uwadze, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Strona po otrzymaniu powyższej decyzji, zobowiązana jest do natychmiastowego podjęcia działań określonych w przepisach Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 57, poz. 347).

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.

Zgodnie z art. 130 § 3 pkt. 1 Kpa wniesienie wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.

OTRZYMUJA:

1. strona: Biofarm Sp. z o.o., ul. Wałbrzyska 13, 69-498 Poznań,
2. Minister Zdrowia;
3. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
4. Główny Lekarz Weterynarii;
5. Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego;
6. WIF – wszyscy.



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Yofia Ulz