



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

GIF-N-ZJP-4350/1/MK/12

Warszawa, dnia 27/01.2012 r.

**DECYZJA Nr 1/WC/2012**

Na podstawie art. 122 ust. 1 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) wycofuje z obrotu na terenie całego kraju produkty lecznicze:**

**Nutriflex Lipid plus 1250 ml, zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, numer serii: 114268051, data ważności: 30.09.2013**

**Nutriflex Lipid plus 1875 ml, zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, numer serii: 114558051, data ważności: 31.10.2013**

**Nutriflex Lipid peri 1250 ml, zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, numer serii: 114058051, data ważności: 30.09.2013**

**Nutriflex Lipid peri 1875 ml, zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, numer serii: 114258052, data ważności: 30.09.2013**

**Nutriflex Lipid peri 2500 ml, zestaw dwóch roztworów i emulsji do sporządzania emulsji do infuzji, numer serii: 114058051, data ważności: 30.09.2013**

**podmiot odpowiedzialny: B.Braun Melsungen AG, Niemcy**

**2) niniejszej decyzji nadaje rygor natychmiastowej wykonalności.**

**UZASADNIENIE**

W dniu 27.01.2012 r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła decyzja własna podmiotu odpowiedzialnego o wycofaniu z obrotu przedmiotowych serii ww. produktów leczniczych. Decyzja została podjęta w związku z możliwością formowania się cząstek w ww. produktach w okresie ich terminu ważności.

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.



GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY

*Zofia Urb*  
Zofia Urb

### OTRZYMUJA:

1. strona: reprezentowana przez Aesculap-Chifa Sp. z o.o., ul. Tysiąclecia 14, 64-300 Nowy Tomyśl;
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.