



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
GIF-N-N – /4620 - 13/2004

Warszawa, dnia 27.08.2004 r.

**DECYZJA Nr 13/WS/2004
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO**

Na podstawie art. 121 ust. 2 ustawy z dnia 6.09.2001 r. *Prawo farmaceutyczne* (tj. Dz. U. z 2004r. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) oraz art. 104 ustawy z dnia 14.06.1960 r. – *Kodeks postępowania administracyjnego* (tj. Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071, z późn. zm.)

wstrzymuję w obrocie na terenie całego kraju

niżej wymienione produkty lecznicze :

NATRIUM CHLORATUM 0,9% 250 ml

nr serii: FE 17503621

data ważności : 05.2007

podmiot odpowiedzialny: Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., 02-305 Warszawa, Al. Jerozolimskie 146 D

GLUCOSUM 5% et NATRIUM CHLORATUM 0,9% 2:1 500 ml

nr serii: SG09416151

data ważności: 07.2007

podmiot odpowiedzialny: Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., 02-305 Warszawa, Al. Jerozolimskie 146 D

GLUCOSUM 5% et NATRIUM CHLORATUM 0,9% 2:1 250 ml

nr serii: 112280504

data ważności: 04. 2007

podmiot odpowiedzialny: Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Warcka 3, 98-200 Sieradz

Decyzji nadają rygor natychmiastowej wykonalności zgodnie z art. 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (tj. Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071, z późn. zm.).

UZASADNIENIE

Śląski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wydał w dniu 27.08.2004r. decyzję Nr 2/WS/2004 wstrzymującą w obrocie na terenie województwa śląskiego w/w serie produktów leczniczych NATRIUM CHLORATUM 0,9% 250 ml, nr serii: FE 17503621, data ważności: 05.2007, podmiot odpowiedzialny:

GLUCOSUM 5% et NATRIUM CHLORATUM 0,9% 2:1 500 ml, nr serii : SG09416151,

data ważności : 07.2007, podmiot odpowiedzialny:

GLUCOSUM 5% et NATRIUM CHLORATUM 0,9% 2:1 250 ml, nr serii : 112280504,

data ważności: 04. 2007, podmiot odpowiedzialny: Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Warcka 3, 98-200 Sieradz

z powodu wystąpienia u kilku pacjentów objawów niepożądanych, tj. wzrost temperatury do 39-40°C, dreszcze, zasinienie skóry, osłabienie, słaba reakcja na leki p/gorączkowe.

W związku z tym, iż zachodzi uzasadnione podejrzenie, że produkt leczniczy nie odpowiada ustalonym dla niego wymogom jakościowym w/w seria nie może być stosowana w leczeniu do czasu wykonania badań jakościowych oraz wyjaśnienia wątpliwości dotyczących bezpieczeństwa jej stosowania.

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.



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Dorota Duliban
Dorota Duliban

OTRZYMUJĄ:

1. Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o., 02-305 Warszawa, Al. Jerozolimskie 146 D
2. Baxter Terpol Sp. z o.o., ul. Warcka 3, 98-200 Sieradz
3. Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego, 00-725 Warszawa, ul. Chełmska 30/34
4. WIF – wszyscy
5. Departament Inspekcji ds. Wytwarzania Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego