



## Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-ZJP-4350/42/ES/16

Warszawa, dnia 12 GRU. 2016

### DECYZJA Nr 42/WC/2016

Na podstawie art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zmianami), w związku z art. 104 i 108 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (Dz. U. 2016 poz. 23).

### GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### **1) wycofuje z obrotu na terenie całego kraju produkt leczniczy:**

**LOCACID (*Tretinoinum*), 500 µg/g, krem**

**numer serii: G00206, data ważności: 01.2017**

**numer serii: G00207, data ważności: 03.2017**

**numer serii: G00208, data ważności: 04.2017**

**numer serii: G00210, data ważności: 07.2017**

**numer serii: G00211, data ważności: 10.2017**

**numer serii: G00212, data ważności: 11.2017**

**Podmiot odpowiedzialny: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, Francja**

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

### UZASADNIENIE

W dniu 12 grudnia 2016 r. do Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego wpłynął wniosek podmiotu odpowiedzialnego o wycofanie z obrotu ww. serii produktu leczniczego LOCACID. Decyzja własna podmiotu odpowiedzialnego została podjęta w związku z wynikami uzyskanymi podczas przeprowadzonych badań stabilności, które wykazały, iż ww. serie produktu leczniczego nie spełniają wymagań określonych w specyfikacji.

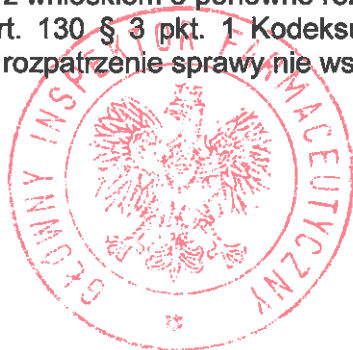
Mając powyższe na uwadze, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

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 Kodeksu postępowania administracyjnego wniesienie wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.



Dr. Grzegorz Inspektor Farmaceutyczny

Zbigniew Nowóh

### OTRZYMUJA:

1. Strona: PIERRE FABRE DERMATOLOGIE, Francja, reprezentowana przez Panią Jolantę Wawrzyniak, Pierre Fabre Medicament Polska Sp. z o.o., Ul. Belwederska 20/22, 00-762 Warszawa;
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.