



## Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-ZJP-4350/2-2/JS/17

Warszawa, dnia 2017-02-24

### DECYZJA Nr 1/D/2017

Na podstawie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – *Kodeks postępowania administracyjnego* (Dz. U. 2016 poz. 23) w zw. z art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. 2008 nr 45 poz. 271 z późn. zm.)

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

#### Zmienia decyzję nr 2/WC/2017 z dnia 5 stycznia 2017 r. wycofującą z obrotu na terenie całego kraju produkt leczniczy:

**Dolcontral (Pethidini hydrochloridum) 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, ampułka 2 ml**

**numer serii: 01AU1016, data ważności: 10.2019**

**numer serii: 02AU1016, data ważności: 10.2019**

**podmiot odpowiedzialny: Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A.**

#### poprzez wykreślenie z sentencji decyzji wyrażenia:

**„numer serii: 02AU1016, data ważności: 10.2019”**

### UZASADNIENIE

Na podstawie art.107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego Główny Inspektor Farmaceutyczny odstąpił od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględniła ona w całości żądania strony.

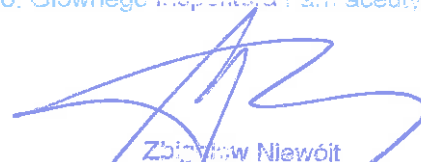
### POUCZENIE

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. strona: Zakłady Farmaceutyczne Polfa Warszawa S.A., ul. Karolkowa 22/24, 01-207 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.



  
Zbigniew Niewójt