



Warszawa, dnia 04. X. 2010 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

GIF-IW-ZJP-4350/45/SZ/10

**DECYZJA Nr 45/WC/2010**

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 produkt leczniczy:**

**Co-Bespres, 160 mg + 25 mg, tabletki powlekane  
numer serii: 6A002013V, data ważności: 02.2012;  
podmiot odpowiedzialny: Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o., ul. Emili Plater 53,  
00-113 Warszawa**

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

**UZASADNIENIE**

W dniu 29 września 2010 r. Podlaski Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wstrzymał w obrocie na terenie województwa podlaskiego ww serię produktu leczniczego Co-Bespres. Przyczyną podjęcia decyzji było stwierdzenie w hurtowni PZA „Multi Pharne” S.A. w Łomży nieprawidłowo oznakowanych opakowań jednostkowych ww. produktu leczniczego, będącego przedmiotem obrotu. Opakowania jednostkowe opatrzone były napisem „Próbka bezpłatna – nie do sprzedaży”.

W dniu 4 października 2010 r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła decyzja własna podmiotu odpowiedzialnego o wycofaniu przedmiotowej serii produktu leczniczego Co-Bespres.

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

*Alen*  
Zofia Ulz



**OTRZYMUJĄ:**

1. strona: Teva Pharmaceuticals Polska, ul. Emili Plater 53, 00-113 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.