



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
GIF-IW-ZJP-4350/94/SZ/07

DECYZJA Nr 94/WC/2007

Na podstawie art. 122 ust. 1 ustawy z dnia 6.09.2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity z 2004r. : Dz. U. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.), w związku z art. 104 oraz 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:

MULTI-TABS (Retinoli palmitas + Acidum ascorbicum + Colecalciferolum), krople, 1000 j.m. + 35 mg + 400 j.m., nr serii: 175865, data ważności 05.2008, podmiot odpowiedzialny: Ferrosan A/S, Sydmarken 5, 2860 Soeborg, Dania.

2) niniejszej decyzji nadaje rygor natychmiastowej wykonalności.

UZASADNIENIE

W dniu 24.10.2007 r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynął protokół badań Nr NI-1676-07 z dnia 24.10.2007 r., wykonanych w Narodowym Instytucie Leków na przedmiotowej serii powyżej wymienionego produktu leczniczego.

W protokole zawarto orzeczenie, iż badana próbka przedmiotowej serii produktu leczniczego jest niezgodna ze specyfikacją wytwórcy z uwagi na zaniżoną zawartość witamin A i D₃.

Mając na uwadze powyższe, 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 22 listopada 2002 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 204, poz. 1729).

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**

Zena Uka
Zena Uka

OTRZYMUJĄ:

1. strona : Ferrosan A/S, Dania, reprezentowany przez Ferrosan Poland Sp. z o.o., ul. Włodarzewska 45d, 02-384 Warszawa ;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.