



Warszawa, dnia 18.04. 2007 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**  
GIF-ZJ – 4630 – 55/MM/2007

**DECYZJA Nr 55/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 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**  
**wycofuje z obrotu na terenie całego kraju produkt leczniczy**

**ELOCOM krem 15 g, dawka 1mg/g kremu, opakowanie: 1 tuba po 15 g, nr serii: 6NGFA35002, termin ważności: 04.2008, podmiot odpowiedzialny: Schering-Plough Europe, Rue de Stalle 73, Belgia.**

Decyzji nadaję rygor natychmiastowej wykonalności zgodnie z art. 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.).

**UZASADNIENIE**

Główny Inspektor Farmaceutyczny, wycofuje z obrotu na terenie całego kraju wskazaną powyżej serię produktu leczniczego, w związku z wynikami przeprowadzonego postępowania wyjaśniającego w przedmiotowej sprawie.

Mając na uwadze reklamację pacjenta, dotyczącą konsystencji kremu, próbkę przedmiotowej serii skierowano do badań w Narodowym Instytucie Leków.

Po przeprowadzonej analizie, do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynął protokół badań Narodowego Instytutu Leków nr NI-0406-07 z dnia 02.04.2007 r., zawierający orzeczenie, iż przebadana seria produktu leczniczego nie może być stosowana w lecznictwie, z uwagi na brak spełniania wymagań jakościowych w zakresie wyglądu ogólnego maści (obecność grudek, niejednorodna konsystencja, nieprzyjemny zapach).

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

Zofia Ulz

**OTRZYMUJA:**

1. strona - Schering-Plough Europe, Rue de Stalle 73, Belgia – reprezentowana przez Schering Plough Al. Jerozolimskie 195A, 02-222 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.