



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, 19.01.2007 r.

GIF-N-N/4630-10-1P/MM/2007

## **POSTANOWIENIE**

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r.- *Kodeks postępowania administracyjnego* (tj. Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.),

### **GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

w tekście postanowienia Głównego Inspektora Farmaceutycznego Nr GIF-N-N/4630-10-P/MM/2007, z dnia 18.01.2007 r., prostującego decyzję Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 10/WC/2007 z dnia 17.01.2007 r., prostuje z urzędu zapis numeru serii oraz daty ważności wycofywanego z obrotu produktu leczniczego zastępując wyrazy:

„numer serii: 55483A”

wyrazami:

„numer serii: 54683A”

### **Uzasadnienie**

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością skorygowania treści decyzji Nr 10/WC/2007 r. z dnia 11.01.2007 r., dotyczącej wycofania z obrotu wskazanych w w/w decyzji serii w produktu leczniczego: Hedelix, syrop 100mg/5ml.

Mając na uwadze omyłkę, spowodowaną błędem zawartym w informacji telefonicznej, przekazanej Głównemu Inspektorowi Farmaceutycznemu przez przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego, w zakresie numeru jednej z serii, wycofywanego z obrotu produktu leczniczego, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Tekst jednolity stanowi załącznik do niniejszego postanowienia.

### **Pouczenie**

Na niniejsze postanowienie stronie przysługuje wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy do Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może wnieść w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego pisma.



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

*Zofia Ulz*  
**Zofia Ulz**

### **OTRZYMUJA:**

1. strona - KREWEL MEUSELBACH GmbH, Niemcy, reprezentowana przez KREWEL MEUSELBACH GmbH, Przedstawicielstwo w Polsce, ul. Odyńca 63 m. 24, 02-644 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.