

Główny Inspektorat Farmaceutyczny

<https://archiwum.gif.gov.pl/pl/decyzje-i-komunikaty/decyzje/archiwum/wstrzymanie-reklam/83,Rok-2008.html>
2022-10-01, 04:59

Rok 2008

50. [Decyzja z dnia 23.12.2008 r. znak GIF-P-R-450-76-3/JD/07/08](#) nakazująca Zakładom Farmaceutycznym "Unia" Spółdzielnia Pracy z siedzibą w Warszawie natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego TORMENTALUM kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ogłoszenia zamieszczonego w miesięczniku "Pediatria po Dyplomie" nr 8/2008

49. [Decyzja z dnia 15.12.2008 r. znak GIF-P-R-450-52-3/JD/07/08](#) nakazująca Spółce Sanofi-Aventis Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Telfast 120 mg i Telfast 180 mg kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ulotki oznaczonej symbolem PL.FEX.08.01.02

48. [Decyzja z dnia 02.12.2008 r. znak GIF-P-R-450-71-3/KP/08](#) nakazująca Spółce Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktów leczniczych System Conti i System Sequi, kierowanej do publicznej wiadomości w formie:

1. folderu pt. "Terapia hormonalna dla kobiet bez krawień miesięczkowych" oznaczonego symbolem SA/SYS/09/Dec.2007,
2. materiału zamieszczonego na stronie internetowej www.janssen-cilag.pl, pt. "Poradnik dla pacjentek stosujących System".

47. [Decyzja z dnia 01.12.2008 r. znak GIF-P-R-450-45-3/JD/07/08](#) nakazująca Spółce MSD Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Trusopt, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept i osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie listu - ulotki zawierającego m. in. sformułowanie "Właściwa terapia jaskry ratuje wzrok".

46. [Decyzja z dnia 16.10.2008 r. znak GIF-P-R-450-50-4/JD/08](#) nakazująca Spółce PLIVA Kraków Zakłady Farmaceutyczne S.A. Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego INDIX SR, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept i osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ogłoszenia zamieszczonego w czasopiśmie „Gazeta Farmaceutyczna” nr 6/2008.

44. [Decyzja z dnia 29.09.2008 r. znak GIF-P-R-450-34-4/JD/08](#) nakazująca Spółce AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego Arimidex kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ulotki oznaczonej: ARI/07/09/02 oraz w formie folderu reklamowego oznaczonego: ARI/07/08/01.

43. [Decyzja z dnia 18.09.2008r. znak GIF-P-R-450-49-4/JD/08](#) nakazująca Przedsiębiorstwu Farmaceutycznemu

LEK-AM Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Pulmotoer, I kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji na stronie 134 miesięcznika „Medycyna Praktyczna” nr 5 (207) maj 2008.

42. [Decyzja z dnia 12.09.2008 r. znak GIF-P-R-450-60-4/JD/08](#) nakazująca Spółce Janssen-Cilag Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Durogesic kierowanej do publicznej wiadomości w formie folderu pt. „Poradnik dla pacjenta stosującego plastry przeciwbólowe Durogesic”, oznaczonego symbolem SA/DUR/11/Dec06.

41. [Decyzja z dnia 10.09.2008 r. znak GIF-P-R-450-40-3/JD/08](#) nakazująca Spółce Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktów leczniczych AESCIN żel oraz AESCIN tabletki powlekane, kierowanej do publicznej wiadomości w formie spotu oznaczonego symbolem TV-04-2008ASC-24, emitowanego w stacjach telewizyjnych.

40. [Decyzja z dnia 29.08.2008 r. znak GIF-P-R-450-8-4/JD/08](#) nakazująca Przedsiębiorstwu Farmaceutycznemu LEK-AM Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego OSTOLEK, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderu oznaczonego symbolem OST/07/09/01.

39. [Decyzja z dnia 22.08.2008 r. znak GIF-P-R-450-61-3/JD/08](#) nakazująca Federacji na Rzecz Kobiet i Planowania Rodziny natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, kierowanej do publicznej wiadomości reklamy produktów leczniczych: Cerazette, Yasmin, Evra, Postinor Duo, Escapelle i Depo-Provera.

38. [Decyzja z dnia 20 sierpnia 2008r. znak GIF-P-R-450-53-4/LB/08](#) nakazująca Spółce Spółce Grunenthal Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego ZALDIAR kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie listu przewodniego, ulotki „Miej zawsze pod ręką...” oraz gadżetu – chusteczki do oczyszczania szkieł okularowych, na opakowaniu której znajduje się informacja o produkcie leczniczym.

37. [Decyzja z dnia 12.08.2008 r. znak GIF-P-R-450-48-4/LB/08](#) nakazująca spółce Spółce Sopharma Poland Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego TABEX (podmiot odpowiedzialny Sopharma Pharmaceuticals) kierowanej do publicznej wiadomości poprzez stronę internetową <http://www.sopharma.pl/tabex/> .

36. [Decyzja z dnia 11.08.2008 r. znak GIF-P-R-450-36-4/LB/08](#) nakazująca spółce GlaxoSmithKline Commercial Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego ZINNAT 500 mg, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w czasopiśmie "Lekarz Rodzinny" Nr 2 (126) 2008.

35. [Decyzja z dnia 08.08.2008 r. znak GIF-P-R-450-33-6/LB/08](#) nakazująca spółce Reckitt Benckiser Healthcare (Poland) Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktów leczniczych "Strepsils z naturalnym miodem i cytryną" oraz "Strepsils intensive", kierowanej do publicznej wiadomości w formie spotu reklamowego, łącznego dla obu produktów leczniczych, emitowanego w stacjach telewizyjnych.

34. [Decyzja z dnia 30.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-18-5/JD/08](#) nakazująca przedsiębiorcy POLFA WARSZAWA S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego ACARD kierowanej do publicznej wiadomości w formie ogłoszeń prasowych oraz plakatów stosowanych w kampanii outdoor, zawierających m. in. sformułowania "Jedna tabletką dziennie zmniejsza ryzyko zawału serca - udaru mózgu - zatoru tętnic".

33. [Decyzja z dnia 30.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-29-7/LB/08](#) nakazująca spółce Bayer Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego BETAFERON kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji na stronie 63 czasopisma "Rynek Zdrowia" Nr 2 (31) / 2008.
32. [Decyzja z dnia 30.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-41-4/JD/08](#) nakazująca przedsiębiorcy Polfarmex S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego OC - 35 kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderu oznaczonego symbolem OC/002/07.
31. [Decyzja z dnia 24.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-47-6/JD/08](#) nakazująca przedsiębiorcy Gruenthal Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Transtec kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi, polegającej na zamieszczeniu w książce pt. „Leczenie bólu”, pod red. J. Wordliczek i J. Dobrogowski, Wyd. Lekarskie PZWL, Warszawa 2007, 2008 na stronach 410 – 416, w rozdziale pt. „Charakterystyka Produktu Leczniczego. Informacja o leku Transtec”, Charakterystyki Produktu Leczniczego w wersji niezgodnej z oryginałem.
30. [Decyzja z dnia 23.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-30-4/JD/08](#) nakazująca przedsiębiorcy Bioton S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktów leczniczych GENSULIN kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderów oznaczonych symbolami: Gen.01.09.07/I, Gen.22.08. 7/I i Gen.03.09.07/I.
29. [Decyzja z dnia 22.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-12-4/JD/08](#) nakazująca Przedsiębiorstwu Farmaceutycznemu LEK-AM Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego DIOSMINEX kierowanej do publicznej wiadomości w formie torebek foliowych oznaczonych sygnaturą DIO/07/04/03.
28. [Decyzja z dnia 16.07.2008 r. znak GIF-P-R-450-94-4/JD07/08](#) nakazująca Spółce LEK S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego LAKEA, kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderu oznaczonego symbolem LAKEA/07/07/08.
27. [Decyzja z dnia 27 czerwca 2008r. znak GIF-P-R-450-42-3/LB/08](#) nakazująca Przedsiębiorstwu KRKA Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego ZYLLT, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept w formie rozsyłanego pakietu informacyjnego.
26. [Decyzja z dnia 30.06.2008 r. znak GIF-P-R-450-21-3/JD/08](#) nakazująca przedsiębiorcy Pfizer Consumer Healthcare z siedzibą w Wielkiej Brytanii natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego SUDAFED, kierowanej do publicznej wiadomości w formie spotu emitowanego w stacjach telewizyjnych, zawierającego m. in. sformułowania „Chciałbym, żeby mi wreszcie ulżyło”, „Szybka i skuteczna ulga dla zatkanego nosa” oraz „Dobry wieczór. Dzisiejsze informacje zaczynamy od ulgi.
25. [Decyzja z dnia 26.06.2008 r. znak GIF-P-R-450-23-4/LB/08](#) nakazująca firmie Przedsiębiorstwu Farmaceutycznemu LEK - AM Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego CONTIX 20 mg i 40 mg, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci ulotki oznaczonej sygnaturą CON/07/10/01

24. [Decyzja z dnia 18.06.2008 r. znak GIF-P-R-450-80-4/JD/07/08](#) nakazująca firmie Gedeon Richter Ltd natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego Gynazol

- kierowanej do publicznej wiadomości w formie:

- 1) folderu zawierającego m. in. sformułowanie „Gynazol. Gasi! Raz na długi czas.... Jeśli lekarz przepisał Pani Gynazol, wraz z receptą otrzyma Pani również tę broszurkę”,
- 2) stojaka przeznaczonego do ekspozycji folderu opisanego w punkcie 1, zawierającego m. in. sformułowanie „Gynazol. Gasi! Raz na długi czas....”,
- 3) treści zamieszczonych na stronie internetowej www.gynazol.pl, zawierających m. in. sformułowanie „Gynazol. Gasi! Raz na długi czas....”,

- kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie:

folderu zawierającego m.in. sformułowanie „Gynazol. Gasi! Raz na długi czas...”

23. [Decyzja z dnia 10 czerwca 2008r. znak GIF-P-R-450-37-3/JD/07/08](#) firmie GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego CHOLINEX, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ogłoszenia zamieszczonego na stronie tytułowej miesięcznika „Gazeta Farmaceutyczna” Nr 3 (191), marzec 2008.

22. [Decyzja z dnia 11 czerwca 2008r. znak GIF-P-R-450-77-4/LB/08](#) nakazująca firmie BERLIN-CHEMIE / MENARINI POLSKA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego FASTUM Żel, oznaczonej symbolem Fast/Recepta/2005/3, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept w formie bloczku przypominającego bloczek recept.

21. [Decyzja z dnia 29.05.2008 r. znak GIF-P-R-450-72-3/JD/07/08](#) nakazująca firmie AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego BETALOC ZOK kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ogłoszenia reklamowego zamieszczonego w czasopiśmie Folia Cardiologica Excerpta tom 2, numer 2 z 2007 r.

20. [Decyzja z dnia 27 maja 2008r. znak GIF-P-R-450-27-3/LB/08](#) firmie CELON PHARMA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego DONEPEX oznaczonej symbolem DON/2006/03/02, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci publikacji w dwumiesięczniku „Neurologia i Neurochirurgia Polska” Vol. 41; 4/2007 i Vol. 41;6 /2007”.

19. [Decyzja z dnia 09 maja 2008r. znak GIF-P-R-450-26-3/LB/08](#) nakazująca firmie GlaxoSmithKline Commercial Sp. z o. o. (podmiot odpowiedzialny) natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego FLIXOTIDE, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w czasopiśmie „Medycyna po Dyplomie” Nr 1/2008.

18. [Decyzja z dnia 05 maja 2008r. znak GIF-P-R-450-32-3/LB/08](#) nakazująca firmie GlaxoSmithKline Commercial Sp. z o. o. (podmiot odpowiedzialny) natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego LACIPIL oznaczonej symbolem LAC/2007/01/01, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w czasopiśmie „Medycyna po Dyplomie” Nr 2(2)/2007.

17. [Decyzja z dnia 30 kwietnia 2008r. znak GIF-P-R-450-26-3/LB/08](#) nakazująca firmie GlaxoSmithKline Commercial Sp. z o. o. (podmiot odpowiedzialny) natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego REQUIP® o sygnaturze REQ/2007/02/01, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w dwumiesięczniku „Neurologia i Neurochirurgia Polska” Vol. 41;6/2007
16. [Decyzja z dnia 24 kwietnia 2008r. znak GIF-P-R-450-5-3/LB/08](#) nakazująca firmie LEK POLSKA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego AzitroLEK oznaczonej symbolem R/AZITRO/02/07/08, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie ulotki.
15. [Decyzja z dnia 23 kwietnia 2008r. znak GIF-P-R-450-24-3/LB/08](#) nakazująca firmie SERVIER POLSKA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego PRESTARIUM® 5 mg i PRESTARIUM® 10 mg, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci publikacji na stronie tytułowej miesięcznika „Farmacja Szpitalna” nr 1 (2)/2007.
14. [Decyzja z dnia 16.04.2008 r. znak GIF-P-R-450-90-4/JD/07/08](#) nakazująca firmie GlaxoSmithKline Pharmaceuticals natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego CHOLINEX, kierowanej do publicznej wiadomości w formie spotu emitowanego w stacjach radiowych, zawierającego m. in. hasło "Cholinex nawilża gardło"
13. [Decyzja z dnia 27.03.2008 r. znak GIF-P-R-450-53-2/LB/08](#) nakazująca firmie MIP Pharma Sp. z o.o.z siedzibą w Gdańsku natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego CLINDAMYCIN MIP, kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci folderu, którego szata graficzna stanowi imitację opakowania leku Clindamycin MIP tabl. 600 mg, zawierającego m. in. tabelę pt. „Najczęstsze drobnoustroje wywołujące zakażenia zębopochodne i ich wrażliwość
12. [Decyzja z dnia 20.03.2008 r. znak GIF-P-R-450-15-2/LB/08](#) nakazująca firmie LEK - AM Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego MELATONINA tabletki 1,3,5 mg, kierowanej do publicznej wiadomości w formie dźwiękowej za pośrednictwem ogólnodostępnego Programu Pierwszego Polskiego Radia.
11. [Decyzja z dnia 18.03.2008 r. znak GIF-P-R-450-7-4/LB/08](#) nakazująca firmie AastaZeneca Pharma Poland Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego PAMISOL o sygnaturze PAM/06/10/05, kierowanej do publicznej opinii w formie plakatów wyeksponowanych w ogólnodostępnej części Poradni Onkologicznej Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni.
10. [Decyzja z dnia 14.03.2008 r. znak GIF-P-R-450-78-4/LB/07/08](#) nakazująca firmie PLIVA Kraków Zakłady Farmaceutyczne S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktów leczniczych CURAM zawiesina 156,25 mg/5 ml i CURAM zawiesina 312,5 mg/5 ml (podmiot odpowiedzialny: Sandoz GmbH) kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderu oznaczonego symbolem PHF/CUR/07/04.
9. [Decyzja z dnia 08.02.2008 r. znak GIF-P-R-450-10-3/LB/08](#) nakazująca firmie HERBAPOL LUBLIN S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego DEXAPINI, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci publikacji na stronie tytułowej miesięcznika „Gazeta Farmaceutyczna” nr 1 (189) styczeń 2008.
8. [Decyzja z dnia 07.02.2008 r. znak GIF-P-R-450-95-2/JD/07/08](#) nakazująca firmie ICN Polfa Rzeszów S.A.

natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego BOTOX, kierowanej do publicznej wiadomości w postaci folderu zawierającego m.in. hasło „Dobre samopoczucie dzięki naturalnemu wyglądowi. Broszura edukacyjna dla pacjentów, którym zalecono leczenie preparatem Botox w celu wygładzenia zmarszczek mimicznych.

7. [Decyzja z dnia 05.02.2008 r. znak GIF-P-R-450-9-2/LB/08](#) nakazująca firmie VIPHARM S.A. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego ATROZOL, tabletki powlekane 1 mg,:

kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie: folderu pt.: „Atrozol + badanie biorównoważności = skuteczność i bezpieczeństwo terapii. Atrozol - jedyny bezpłatny anastrozol”, oraz w formie zakładki, na której znajduje się informacja: „Atrozol, polski anastrozol w hormonoterapii raka piersi”,

kierowanej do publicznej wiadomości naklejki, na której znajduje się informacja: „Jedyny bezpłatny anastrozol

6. [Decyzja z dnia 04.02.2008 r. znak GIF-P-R-450-100-3/LB/08](#) nakazująca firmie SERVIER POLSKA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego BIOPAROX, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci publikacji na stronie tytułowej miesięcznika „Gazeta Farmaceutyczna” nr 12 (188) grudzień 2007, na dodatkowej pierwszej stronie okładki „Czasopisma Aptekarskiego” nr 12 (168) grudzień 2007 oraz w czasopiśmie „Puls Medycyny - Niezależna Gazeta Profesjonalistów” nr 19 (162) grudzień 2007.

5. [Decyzja z dnia 30.01.2008r. znak: GIF-P-R-450-82-4/MSZ/07](#) nakazująca firmie GlaxoSmithKline Consumer Healthcare Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia reklam produktu leczniczego Ketoprom Żel 25 mg/g, kierowanych do publicznej wiadomości w formie ulotek reklamowych:

- 1) oznaczonej symbolem KETOPROM.1.E.18.05.2006,
- 2) zatytułowanej „Silne natarcie na ból!” „Zawsze w dobrej cenie”

4. [Decyzja z dnia 28.01.2008 r. znak GIF-P-R-450-16-3/LB/08](#) nakazująca firmie CELON PHARMA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego KETREL, o sygnaturze KR/P/0712/10, kierowanej do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w czasopiśmie „Puls Medycyny - niezależna gazeta profesjonalistów” numer 20 (163) wydany w dniu 19 grudnia 2007 roku.

3. [Decyzja z dnia 28.01.2008 r. znak GIF-P-R-450-54-2/JD/07/08](#) nakazująca firmie KRKA Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami, reklamy produktu leczniczego KAMIREN XL tabletki 10 mg i 15 mg, kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie folderu oznaczonego symbolem Essenzia 04/2007, Polska-4682.

2. [Decyzja z dnia 23.01.2008 r. znak GIF-P-R-450-11-2/LB/08](#) nakazująca firmie NP PHARMA Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego GASTRANIN Zdrovit kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz prowadzących obrót produktami leczniczymi w formie publikacji w czasopiśmie „Gazeta Farmaceutyczna” nr 1 (189) styczeń 2008r.

1. [Decyzja z dnia 08.01.2008 r. znak GIF-P-R-481-1/JD/07/08](#) nakazująca firmie Egis Polska Sp. z o.o. natychmiastowe zaprzestanie prowadzenia niezgodnej z obowiązującymi przepisami reklamy produktu leczniczego LUCETAM kierowanej do osób uprawnionych do wypisywania recept oraz prowadzących obrót produktami leczniczymi w postaci folderu oznaczonego symbolem LU/L1/L2/06/06/S4P/01 oraz folderu w postaci

segregatora pt. „Orzechowa biblioteka” o sygnaturze LU/L1/L2/05/10/SG/01.