

**Kujawsko-Pomorski  
Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny  
w Bydgoszczy**

N/znak:WIF.BY.4072/1/07

Bydgoszcz, dnia 16.01.2007 r.

**DECYZJA Nr 1/WS/2007  
Kujawsko-Pomorskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego  
z dnia 16 stycznia 2007 r.**

Na podstawie art. 121 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jednolity z 2004 r. Dz. U. Nr 53, poz. 533 z późn. zm.) oraz art. 104 kodeksu postępowania administracyjnego (jednolity tekst Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.)

**Wstrzymuję**

w obrocie na terenie województwa kujawsko-pomorskiego produkt leczniczy o nazwie:

**CHOLINEX – pastylki 150 mg, opakowanie po 16 sztuk**

**Numer serii: K10007**

**Data ważności: 10.2007 r.**

**Podmiot odpowiedzialny: GlaxoSmithKline Pharmaceuticals Spółka Akcyjna,  
ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznań**

Decyzji nadaję rygor natychmiastowej wykonalności zgodnie z art. 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. kodeksu postępowania administracyjnego (jednolity tekst Dz.U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 z późn. zm.).

**U z a s a d n i e n i e**

Apteka ogólnodostępna zgłosiła podejrzenie wady jakościowej w/wym. serii produktu leczniczego w zakresie kształtu i wyglądu pastylek.

**P o u c z e n i e**

Od decyzji służy stronie odwołanie do Głównego Inspektora Farmaceutycznego za pośrednictwem Kujawsko-Pomorskiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego w terminie czternastu dni od doręczenia decyzji.

Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny  
w Bydgoszczy  
mgr farm. Zofia Wrzesińska

Otrzymują:

1. GlaxoSmithKline Pharmaceuticals Spółka Akcyjna,  
ul. Grunwaldzka 189, 60-322 Poznań
2. Główny Inspektor Farmaceutyczny – Warszawa
3. Apteki ogólnodostępne woj.kujawsko-pomorskiego
4. Hurtownie farmaceutyczne woj.kujawsko-pomorskiego
5. Apteki szpitalne i Działy Farmacji woj.kujawsko-pomorskiego
6. a/a

