



Warszawa, dnia 18.05.2007 r.

**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
GIF-ZJ/4350 – 63/MJW/2007

DECYZJA Nr 63/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:

**MIXTARD 30 NovoLet, zawiesina do wstrzykiwań 100 j.m./ml,
nr serii: SP52251,
data ważności: 02.2009,
podmiot odpowiedzialny: Novo Nordisk A/S Novo Alle DK-2880 Bagsvaerd, Dania**

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

Po przeprowadzonych w Narodowym Instytucie Leków badaniach, wykonanych w związku z podejrzeniem wady jakościowej w/w serii produktu leczniczego, do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynął protokół z badań Nr NI-0622-07 z dnia 15.05.2007 r.

W protokole zawarto orzeczenie, iż przedmiotowa seria produktu leczniczego nie spełnia wymagań specyfikacji wytwórcy ze względu na niezgodną z wymaganiami dokładność dozowania. 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

Jolita Uła

OTRZYMUJĄ:

1. strona – Novo Nordisk A/S Novo Alle, Dania, reprezentowana przez Novo Nordisk Pharma Sp. z o.o., ul. Mineralna 15, 02-274 Warszawa;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Minister Zdrowia;
4. WIF – wszyscy;
5. ZOZ-y.