

Warszawa, dnia 24 grudnia 2008r.

Mazowiecki Wojewódzki  
Inspektor Farmaceutyczny  
w Warszawie

WIF.WA.4721- 04/AB/08

**DECYZJA Nr 04/WS/2008**  
**MAZOWIECKIEGO WOJEWODZKIEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO**

Na podstawie art. 121 ust. 1 ustawy z dnia 6.09.2001r. *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz art. 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz.1071 ze zm.)

wstrzymuję

w obrocie na terenie województwa mazowieckiego następujący produkt leczniczy:

**POLOPIRYNA C (*acidum acetylsalicylicum* + *acidum ascorbicum*) 500mg + 200mg tabletki musujące opakowanie a 10 tabl. mus.**

nr serii: 40908, data ważności: 09.2010r.

nr serii: 50908, data ważności: 09.2010r.

podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne „Polpharma” S.A. ul. Pelpińska 19, 83-200 Starogard Gdański

Decyzji nadaję rygor natychmiastowej wykonalności zgodnie z art. 121 ust. 4 ustawy z dnia 6.09.2001r. *Prawo farmaceutyczne* (tekst jednolity z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) w związku z dyspozycją art. 108 § 1 ustawy z dnia 14.06.1960r.- *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2000r. Nr 98, poz.1071 z późn. zm.).

**UZASADNIENIE**

Mazowiecki Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny wstrzymuje w obrocie w/w serie produktu leczniczego **POLOPIRYNA C 500mg/200mg tabletki musujące, opakowanie a 10 tabl. mus., podmiot odpowiedzialny: Zakłady Farmaceutyczne „Polpharma” S.A. ul. Pelpińska 19, 83-200 Starogard Gdański** w związku ze zgłoszeniem podejrzenia braku spełnienia wymogów jakościowych.

Podejrzenie niespełnienia wymogów jakościowych zostało zgłoszone przez aptekę ogólnodostępną.

Mając na względzie powyższe, w/w seria nie może być przedmiotem obrotu i stosowania do czasu wyjaśnienia kwestii jakości produktu leczniczego.

**POUCZENIE**

Zgodnie z art. 127 § 1 i 2 Kodeksu postępowania administracyjnego strona może złożyć odwołanie od niniejszej decyzji do Głównego Inspektora Farmaceutycznego za pośrednictwem Mazowieckiego Inspektora Farmaceutycznego, w terminie czternastu dni od dnia doręczenia decyzji.

Na podstawie art. 130 § 3 pkt 1 Kpa wniesienie odwołania nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.

Otrzymują:

1. Zakłady Farmaceutyczne „Polpharma” S.A. ul. Pelpińska 19, 83-200 Starogard Gdański
2. Minister Zdrowia, ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa
3. Główny Inspektor Farmaceutyczny, 00-238 Warszawa, ul. Długa 38/40
4. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, 03-736 Warszawa, ul. Ząbkowska 42
5. Główny Lekarz Weterynarii, 00-930 Warszawa, ul. Wspólna 30
6. Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego, 99-909 Warszawa, Al. Niepodległości 243a
7. a/a

