



## Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-ZJP-4340/3/ML/15

Warszawa, dnia 09 KWI. 2015

### DECYZJA Nr 3/WS/2015

Na podstawie art. 121 ust. 2 i art. 108 ust. 4 pkt. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, z późn. zm.), w związku z art. 104 oraz 108 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (jednolity tekst Dz. U. z 2013 r. poz. 267.)

### GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

**1) wstrzymuje w obrocie i stosowaniu na terenie całego kraju produkt leczniczy:**

- Proxacin 1%, (*Ciprofloxacinum*) koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml
- numer serii: 05DW0914, data ważności: 09.2017
- podmiot odpowiedzialny: Alvogen IPCo S.à.r.l.

**2) niniejszej decyzji nadaje rygor natychmiastowej wykonalności.**

### UZASADNIENIE

Do Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego w dniu 9 kwietnia 2015 r. wpłynęło zgłoszenie Mazowieckiego Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego, dotyczące podejrzenia braku spełnienia wymagań jakościowych dla ww. serii produktu leczniczego Proxacin 1% z uwagi na nieprawidłowości w wyglądzie ampulek.

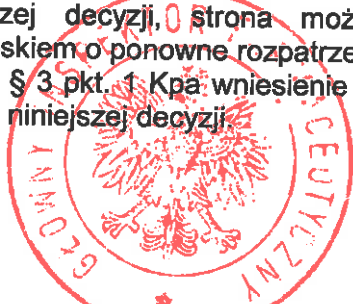
Mając na uwadze powyższe, ww. seria produktu leczniczego nie może być przedmiotem obrotu oraz nie może być stosowana w lecznictwie do czasu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących bezpieczeństwa jej stosowania.

Strona po otrzymaniu powyższej decyzji, zobowiązana jest do natychmiastowego podjęcia działań określonych w przepisach Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 57, poz. 347).

### 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.



GLÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz

### OTRZYMUJA:

1. strona: podmiot odpowiedzialny: Alvogen IPCo S.à.r.l., reprezentowana przez Paną Joannę Weber-Bracichowicz Alvogen Poland Sp. z o. o., ul. Książna 4a, 01-607 Warszawa;
2. Minister Zdrowia;
3. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
4. Główny Lekarz Weterynarii;
5. Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego;
6. WIF – wszyscy.