



Główny Inspektor Farmaceutyczny

GIF-N-ZJP-4350/28-1/ML/15

Warszawa, dnia 2015-08-20

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (jednolity tekst Dz. U. z 2013 r. poz. 267)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia,

sprostować omyłkę pisarską w decyzji nr 28/WC/2015 z dnia 19 sierpnia 2015 r. znak: GIF-N-ZJP-4350/28/ML/15, wycofującej z obrotu na terenie całego kraju produkt leczniczy:

- **BACTROBAN (*Mupirocinum*) 20 mg/g, krem**
- **numer serii: C721357, data ważności: 19.09.2016**
- **BACTROBAN (*Mupirocinum*) 20 mg/g, maść do nosa**
- **numer serii: C684919, data ważności: 17.07.2017**
- **numer serii: C722793, data ważności: 13.04.2018**
- **numer serii: C7000828, data ważności: 13.10.2017**

podmiot odpowiedzialny: GlaxoSmithKline Export Ltd, Wielka Brytania

zastępując:

- numer serii: **C7000828** oraz datę ważności **13.10.2017**:
prawidłowym numerem serii: **C700828** oraz prawidłową datą ważności: **10.2017**
- datę ważności **13.04.2018** dla serii: **C722793** prawidłową datą ważności: **04.2018**
- datę ważności: **17.07.2017** dla serii: **C684919** prawidłową datą ważności: **07.2017**
- datę ważności: **19.09.2016** dla serii: **C721357** prawidłową datą ważności: **09.2016**

UZASADNIENIE

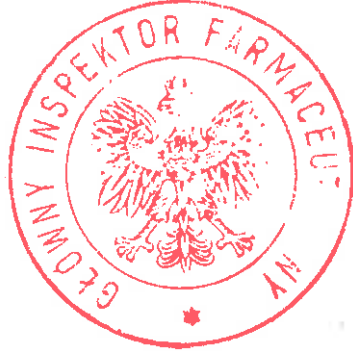
Do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła informacja przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego, zawierająca korektę numeru serii C7000828 oraz dat ważności dla produktu leczniczego Bactroban, które wskazane były w decyzji Głównego Inspektora Farmaceutycznego nr 28/WC/2015.

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością sprostowania omyłki pisarskiej w numerze serii oraz w datach ważności ww. produktów leczniczych, które zostały błędnie przekazane przez przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego.

Mając na uwadze powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

POUCZENIE

Na niniejsze postanowienie stronie przysługuje wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy do Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może wnieść w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego postanowienia



Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Zastępca Głównego Inspektora Farmaceutycznego

OTRZYMUJĄ:

1. strona: przedstawiciel podmiotu odpowiedzialnego: Pani Agata Szewc, GSK Services Sp. z o.o., ul. Rzymowskiego 53, 02-697 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.