



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NNJ.5452.20.2025.JSZY.3

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

sprostować oczywistą omyłkę pisarską w sentencji decyzji z dnia 7 lipca 2025 r. znak NNJ.5452.20.2025.JSZY.2, dotyczącej wstrzymania na terenie całego kraju obrotu produktem leczniczym o nazwie:

Inovox Express Active smak miodowo-cytrynowy,

Alcohol 2,4-dichlorobenzylicus + Amylmetacresolum, 1,2 mg + 0,6 mg, pastylki twarde,

opakowanie 8 pastylek GTIN 05903031285918,

opakowanie 12 pastylek, GTIN 05903031285925,

opakowanie 24 pastylki, GTIN 05903031285932,

opakowanie 48 pastylek, GTIN 05903031285949,

podmiot odpowiedzialny: US Pharmacia sp. z o.o., ul. Ziębicka 40, 50-507 Wrocław,

w następujący sposób:

zamiast: DECYZJA NR 11/WS/2025

powinno być: DECYZJA NR 13/WS/2025.

UZASADNIENIE

Główny Inspektor Farmaceutyczny decyzją z dnia 7 lipca 2025 r. znak NNJ.5452.20.2025.JSZY.2 wstrzymał na terenie całego kraju obrót produktem leczniczym o nazwie Inovox Express Active smak miodowo-cytrynowy, 1,2 mg + 0,6 mg, pastylki twarde, w zakresie wszystkich serii, podmiot odpowiedzialny US Pharmacia sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu.

W sentencji ww. decyzji wystąpiła oczywista omyłka pisarska polegająca na wpisaniu błędnego numeru decyzji: **11/WS/2025** zamiast prawidłowego, kolejnego numeru: **13/WS/2025**.

Oczywistym jest fakt, że przedmiotem postępowania zakończonego ww. decyzją jest produkt leczniczy Inovox Express Active smak miodowo-cytrynowy, 1,2 mg + 0,6 mg, pastylki twarde, w zakresie wszystkich serii, podmiot odpowiedzialny US Pharmacia sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu.

Zgodnie z art. 113 Kodeksu postępowania administracyjnego organ może sprostować omyłkę z urzędu lub na żądanie strony.

Wobec powyższego Główny Inspektor Farmaceutyczny postanowił sprostować omyłkę.

POUCZENIE

Na podstawie art. 113 § 3, w związku z art. 127 § 3 oraz art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2024 r. poz. 572) na niniejsze postanowienie służy stronie wniosek o ponowne rozpatrzenie sprawy, który należy wnieść do Głównego Inspektora Farmaceutycznego w terminie 7 dni od dnia doręczenia niniejszego sprostowania.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Magdalena Rychter
Dyrektor Departamentu Nadzoru Farmaceutycznego
/podpisano elektronicznie/

OTRZYMUJĄ:

1. **Strona:** US Pharmacia sp. z o.o., ul. Ziębicka 40, 50-507 Wrocław

Do wiadomości:

1. Minister Zdrowia;
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
3. Główny Lekarz Weterynarii;
4. Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego;
5. WIF – wszyscy;
6. Narodowy Instytut Leków;
7. ad acta