



GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

NNJ.5453.4.2025.ES.5

POSTANOWIENIE

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

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

sprostować oczywistą omyłkę pisarską w sentencji i treści uzasadnienia decyzji z 9 kwietnia 2025 r. nr 4/WS/2025 znak NNJ.5453.4.2025.ES.4 dotyczącej wstrzymania na terenie całego kraju obrotu produktem leczniczym o nazwie: Furaginum MAX US Pharmacia, tabletki, 100 mg, pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: 27808, opakowanie 30 tabletek, GTIN 05909990357215, w zakresie wszystkich serii, podmiot odpowiedzialny: US Pharmacia sp. z o.o., z siedzibą we Wrocławiu, w następujący sposób:

zamiast GTIN: 05909990357215

powinno być GTIN: 05903031289442

UZASADNIENIE

Główny Inspektor Farmaceutyczny decyzją nr 4/WS/2025 z dnia 9 kwietnia 2025 r. znak NNJ.5453.4.2025.ES.4 wstrzymał na terenie całego kraju obrót produktem leczniczym o nazwie: Furaginum MAX US Pharmacia, tabletki, 100 mg, pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: 27808, opakowanie 30 tabletek, GTIN 05909990357215, w zakresie wszystkich serii, podmiot odpowiedzialny: US Pharmacia sp. z o.o., z siedzibą we Wrocławiu.

W sentencji ww. decyzji, a także w jej treści, wystąpiła oczywista omyłka pisarska polegająca na wskazaniu błędnego numeru GTIN tj. 05909990357215 zamiast prawidłowego: 05903031289442.

Oczywistym jest fakt, iż przedmiotem postępowania zakończonego ww. decyzją jest produkt leczniczy Furaginum MAX US Pharmacia, tabletki, 100 mg, o numerze pozwolenia na dopuszczenie do obrotu 27808 i wielkości opakowania 30 tabletek, dla którego przypisany jest GTIN 05903031289442.

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 z późn. zm.) 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.

Główny Inspektor Farmaceutyczny
Łukasz Pietrzak
/podpisano elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona: US Pharmacia Sp. z o.o. ul. Ziębicka 40 50-507 Wrocław reprezentowana przez [REDACTED]

[REDACTED] Identyfikator nadawcy: KontrZapewJakosciUSP

Do wiadomości:

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