



**GŁÓWNY INSPEKTOR  
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, dnia 04.03.2009r.

**KOMUNIKAT GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO  
z dnia 4.03.2009 r.**

W dniu 03.03.2009r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła decyzja podmiotu odpowiedzialnego o wycofaniu z obrotu i stosowania produktu leczniczego **LAKCID, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 10 ampulek po 1 dawce, numer serii: 073208, data ważności 11.2009**, w związku z niespełnieniem wymagań jakościowych.

Główny Inspektor Farmaceutyczny w tym samym dniu podjął decyzję w zakresie wycofania z obrotu w/w serii leku. Decyzja została podana do publicznej wiadomości na stronie internetowej Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego.

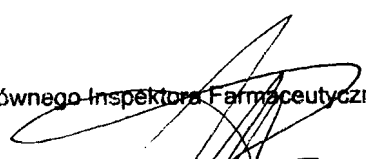
W dniu 04.03.09 r. GIF zarządził inspekcję doraźną w w/w wytwórni produktów leczniczych.

W świetle podjętej decyzji Główny Inspektor Farmaceutyczny informuje, że **nie należy stosować serii: 073208 produktu leczniczego LAKCID (proszek do sporządzania zawiesiny doustnej)**, podmiot odpowiedzialny: **Biomed Wytwórnia Surowic i Szczepionek Sp. z o.o., ul. Uniwersytecka 10, 20-029 Lublin.**

Jednocześnie informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 6 *ustawy Prawo farmaceutyczne* pacjent ma prawo zwrotu zakupionego leku o podanym powyżej numerze serii do apteki, w której został on nabyty.

Ponadto zawiadamiam, że aktualne decyzje GIF dotyczące wycofań i wstrzymań produktów leczniczych znajdują się na stronie internetowej pod adresem: <http://www.gif.gov.pl>.

Z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

  
Zbigniew Mjowski  
ZASTĘPCA GŁÓWNEGO INSPEKTORA  
FARMACEUTYCZNEGO