



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Warszawa, dnia 05.03.2009r.

**KOMUNIKAT GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO
z dnia 5.03.2009 r.**

W dniu 05.03.2009r. do Głównego Inspektora Farmaceutycznego wpłynęła decyzja własna podmiotu odpowiedzialnego o wycofaniu z obrotu i stosowania, w związku z niespełnieniem wymagań jakościowych, produktu leczniczego:

Cardiamid-Coffein, krople doustne, 15 ml ,numer serii: 00480608, data ważności 05.2011, podmiot odpowiedzialny: Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice.

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

W dniu 05.03.09 r. GIF zarządził inspekcję doraźną w w/w wytwórni produktów leczniczych.

W świetle podjętej decyzji Główny inspektor Farmaceutyczny informuje, iż **nie należy stosować w/w serii produktu leczniczego: Cardiamid-Coffein, krople doustne, 15 ml, Pabianickie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice.**

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

GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zofia Ulz