

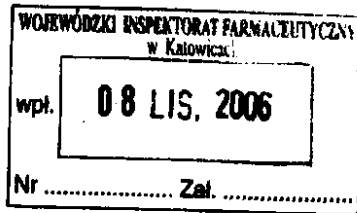


**GLÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

Zbigniew Niewójt

GIF-N/PzP/23/06

Warszawa, dnia 08.11. 2006r.



*nici -
stare internach orobne
stare -> J. Oeje - BIP*

**Wojewódzki Inspektor
Farmaceutyczny
-wszyscy-**

Ld 6374/06

Główny Inspektor Farmaceutyczny przesyła w załączeniu kopię pisma z Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego zawierającego informacje nt. sfałszowanych leków ziołowych oraz zawiadomienie przekazane przez Głównego Inspektora Sanitarnego o zamiarze wprowadzenia do obrotu suplementów diety zawierających sibutraminę, do wiadomości i ewentualnego wykorzystania zgodnie z kompetencjami.

Główny Inspektor Farmaceutyczny

Zbigniew Niewójt



GŁÓWNY INSPEKTOR SANITARNY

Andrzej Wojtyła
GIS-HŻ-4230-Ż-762/PW/DD/06

@IF-N+
@IF-1W
20.10.06

KANCELARIA Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego	Warszawa, dnia 16.10.2006
2006 -10- 19	
Nr pozycji rejestru	6990
Przekazano.....	P. H. D.

10.10.2006

MERIDIAN
Piotr Kozala
ul. Mogielnicka 19
05-600 Grójec


W nawiązaniu do powiadomienia z dn. 26.09.06r. o zamiarze wprowadzenia po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej chińskiego suplementu diety pn.: „**MEIZHITANC**” w trybie art. 18 ust. 1, pkt 2 ustawy z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. z 2005r., Nr 31, poz. 265 z późn. zm) zwracam uwagę, że chińskie preparaty odchudzające firmy „Kunming Dali Industry & Trade Co. Ltd.” (No. 372 West Renmin Road, Kunming Yunnan) z uwagi na zawartość sybutraminy, która nie była deklarowana na etykiecie, były przedmiotem powiadomienia alarmowego w ramach unijnego systemu powiadomień o niebezpiecznych produktach żywnościowych i środkach żywienia zwierząt (RASFF) nr 2005.547-ADD01 z 2005 r.

Co więcej analizy produktów pn.: „Meizitang” oraz „Lida” firmy Kunming Dali Industry & Trade Co. Ltd. przeprowadzone w Zakładzie Analityczno-Kontrolnym Instytutu Roślin i Przetworów Zielarskich z Poznania oraz w Narodowym Instytucie Zdrowia Publicznego z Warszawy potwierdziły obecność chlorowodorku sybutraminy w przedmiotowych produktach.

Biorąc pod uwagę powyższe, brak opinii jednostki naukowo-badawczej potwierdzającej bezpieczeństwo zdrowotne produktu będącego przedmiotem powiadomienia oraz brak oficjalnego potwierdzenia, iż substancja czynna- sybutramina nie występuje w importowanym przez firmę „MERIDIAN” produkcie pn. „**MEIZHITANC**” informuję, że wprowadzenie do obrotu przedmiotowego produktu może stanowić zagrożenie dla zdrowia konsumentów oraz naruszać obowiązujące przepisy prawa żywnościowego i farmaceutycznego.

Ponadto informuję, że zgodnie z art. 49 ww. ustawy o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia, kto produkuje lub wprowadza do obrotu szkodliwe dla zdrowia lub życia człowieka środki spożywcze, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 2 lub 3.

Główny Inspektor Sanitarny
z up.


Paweł Polczak
Zastępca Głównego Inspektora Sanitarnego

Do wiadomości:

Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny
-wszyscy-

Główny Inspektorat Farmaceutyczny



GLÓWNY INSPEKTOR SANITARNY

Andrzej Wojtyła

GIS-HŻ-4230-Ż-761/PW/DD/06

QF-N+
QF-W
20.5.06

16.10.2006

KANCELARIA Warszawa, dnia
Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego
2006 -10- 19
Nr pozycji rejestru 6999
Przekazano..... p. H. D.

WIGA Walczak Jadwiga
ul. Mazowiecka 122
05-110 Jabłonna

20.10.2006
[Signature]

W nawiązaniu do powiadomienia z dn. 18.09.06r. o zamiarze wprowadzenia po raz pierwszy do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej chińskiego suplementu diety produkcji firmy „*Kunming Ling Cao Biological Produkt Technical Co. Ltd.*” pn.: „**MEIZITANG**” w trybie art. 18 ust. 1, pkt 2 ustawy z dnia 11 maja 2001 r. o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia (Dz. U. z 2005r., Nr 31, poz. 265 z późn. zm) zwracam uwagę, że chińskie preparaty odchudzające firmy „*Kunming Dali Industry & Trade Co. Ltd.*” (No. 372 West Renmin Road, Kunming Yunnan) z uwagi na zawartość sybutraminy, która nie była deklarowana na etykiecie, były przedmiotem powiadomienia alarmowego w ramach unijnego systemu powiadomień o niebezpiecznych produktach żywnościowych i środkach żywienia zwierząt (RASFF) nr 2005.547-ADD01 z 2005 r.

Co więcej analizy produktów pn.: „*Meizitang*” oraz „*Lida*” firmy Kunming Dali Industry & Trade Co. Ltd. przeprowadzone w Zakładzie Analityczno-Kontrolnym Instytutu Roślin i Przetworów Zielarskich z Poznania oraz w Narodowym Instytucie Zdrowia Publicznego z Warszawy potwierdziły obecność chlorowodoru sybutraminy w przedmiotowych produktach.

Biorąc pod uwagę powyższe, brak aktualnego projektu etykiety, brak opinii jednostki naukowo-badawczej potwierdzającej bezpieczeństwo zdrowotne produktu będącego przedmiotem powiadomienia oraz brak oficjalnego potwierdzenia, iż substancja czynna sybutramina nie występuje w importowanym przez firmę „WIGA” produkcie pn. „**MEIZITANG**” informuję, że wprowadzenie do obrotu przedmiotowego produktu może stanowić zagrożenie dla zdrowia konsumentów oraz naruszać obowiązujące przepisy prawa żywnościowego i farmaceutycznego.

Ponadto informuje, że zgodnie z art. 49 ww. ustawy o warunkach zdrowotnych żywności i żywienia, kto produkuje lub wprowadza do obrotu szkodliwe dla zdrowia lub życia człowieka środki spożywcze, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 2 lub 3.

Główny Inspektor Sanitarny

~~z upr.~~

Paweł Polczakiewicz
Zastępca Głównego Inspektora Sanitarnego

Do wiadomości:

Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny

-wszyscy-

Główny Inspektorat Farmaceutyczny

NARODOWY INSTYTUT ZDROWIA PUBLICZNEGO

NARODOWE LABORATORIUM KONTROLI PRODUKTÓW LECZNICZYCH,
WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH

ul. Chełmska 30/34, 00-725 Warszawa



http://www.nizp.edu.pl

Dyrekcja: (+48-22) 851-43-69

(+48-22) 851-44-96

Fax: (+48-22) 851-90-52

Gł. Księgowy: (+48-22) 851-45-76
w.130

Warszawa, 17-10-2006 r.

DN/ 535 /06

Biuro Organizacji
Badań Kontrolnych
i Naukowych (+48-22) 851-46-51
w.338

*GI F - NF
GI F - IN
18.8.06*

PNOMY o wzem.

Pan Zbigniew Niewójt
Główny Inspektor Farmaceutyczny
ul. Długa 38/40
Warszawa

KANCELARIA Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego	
2006 -10- 18	
Nr pozycji rejestru	<i>6961</i>
Przekazano	<i>p. H. Derwicki</i>

Szanowny Panie Ministrze 11.10.2006

Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego przekazuje informacje otrzymane z OMCL Network, dotyczące sfałszowania leków ziołowych:

1. Produkt ViaMax PowerTabs kaps. – podmiot odpowiedzialny BioNordica Cosmetics Supplement AB, Sweden – stwierdzono obecność substancji chemicznej imidazotriazione, prekursora vardenafilu (suplement diety);
2. Produkt Lichao Lili Kangpilao kaps. – podmiot odpowiedzialny Kunming Lingcao Biological Scientific & Technical Co. Ltd., Chiny – stwierdzono obecność subst. chem. acetildenafilil;
3. Produkt o nieznannej nazwie w postaci kapsułek, nieznanego producenta – stwierdzono obecność subst. chem. piperildenafilil.

Instytut posiada zdjęcia opakowań i kapsułek, które, w razie potrzeby, może udostępnić zainteresowanym instytucjom.

Z poważaniem

DYREKTOR
Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego

Prof. dr hab. Zbigniew E. Fijałek