



**Główny Inspektor Farmaceutyczny**

NJP.5452.29.2018.KWI

Warszawa, ..... **29 CZE. 2018**

**DECYZJA Nr 29/WS/2018**

Na podstawie art. 121 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - *Prawo farmaceutyczne* (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211. z późn. zm.), w związku z art. 104 i 108 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - *Kodeks postępowania administracyjnego* (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257.)

**GLÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY**

**1) wstrzymuje w obrocie na terenie całego kraju produkt leczniczy:**

**Axudan HCT (*Valsartanum + Hydrochlorothiazidum*), 160mg + 12,5mg,  
tabletki powlekane**

<b>numer serii: FZ0849</b>	<b>data ważności: 10.2018</b>
<b>numer serii: GC9759</b>	<b>data ważności: 10.2018</b>
<b>numer serii: GB1050</b>	<b>data ważności: 10.2018</b>
<b>numer serii: GF7231</b>	<b>data ważności: 12.2018</b>
<b>numer serii: GF7232</b>	<b>data ważności: 12.2018</b>
<b>numer serii: GT4744</b>	<b>data ważności: 06.2019</b>
<b>numer serii: GT4743</b>	<b>data ważności: 06.2019</b>
<b>numer serii: GY9666</b>	<b>data ważności: 09.2019</b>
<b>numer serii: HB2986</b>	<b>data ważności: 09.2019</b>
<b>numer serii: HD9612</b>	<b>data ważności: 02.2020</b>
<b>numer serii: HD9613</b>	<b>data ważności: 03.2020</b>
<b>numer serii: HD9625</b>	<b>data ważności: 03.2020</b>
<b>numer serii: HH9658</b>	<b>data ważności: 03.2020</b>
<b>numer serii: HP4110</b>	<b>data ważności: 05.2020</b>
<b>numer serii: HU2119</b>	<b>data ważności: 11.2020</b>
<b>numer serii: HS4885</b>	<b>data ważności: 11.2020</b>
<b>numer serii: HW2972</b>	<b>data ważności: 01.2021</b>
<b>numer serii: HW2968</b>	<b>data ważności: 01.2021</b>
<b>numer serii: HW2976</b>	<b>data ważności: 01.2021</b>
<b>numer serii: JA1419</b>	<b>data ważności: 03.2021</b>

**podmiot odpowiedzialny: Sandoz GmbH**

## 2) niniejszej decyzji nadaje rygor natychmiastowej wykonalności.

### UZASADNIENIE

Główny Inspektor Farmaceutyczny otrzymał informację w systemie Rapid Alert o podejrzeniu braku spełnienia wymagań jakościowych dla substancji czynnej *Valsartanum* wytwórcy Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co. Ltd., użytej w procesie wytwarzania wyżej wymienionych serii produktu leczniczego.

Mając powyższe na uwadze, Główny Inspektor Farmaceutyczny orzekł jak w sentencji.

Strona po otrzymaniu powyższej decyzji, zobowiązana jest do natychmiastowego podjęcia działań określonych w przepisach Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008 r. w sprawie określenia szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 57, poz. 347).

### POUCZENIE

Zgodnie z art. 127 § 3 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: kpa) od decyzji nie służy odwołanie, jednakże strona w terminie 14 dni od doręczenia niniejszej decyzji może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy.

Stosownie do treści art. 130 § 3 pkt 1 kpa niniejsza decyzja podlega wykonaniu z chwilą doręczenia stronie. Zgodnie z art. 130 § 3 pkt 1 kpa w zw. z art. 130 § 2 kpa wniesienie wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.

Ponadto na podstawie art. 52 § 3 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 roku – Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi, jeżeli stronie przysługuje prawo do zwrócenia się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, strona może wnieść skargę na tę decyzję bez skorzystania z tego prawa. Skargę należy wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji, za pośrednictwem Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Wysokość wpisu od skargi wynosi 200 złotych. Strona może ubiegać się o zwolnienie od kosztów sądowych oraz przyznanie prawa pomocy na zasadach określonych w ustawie Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (art.239-262).

Zgodnie z art. 127a § 1 kpa strona w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy może zrzec się prawa do jego wniesienia wobec organu, który wydał decyzję. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia odwołania przez ostatnią ze stron postępowania, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Główny Inspektor Farmaceutyczny

*Paweł Piotrowski*  
Paweł Piotrowski

#### OTRZYMUJĄ:

1. strona: pełnomocnik podmiotu odpowiedzialnego [REDACTED] Lek S.A., ul. Podlipie 16, 95-010 Stryków;
2. Minister Zdrowia;
3. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
4. Główny Lekarz Weterynarii;
5. Naczelny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego;
6. WIF – wszyscy.