



Główny Inspektor Farmaceutyczny

NJP.5453.20.2017.ASZ.1

Warszawa, dnia 17.11.2017 r.

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257.)

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia,

sprostować oczywistą omyłkę w sentencji decyzji nr 69/WC/2017 z dnia 17 listopada 2017 r.
znak: NJP.5453.20.2017.ASZ:

zastępując błędny zapis dotyczący produktu leczniczego:

Sortis 80 (Atorvastatinum), 80 mg, tabletki powlekane
numer serii: T16599, data ważności: 31.01.2020
podmiot odpowiedzialny: Pfizer Polska sp. z o.o.

prawidłowym zapisem:

Sortis 20 (Atorvastatinum), 20 mg, tabletki powlekane
numer serii: T16599, data ważności: 31.01.2020
podmiot odpowiedzialny: Pfizer Europe MA EEIG

UZASADNIENIE

Niniejsze postanowienie zostało wydane w związku z koniecznością sprostowania oczywistej omyłki w ww. decyzji dotyczącej przedmiotowego produktu leczniczego.

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

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 2017 r. poz. 1257.) 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 postanowienia.



p.o. Głównego Inspektora Farmaceutycznego

Zbigniew Niewójt

OTRZYMUJA:

1. strona: Pfizer Polska sp. z o.o., ul. Postępu 17B, 02-676 Warszawa;
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.