



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**

GIF-P-R-481- 43 /WB/06

Warszawa, dnia 14 .08.2006 r.

DECYZJA

Na podstawie art. 62 ust. 2 pkt 1 i ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. Nr 126 poz. 1381, z późn. zm.) w związku z § 2 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 grudnia 2002 r. w sprawie reklamy produktów leczniczych (Dz. U. z 2002 r. Nr 230 poz. 1936) oraz art. 107 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j.: Dz.U. z 2000 r. nr 98, poz. 1071 z późn. zm.),

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

**nakazuje natychmiastowe zaprzestanie ukazywania się w internecie
reklamy produktu leczniczego Echinacea – ratiopharm (ratiopharm Polska Sp. z o.o.).**

UZASADNIENIE

Zgodnie z § 2 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 grudnia 2002 r. w sprawie reklamy produktów leczniczych, reklama produktu leczniczego kierowana do publicznej wiadomości (zamieszczona na stronie internetowej www.ratiopharm.pl) musi zawierać: nazwę produktu leczniczego; nazwę powszechnie stosowaną substancji czynnej, a w przypadku produktu leczniczego zawierającego więcej niż 3 substancje czynne, określenie: „produkt złożony”; dawkę substancji czynnej lub stężenie substancji czynnej, z wyłączeniem produktu złożonego; postać farmaceutyczną; wskazania terapeutyczne do stosowania, z wyłączeniem wskazań, o których mowa w art. 55 ust. 4 cytowanej ustawy oraz wskazanie podmiotu odpowiedzialnego.

Na stronie internetowej podmiot odpowiedzialny zawarł jedynie informacje o nazwie produktu leczniczego, pominał natomiast pozostałe informacje wynikające z § 2 ust. 1 przedmiotowego rozporządzenia. Działanie takie stanowi rażące naruszenie norm prawnych zawartych w tym rozporządzeniu.

Mając na uwadze powyższe, Główny Inspektor Farmaceutyczny jako organ zobowiązany do sprawowania nadzoru nad przestrzeganiem przepisów obowiązujących w zakresie reklamy produktów leczniczych orzekł, jak w sentencji.

Pouczenie:

Niniejsza decyzja ma, zgodnie z art. 62 ust. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne, rygor natychmiastowej wykonalności.

Zgodnie z art. 127 § 3 k.p.a. strona może zwrócić się do Głównego Inspektora Farmaceutycznego z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy. Wniosek należy złożyć w terminie 14 dni od dnia doręczenia niniejszej decyzji. Wniesienie wniosku nie wstrzymuje wykonania niniejszej decyzji.



GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY

Zbigniew Niewójski

Wysł. 12
pohw. cdb.
17.08.06r. MB

Otrzymuje:

strona: ratiopharm Polska Sp. z o.o.
ul. Powsińska 4
02 – 920 Warszawa