

KANCELARIA
Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego

2011 -02- 15

Nr pozycji rejestru 1748
Przekazano.....

CAF-N
16.02.2011 ✓

Warszawa, 14 lutego 2011 r.

Szanowny Pan
Mgr farm. Grzegorz Cessak
Prezes
Urzędu Rejestracji Produktów
Leczniczych, Wyrobów Medycznych
i Produktów Biobójczych
ul. Żąbkowska 41
03-736 Warszawa

Ref.: SA/2011/28/AS/KC

Dot.: DIAPREL MR (Gliclazidum), 30 mg, tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, podmiot odp. Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A., Pozwolenie nr 4430 – zakończenie sprzedaży produktu leczniczego dostępnego w opakowaniach po 90 tabletek.

Szanowny Panie Prezesie,

Uprzejmie informuję, że w sprzedaży nie będzie dostępne opakowanie zawierające 90 tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu produktu leczniczego:

DIAPREL MR, opakowanie 90 tabletek (3 blistry po 30 tabletek), kod EAN 5909990422395.

Pozostaję z wyrazami szacunku,


Alicja Skoniecka

Kierownik ds. Rejestracji

Kopia: Główny Inspektor Farmaceutyczny

