



URZĄD REJESTRACJI
PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH
UL. ZĄBKOWSKA 41; 03-736 WARSZAWA; TEL. +48 22 492 11 00; FAX. +48 22 492-11-09
NIP 521-32-14-182 REGON 015249601

KANCELARIA
Głównego Inspektoratu Farmaceutycznego

2011 -01- 25

Nr pozycji rejestru 829
Przekazano

0/01 MS/609/11K

PL/RIR - 020-45 /11 [RIM]

Warszawa, dnia

2011 -01- 21

OF-N
21.01.2011

Główny Inspektorat Farmaceutyczny
ul. Długa 38/40
00-238 Warszawa

Szanowni Państwo,

Na podstawie powiadomienia otrzymanego od firmy Schering-Plough Polska Sp. z o.o., będącego kontynuacją korespondencji z dn. 03.11.2010r., Urząd Rejestracji uprzejmie informuje o dalszych przerwach w dostawach na rynek polski następujących produktów leczniczych:

- Diprophos, *Betamethasoni dipropionas + Betamethasoni natrii phosphas*, zawiesina do wstrzykiwań, numer pozwolenia 1216, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe
- Celestone, *Betamethasonum*, roztwór do wstrzykiwań, 4 mg/ml, numer pozwolenia 1214, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe
- Netromycine, *Netilmicinum*, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 25 mg/ml, numer pozwolenia 1220, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe
- Netromycine, *Netilmicinum*, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 100 mg/ml, numer pozwolenia 1221, podmiot odpowiedzialny Schering-Plough Europe.

Urząd Rejestracji informuje również o braku dostępności w obrocie odpowiedników w/w produktów leczniczych.

Z poważaniem,

12 Kierownika Wydziału
Rejestru i Npoch Równoległego

KIEROWNIK

Wydział Rejestru Równoległego

Arnieńska Zdunczyk