



NNJ.5453.17.2026.JSZY.4

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2025 r. poz. 1691).

GŁÓWNY INSPEKTOR FARMACEUTYCZNY

postanawia

sprostować oczywistą omyłkę pisarską w sentencji decyzji z dnia 4 marca 2026 r. znak NNJ.5453.17.2026.JSZY.3, dotyczącej wycofania z obrotu i zakazu wprowadzania do obrotu na terenie całego kraju produktu leczniczego o nazwie:

Kidofen (*Ibuprofenum*), 125 mg, czopki, opakowanie 10 sztuk, GTIN 05909990948895, w zakresie serii numer: 02AF1024, termin ważności: 11.2026, podmiot odpowiedzialny: Aflofarm Farmacja Polska sp. z o.o. z siedzibą w Pabianicach,

w następujący sposób:

zamiast: DECYZJA NR 12/WC/ZW/2025

powinno być: DECYZJA NR 12/WC/ZW/2026

UZASADNIENIE

Główny Inspektor Farmaceutyczny decyzją z dnia 4 marca 2026 r. znak NNJ.5453.17.2026.JSZY.3 wycofał z obrotu i zakazał wprowadzania do obrotu na terenie całego kraju produkt leczniczy o nazwie Kidofen (*Ibuprofenum*), 125 mg, czopki, opakowanie 10 sztuk, GTIN 05909990948895, w zakresie serii numer: 02AF1024, termin ważności: 11.2026, podmiot odpowiedzialny Aflofarm Farmacja Polska sp. z o.o. z siedzibą w Pabianicach.

W sentencji ww. decyzji wystąpiła oczywista omyłka pisarska polegająca na wpisaniu błędnego numeru decyzji: **12/WC/ZW/2025** zamiast prawidłowego numeru: **12/WC/ZW/2026**.

Oczywistym jest fakt, że przedmiotem postępowania zakończonego ww. decyzją jest produkt leczniczy Kidofen (Ibuprofenum), 125 mg, czopki, opakowanie 10 sztuk, GTIN 05909990948895, w zakresie serii numer: 02AF1024, podmiot odpowiedzialny Aflofarm Farmacja Polska sp. z o.o. z siedzibą w Pabianicach.

Zgodnie z art. 113 Kodeksu postępowania administracyjnego organ może sprostować omyłkę z urzędu lub na żądanie strony.

Wobec powyższego Główny Inspektor Farmaceutyczny postanowił sprostować omyłkę.

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 2024 r. poz. 572) 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 sprostowania.

z up. Głównego Inspektora Farmaceutycznego
Magdalena Rychter
Dyrektor Departamentu Nadzoru Farmaceutycznego
/podpisano elektronicznie/

1. Strona: Aflofarm Farmacja Polska sp. z o.o., ul. Partyzancka 133/151, 95-200 Pabianice,
AE:PL-19940-99753-RSTSA-28

Do wiadomości:

1. Minister Zdrowia
2. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
3. Główny Lekarz Weterynarii
4. Naczelnny Inspektor Farmaceutyczny Wojska Polskiego
5. WIF – wszyscy
6. ad acta