

KOMUNIKAT Zgłoszenie podejrzenia, że produkt leczniczy nie odpowiada ustalonym dla niego wymaganiom jakościowym

Mazowiecki Wojewódzki Inspektor Farmaceutyczny informuje, że
w zakładce **Załatwianie spraw -> Jakość** umieszczone zostały
wytyczne co do sposobu powiadamiania organu o podejrzeniu wady
jakościowej produktu leczniczego oraz wzór formularza
zgłoszeniowego zgodny z tekstem jednolitym rozporządzenia
Ministra Zdrowia z dnia 12 marca 2008r. w sprawie określenia
szczegółowych zasad i trybu wstrzymywania i wycofywania z
obrotu produktów leczniczych i wyrobów medycznych (t.j. Dz. U.
2022r., poz. 969)
