

# KOMUNIKAT Zgłoszenie podejrzenia, że produkt lecniczy 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)