



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Nr UR/RR/0446/15

Warszawa,

2015 -07- 0 1

**Zakład Zielarski „KAWON-HURT”
Nowak Sp. J.
Krajewice 119
63-800 Gostyń**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

**przedłuża się na czas nieokreślony okres ważności pozwolenia nr R/0136
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego KORZEŃ ŁOPIANU**

Nazwa:

KORZEŃ ŁOPIANU

Nazwa powszechnie stosowana:

Bardanae radix

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

ziola do zaparzania, 1 g/g

Droga podania:

na skórę

Podmiot odpowiedzialny:

**Zakład Zielarski „KAWON-HURT” Nowak Sp. J.
Krajewice 119
63-800 Gostyń**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Zakład Zielarski „KAWON-HURT” Nowak Sp. J.
Krajewice 119
63-800 Gostyń**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**1. Zakład Zielarski „KAWON-HURT” Nowak Sp. J.
Krajewice 119
63-800 Gostyń**

**2. Phytopharm Klęka S.A.
Klęka 1
63-040 Nowe Miasto nad Wartą**

Pełny skład jakościowy:

Bardanae radix

Wielkość opakowania:

50 g

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	0	1	3	6	1	6
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Torebka z papieru kredowego powlekanego polietylenem.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

**Przechowywać w zamkniętym opakowaniu w temperaturze nie wyższej niż 30°C.
Chronić od światła, wilgoci i wpływu obcych zapachów.**

Okres ważności:

12 miesięcy

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza - OTC.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

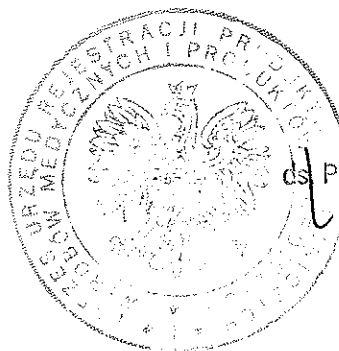
Nie ma zastosowania.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



z up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kolakowski

Otrzymuje:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a