



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

2014 -07- 2 8

Warszawa,

Nr UR/ZD/ 2272 /14

Norpharma A/S  
Frydenlundsvej 30  
2950 Vedbæk  
Dania

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008 roku, str. 7 z późn. zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 9164  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **DHC Continus**

*Dihydrocodeini tartras*

tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg

**typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.1**

**w punkcie: „Podmiot odpowiedzialny”**

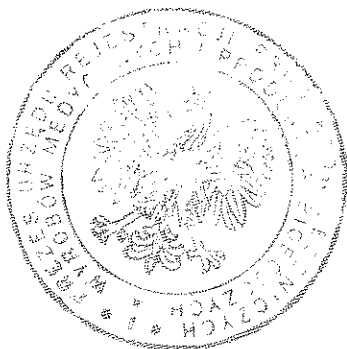
<b>zapis:</b>	<b>Norpharma A/S Slotsmarken 15 DK-2970 Hørsholm</b>
<b>zastępuje się zapisem:</b>	<b>Norpharma A/S Frydenlundsvej 30 2950 Vedbæk Dania</b>

## 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 dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 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 Koliakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:
2. a/a