



PREZES

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

Nr UR/SB/0034 /14

Warszawa,

2014 -02- 27

**Zakłady Farmaceutyczne
POLPHARMA S.A.
ul. Pełplińska 19
83-200 Starogard Gdański**

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.),

dokонуje się sprostowania oczywistej omyłki w decyzji nr UR/RR/0185/14 z dnia 04.02.2014 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr R/0336 produktu leczniczego MAJAMIL prologatum, *Diclofenacum natricum*, tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg, w następujący sposób:

jest:

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:
tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg/5 ml

powinno być:

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:
tabletki o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 w związku z art. 126 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszego postanowienia, gdyż uwzględnia ono w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 113 § 3 i art. 141 oraz na podst. art. 127 § 3 w zw. z art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267), na powyższe postanowienie służy Stronie zażalenie, które należy wносить do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia otrzymania niniejszego postanowienia.



Z UR. Prezesa
WICEPREZES
Produktów Leczniczych
Marcin Kołakowski

Otrzymuje:

1. Pełnomocnik stron
2. a/a