



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -11- 2 2

Nr UR/ZD/1431 /16

Takeda Pharma Sp. z o.o.  
ul. Prosta 68  
00-838 Warszawa

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. zmienionego Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 712/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 r. 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 r.),

Nr procedury: SE/H/0568/004/IA/031

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 12763 z dnia 12 czerwca 2012 r.  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Matrifen 75 mikrogramów/godzinę system transdermalny**

*Fentanylum*

system transdermalny, 75 mikrogramów/godzinę

**Takeda Pharma Sp. z o.o.**

**ul. Prosta 68**

**00-838 Warszawa**

**typ zmiany: IAin nr A.1**

**Zmiana adresu podmiotu odpowiedzialnego:**

**z: Takeda Pharma Sp. z o.o.**

**Al. Jerozolimskie 146 A**

**02-305 Warszawa**

**na: Takeda Pharma Sp. z o.o.**

**ul. Prosta 68**

**00-838 Warszawa**

UR.DZL.ZLE.4021.5432.2016

## 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 2016 r. poz. 23), 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.



Otrzymują:

1 Pełnomocnik strony

2. a/a