



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015-10-09

Nr UR/ZD/1756 /15

Zentiva, k.s.
U kabelovny 130
Dolni Mecholupy
10237 Praga 10
Republika Czeska

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 10217
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

HELICID 40

Omeprazolum

proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 40 mg

typ zmiany: IA_{IN} nr A.5 a)

W punkcie:

**„Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii ”
zapis:**

Sanofi-Aventis S.p.A.

Località Valcanello

Włochy

zastępuje się zapisem:

Sanofi S.p.A.

Località Valcanello

03012 Anagni

Włochy

w punkcie:

„Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”

zapis:

Sanofi-Aventis S.p.A.

Località Valcanello

Włochy

zastępuje się zapisem:

Sanofi S.p.A.

Località Valcanello

03012 Anagni

Włochy

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 upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Wyrobów Medycznych
Sebastian Migdalski
Sebastian Migdalski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a