



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2017 -02- 17

Nr UR/ZD/ 0216 /17

Uni-Pharma Kleon Tsetis  
Pharmaceutical Laboratories S.A.  
14th National Road 1  
145 64 Kifissia  
Grecja

## 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 2016 r. poz. 2142) 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: **NL/H/3039/002/IB/001**

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23447 z dnia 29 września 2016 r.  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Medithyrox**  
*Levothyroxinum natricum*  
tabletki, 50 mikrogramów  
**Uni-Pharma Kleon Tsetis**  
**Pharmaceutical Laboratories S.A.**  
**14th National Road 1**  
**145 64 Kifissia**  
**Grecja**

**typ zmiany: IB nr B.II.f.1b1**

**Zmiana zapisu w punkcie „Okres ważności”:**

**z: 2 lat**

**do: 3 lat**

UR.DZL.ZLE.4021.6401.2016

## **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.



z up, Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
*[Signature]*  
Marek Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a