



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/1073/24

Warszawa, 26-04-2024

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Niemcy

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.) i art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 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, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: NL/H/3933/IA/007/G (NL/H/3933/001/IA/007/G)

**zmienia się pozwolenie nr 24400 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Anagrelide Stada**

*Anagrelidum*

kapsułki, twarde, 0,5 mg

typ zmiany: B.II.b.2a typ IA

**w następujący sposób:**

**Zapis:**

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Synthon Hispania, S.L.**

**C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas**

**Sant Boi de Llobregat**

**08830 Barcelona**

**Hiszpania**

**Synthon B.V.**

**Microweg 22**

**6545 CM Nijmegen**

**Holandia**

DZL-ZLE.4021.7177.2023

**STADA Arzneimittel AG**  
**Stadastrasse 2-18**  
**61118 Bad Vilbel**  
**Niemcy**

**Centrafarm Services B.V**  
**Van de Reijtstraat 31 E**  
**4814 NE Breda**  
**Holandia**

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

**Synthon Hispania, S.L.**  
**C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas**  
**Sant Boi de Llobregat**  
**08830 Barcelona**  
**Hiszpania**

**Synthon B.V.**  
**Microweg 22**  
**6545 CM Nijmegen**  
**Holandia**

**STADA Arzneimittel AG**  
**Stadastrasse 2-18**  
**61118 Bad Vilbel**  
**Niemcy**

**Centrafarm Services B.V**  
**Van de Reijtstraat 31 E**  
**4814 NE Breda**  
**Holandia**

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

**Synthon Hispania, S.L.**  
**C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas**  
**Sant Boi de Llobregat**  
**08830 Barcelona**  
**Hiszpania**

**Quinta-Analytica s.r.o.**  
**Pražská 1486/18c**  
**102 00 Praga 10**  
**Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.**

DZL-ZLE.4021.7177.2023

**Kladská 1032  
500 03 Hradec Králové  
Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.  
Bílé Vchýnec 10  
53316 Vápno u Přelouče  
Republika Czeska**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Synthon Hispania, S.L.  
C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas  
Sant Boi de Llobregat  
08830 Barcelona  
Hiszpania**

**Quinta-Analytica s.r.o.  
Pražská 1486/18c  
102 00 Praga 10  
Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.  
Kladská 1032  
500 03 Hradec Králové  
Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.  
Bílé Vchýnec 10  
53316 Vápno u Přelouče  
Republika Czeska**

**Zastępuje się zapisem:**

Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

**Synthon Hispania, S.L.  
C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas  
Sant Boi de Llobregat  
08830 Barcelona  
Hiszpania**

**Synthon BV  
Microweg 22  
6545 CM Nijmegen  
Holandia**

DZL-ZLE.4021.7177.2023

**STADA Arzneimittel AG**  
**Stadastrasse 2-18**  
**61118 Bad Vilbel**  
**Niemcy**

**Centrafarm Services B.V**  
**Van de Reijtstraat 31 E**  
**4814 NE Breda**  
**Holandia**

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

**Synthon Hispania, S.L.**  
**C/Castelló no 1, Pol. Las. Salinas**  
**Sant Boi de Llobregat**  
**08830 Barcelona**  
**Hiszpania**

**Quinta-Analytica s.r.o.**  
**Pražská 1486/18c**  
**102 00 Praga 10**  
**Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.**  
**Kladská 1032**  
**500 03 Hradec Králové**  
**Republika Czeska**

**ITEST plus, s.r.o.**  
**Bílé Vchýnice 10**  
**53316 Vápno u Přelouče**  
**Republika Czeska**

**STADA Arzneimittel AG**  
**Stadastrasse 2-18**  
**61118 Bad Vilbel**  
**Niemcy**

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572 ze zm., dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

**Pouczenie:**

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1634 ze zm., dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 p.p.s.a., wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 p.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmieć - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a