



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2019 -07- 24

Nr UR/DZL/SB/0121/19

NP Pharma Sp. z o.o.
ul. Podstoczysko 30
07-300 Ostrów Mazowiecka

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017, poz. 2211, ze zm.)

postanawia się

sprostować oczywistą omyłkę w decyzji nr UR/ZD/1204/19 z dnia 26 czerwca 2019 r. do pozwolenia nr 10248 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

ANTYGRYPIN

Acidum acetylsalicylicum + Acidum ascorbicum + Coffeinum
tabletki musujące, 500 mg +150 mg + 50 mg

w następujący sposób:

w opisie zmiany jest:

W punkcie „Nazwa”

zapis:

ANTYGRYPIN

zastępuje się zapisem:

AntyGrypin Dzień

powinno być:

W punkcie „Nazwa”

zapis:

ANTYGRYPIN

zastępuje się zapisem:

AntyGrypin dzień

DZL-ZLN.4020.1256.2019

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 (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096); 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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych

[Signature]
Marcin Kolakowski

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a