



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2018 -12- 03

Nr UR/DZL/DZ/ 0159 /18

**DR. MAX PHARMA S.R.O.**  
**Na Florenci 2116/15**  
**Nové Město**  
**110 00 Prague 1**  
**Republika Czeska**

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2018 r. poz. 2096) oraz art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

**zmienia się decyzję Prezesa Urzędu nr UR/ZM/0051/17 z dnia 31 marca 2017 r. o wydaniu pozwolenia nr 23368 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Orinox, *Xylometazolini hydrochloridum*, aerozol do nosa, roztwór, 1 mg/ml o zmianie podmiotu odpowiedzialnego w następujący sposób:**

w punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”

zapis:

1. Basic Pharma Manufacturing BV  
Burgemeester Lemmensstraat 352  
6163 JT Geleen  
Holandia
2. Labor L+S AG  
Mangelsfeld 4  
97708 Bad Bocklet  
Niemcy
3. Melbourn Scientific Ltd.  
Saxon Way  
SG8 6DN Melbourn  
Wielka Brytania

zastępuje się zapisem:

1. Basic Pharma Manufacturing BV  
Burgemeester Lemmensstraat 352  
6163 JT Geleen  
Holandia
2. Labor L+S AG  
Mangelsfeld 4, 5, 6  
97708 Bad Bocklet  
Niemcy
3. Melbourn Scientific Ltd.  
Saxon Way  
SG8 6DN Melbourn  
Wielka Brytania

## UZASADNIENIE

W dniu 31 marca 2017 r. Prezes Urzędu wydał decyzję nr UR/ZM/0051/17 o pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego w związku ze zmianą podmiotu odpowiedzialnego.

Pismami z dnia \_\_\_\_\_ oraz \_\_\_\_\_ strona zwróciła się z wnioskiem o zmianę treści decyzji nr UR/ZM/0051/17 z dnia 31 marca 2017 r. w punkcie dotyczącym miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii produktu leczniczego.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa, może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności prawidłowego określenia miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii produktu leczniczego.

Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr UR/ZM/0051/17 z dnia 31 marca 2017 r. zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. decyzji.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz.U. z 2018 r. poz. 2096, dalej: K.p.a.), 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 doreczenia decyzji.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2017 r. poz. 1369, dalej: P.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z up. Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
*Marcin Kołakowski*

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a