



MINISTER ZDROWIA

nr . 22/4540/09

2009 -09- 21

Warszawa, dnia

**+Pharma Arzneimittel GmbH
Hafnerstraße 211
A-8054 Graz
Austria**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz w związku z art. 4 ust. 5 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1084/2003 z dnia 3 czerwca 2003r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych udzielonych przez właściwy organ Państwa Członkowskiego (Dz. Urz. WE Nr L159 z dnia 27.06.2003r.), po rozpatrzeniu wniosku nr **PL/ZR-4021-1609/09 (DK/H/0762/002/IA/023)**

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 12040
z dnia 14 kwietnia 2009 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Oropram 20 mg, tabletki powlekane

Citalopramum

tabletki powlekane, 20 mg

+Pharma Arzneimittel GmbH

Hafnerstraße 211

A-8054 Graz

Austria

w zakresie zmiany: typ IA nr 8b1

Dodanie wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH

Göllstrasse 1

84529 Tittmoning

Niemcy

Wydanie decyzji jest równoznaczne z zatwierdzeniem zmiany w:

- ulotce dla pacjenta.

Uzasadnienie

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji.

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez: Aleksandra Bitner-Trybuła, +pharma Polska Sp. z o.o., ul. Zawila 61, 30-390 Kraków

2. URPLW MiPB

3. a/a

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji do ministra właściwego do spraw zdrowia

MINISTER ZDROWIA

podpis i pieczęć

Z up. Ministra Zdrowia

DYREKTOR

Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Artur Falek