



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 20-11-2020

Nr UR/DZL/SB/0142/20

**Adamed Pharma S.A.
Pieńków, ul. M. Adamowicza 6A
05-152 Czosnów**

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2020 r. poz. 944 ze zm.),

postanawia się sprostować oczywistą omyłkę w decyzji Prezesa Urzędu nr UR/RR/0396/20 z dnia 29 października 2020 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr 22601 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Apra-swift, Aripiprazolum, tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 30 mg, w następujący sposób:

jest:

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Arypiprazol

Substancje pomocnicze:

Laktoza jednowodna

Celuloza mikrokrystaliczna

Kroscarmeloza sodowa

Krzemionka koloidalna bezwodna

Magnezu stearynian

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Aromat waniliowy:

Maltodekstryna

Guma arabska (E 414)

Glikol propylenowy (E 1520)

Alkohol benzylowy (E 1519)

DZL-ZLR.4030.86.2019

Aspartam

powinno być:

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Arypiprazol

Substancje pomocnicze:

Laktoza jednowodna

Celuloza mikrokrystaliczna

Kroscarmeloza sodowa

Krzemionka koloidalna bezwodna

Magnezu stearynian

Żelaza tlenek czerwony (E 172)

Aromat waniliowy:

Maltodekstryna

Guma arabska (E 414)

Glikol propylenowy (E 1520)

Alkohol benzylowy (E 1519)

Aspartam (E 951)

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 2020 r. poz. 256 ze zm., dalej: K.p.a.) 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 upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych

i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a.