



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0473/24

Warszawa, 29-02-2024

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.

Hvězdova 1716/2b

140 78 Praga 4

Republika Czeska

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: **DE/H/5747/001/IA/012**

zmienia się pozwolenie nr 25659 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Posaconazole Glenmark

Posaconazolium

zawiesina doustna, 40 mg/ml

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.b.2c1

w następujący sposób:

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

Genepharm S.A.

18th km Marathonos Avenue

153 51 Pallini Attiki

Grecja

Rafarm S.A.

Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka

TK 19002, Paiania Attiki

Grecja

DZL-ZLE.4021.6430.2023

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

Genepharm S.A.
18th km Marathonos Avenue
153 51 Pallini Attiki
Grecja

Rafarm S.A.
Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka
TK 19002, Paiania Attiki
Grecja

QACS LTD.
1, Antigonis str.,
14451 Metamorfossi Attiki
Grecja

Zastępuje się zapisem:

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

Genepharm S.A.
18th km Marathonos Avenue
153 51 Pallini Attiki
Grecja

Rafarm S.A.
Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka
TK 19002, Paiania Attiki
Grecja

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
Fibichova 143
566 17 Vysoké Mýto
Republika Czeska

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

Genepharm S.A.
18th km Marathonos Avenue
153 51 Pallini Attiki
Grecja

DZL-ZLE.4021.6430.2023

Rafarm S.A.
Thesi Pousi-Xatzi Agiou Louka
TK 19002, Paiania Attiki
Grecja

QACS LTD.
1, Antigonis str.,
14451 Metamorfossi Attiki
Grecja

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 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 Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a

DZL-ZLE.4021.6430.2023