



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -03- 0 2

Nr UR/ZD/0374 /15

Ranbaxy (Poland) Sp. z o.o.
ul. Kubickiego 11
02-954 Warszawa

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. zmienionego Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 712/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 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 r.),

Nr procedury: DE/H/1812/IA/011/G (DE/H/1812/002/IA/011/G)

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 14148 z dnia 27 kwietnia 2012 r.
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

PRAVATOR

Pravastatinum natricum

tabletki, 20 mg

Ranbaxy (Poland) Sp. z o.o.

ul. Kubickiego 11

02-954 Warszawa

typ zmian: IA_{IN} nr B.II.b.2a

Zmiana miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii

z: Lindopharm GmbH

Neustrasse 82

D-40721 Hilden

Niemcy

na: Daiichi Sankyo Europe GmbH

Luitpoldstraße 1

85276 Pfaffenhofen

Niemcy

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267), 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 doręczenia decyzji.




WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
mgr farm. Marcin Kotłowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a