



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2020 -10- 0 6

Nr UR/ZD²⁰²⁹/20

Teva B.V.
Swensweg 5
2031GA Haarlem
Holandia

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 2020 r. poz. 944 ze zm.) oraz w związku z 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: **PL/H/0500/IB/006/G (PL/H/0500/002/IB/006/G)**

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 24852
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Rosuvastatin/Ezetimibe Teva
Rosuvastatinum + Ezetimibum
tabletki, 10 mg + 10 mg

typ zmiany: 3x IB nr B.II.e.5.a.2

Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania”

z:

Zatwierdzone:

28, 30, 84, 90 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	6	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

30 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	7	5
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

84 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	8	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

90 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	9	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

na:

Zatwierdzone:

10, 28, 30, 84, 90, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	6	8
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

30 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	7	5
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

84 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	8	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

90 szt. - kod:

5	9	0	9	9	9	1	3	7	9	5	9	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2020 r. poz. 256 ze zm.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

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 2020 r. poz. 256 ze zm., 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 doręczenia 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 2019 r. poz. 2325, 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 upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestracyjnych
i Rerejestracji Produktów Lekowych

Joanna Kmiecik-Grudzień
Joanna Kmiecik-Grudzień

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

