



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -05- 26

Nr UR/ZD/0814 /17

PharmaSwiss Česká republika s.r.o.  
Jankovcova 1569/2c  
170 00 Praga 7  
Republika Czeska

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2016 r. poz. 2142 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 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 roku, str. 7 z późn. zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 4043  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### Selgres

*Selegilini hydrochloridum*  
tabletki powlekane, 5 mg

typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.5 a)

**W punkcie:**

„Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii”

**zapis:**

Valeant sp. z o.o. sp.j  
ul. Przemysłowa 2  
35-959 Rzeszów

**zastępuje się zapisem:**

Valeant Pharma Poland sp. z o.o.  
ul. Przemysłowa 2  
35-959 Rzeszów

## 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 (Dz. U. z 2016 poz. 23 ze zm.), 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.



Prezesa  
URZĘD REJESTRACJI  
Produktów Leczniczych  
Rafał Kofakowski

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a