



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2014 -11- 26

Nr UR/ZD/ 2912 /14

Zakłady Farmaceutyczne  
Polpharma S.A.  
ul. Pelplińska 19  
83-200 Starogard Gdański

## 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: IS/H/0102/001/IA/024

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 14155 z dnia  
2 października 2012 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Atorvasterol**  
*Atorvastatinum*  
tabletki powlekane, 10 mg  
**Zakłady Farmaceutyczne**  
**Polpharma S.A.**  
**ul. Pelplińska 19**  
**83-200 Starogard Gdański**

**typ zmiany: IA nr B.II.e.5b**

**Zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania i kod EAN”**

**z:**

**10 szt. – 1 blister po 10 szt.**

**- kod:**

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

**10 szt. – 1 pojemnik po 10 szt.**

**- kod:**

5	9	0	9	9	9	0	0	7	7	8	0	9
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

UR.DZL.ZLE.4021.2078.2012

20 szt. – 1 pojemnik po 20 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 3 0
30 szt. – 3 blistry po 10 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 4 7
30 szt. – 1 pojemnik po 30 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 5 4
50 szt. – 1 pojemnik po 50 szt	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 6 1
100 szt. – 10 blistrów po 10 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 7 8
100 szt. – 1 pojemnik po 100 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 8 5
na:	
10 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 7 9 3
30 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 4 7
100 szt.	- kod: 5 9 0 9 9 9 0 0 7 7 8 7 8

oraz powiązana z tym zmiana zapisu w punkcie „Rodzaj opakowania”

**z: Blister OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

**Pojemnik z HDPE z wieczkiem z LDPE.**

**na: Blister OPA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowym pudełku.**

### 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.



z upoważnienia Prezesa  
DYREKTOR  
Biura Zmian Rejestracyjnych  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych  
Maja Jamiołkowska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a