



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -05- 17

Nr UR/ZD/0414 /17

**AXXON Sp. z o.o.**  
**ul. Baletowa 30**  
**02-867 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 2016 r. poz. 2142, 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: **SE/H/0581/003/IA/036**

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 14352  
z dnia 8 lipca 2013 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Axyven**

*Venlafaxinum*

tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg

**AXXON Sp. z o.o.**

**ul. Baletowa 30**

**02-867 Warszawa**

**typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.1**

**W punkcie „Podmiot odpowiedzialny”**

**zapis:**

**AXXON Sp. z o.o.**

**ul. Puławska 314**

**02-819 Warszawa**

**zastępuje się zapisem:**  
**AXXON Sp. z o.o.**  
**ul. Baletowa 30**  
**02-867 Warszawa**

### **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 r. 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.



z up. Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
Marek Kołakowski

Otrzymują:  
1 Pełnomocnik strony  
2. a/a