



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 09.07.2013

Nr UR/XD/4642/13.....

Narodowe Centrum Badań Jądrowych
ul. Andrzeja Soltana 7
05-400 Otwock

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 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i § 3 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2002 r. w sprawie dokonywania zmian w pozwoleniu i dokumentacji dotyczącej wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego (Dz. U. z 2003 r. Nr 27, poz. 235)

**dokonuje się zmiany dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia nr R/3269
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Zestaw do sporządzania radiofarmaceutyku ^{99m}Tc -MIBI

Technetii (^{99m}Tc) sestamibi solutio inieciabilis

liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1 mg [(MIBI) $_4$ Cu][BF $_4$]

Narodowe Centrum Badań Jądrowych

ul. Andrzeja Soltana 7

05-400 Otwock

typ zmiany: I nr 17

Zmiana specyfikacji produktu leczniczego na: 3.2.P.5.1 z grudnia 2011 r.

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 2000 r. Nr 98, poz. 1071 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

mgr farm. Marcin Kocłowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a