



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyroków Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 08.08.2014

Nr UR/DZ/0181 /14

**Przedsiębiorstwo Produkcji
Farmaceutyczno – Kosmetycznej
„PROFARM” Sp. z o.o.
ul. Słupska 18
84-300 Łęborg**

DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2013 r. poz. 267) oraz art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) i art. 15 ust. 1 ustawy z dnia 18 marca 2011 r. o Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (Dz. U. z 2011r. Nr 82, poz. 451)

zmienia się decyzję Ministra Zdrowia nr RRH/2364/08 z dnia 29.10.2008 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr R/2611 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego VARIDERM dla podmiotu odpowiedzialnego Przedsiębiorstwo Produkcji Farmaceutyczno – Kosmetycznej „PROFARM” Sp. z o.o. w następujący sposób:

w punkcie:

„Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”

zapis:

**Przedsiębiorstwo Produkcji
Farmaceutyczno – Kosmetycznej
„PROFARM” Sp. z o.o.
ul. Słupska 18
84-300 Łęborg**

zastępuje się zapisem:

**Przedsiębiorstwo Produkcji
Farmaceutyczno – Kosmetycznej
„PROFARM” Sp. z o.o.
ul. Słupska 18
84-300 Łęborg**

**Pracownia Diagnostyki Laboratoryjnej (Laboratorium Mikrobiologiczne)
Samodzielny Publiczny Specjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łęborgu**

UZASADNIENIE

W dniu 29.10.2008 r. Minister Zdrowia wydał decyzję nr RRH/2364/08 o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr R/2611 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego obejmującą dostosowanie dokumentacji do wymogów Prawa farmaceutycznego. Pismem z dn. 11.06.2014 r. podmiot odpowiedzialny zwrócił się z prośbą o zmianę zapisu w decyzji Ministra Zdrowia nr RRH/2364/08 z dn. 29.10.2008 r. w punkcie: „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” dla produktu leczniczego VARIDERM.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony.

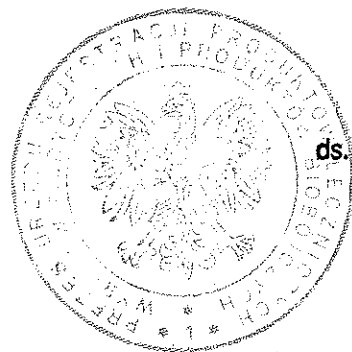
Zmiana zapisu w punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności dostosowania zapisu w decyzji do przedstawionej dokumentacji. Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji Ministra Zdrowia nr RRH/2364/08 z dn. 29.10.2008 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr R/2611 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego VARIDERM zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. pozwolenia niniejszą decyzją.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960r. Kodeks postępowania administracyjnego (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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kotakowski

Otrzymuje:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a