



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2019 -11- 29

Nr UR/ZD/2846 /19

Krka, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Słowenia

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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 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, str. 7, ze zm.),

Nr procedury: HU/H/0403/001/IA/005

dokonyje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23075
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Wamlox

Amlodipinum + Valsartanum

tabletki powlekane, 5 mg + 80 mg

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.e.5.a.1

- zmiana zapisu w punkcie „Wielkość opakowania”

z: Zatwierdzone:

10, 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 6 7 5 1 3

14 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 6 7 5 2 0

28 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 6 7 5 3 7

30 szt.

- kod: 5 9 0 9 9 9 1 2 6 7 5 4 4

DZL-ZLE.4021.2713.2019

56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	5	1
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	6	8
84 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	7	5
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	8	2
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	9	9

na: Zatwierdzone:

10, 14, 28, 30, 56, 60, 84, 90, 98, 100 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

10 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	1	3
14 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	2	0
28 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	3	7
30 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	4	4
56 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	5	1
60 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	6	8
84 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	7	5
90 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	8	2
100 szt.	- kod:	5	9	0	9	9	9	1	2	6	7	5	9	9

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096, dalej: K.p.a.), 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2018 r. poz. 1302 ze zm., dalej: P.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji. Skargę, na podstawie art. 54 § 1 P.p.s.a. wnosi się za pośrednictwem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wpis od skargi wynosi 200 złotych. Na podstawie art. 243 § 1 w zw. z art. 244 § 1 P.p.s.a. strona może złożyć wniosek do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego o przyznanie prawa pomocy w zakresie zwolnienia od kosztów sądowych oraz ustanowienia adwokata lub radcy prawnego.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestracyjnych
i Rerejestracji Produktów Lekniczych


Joanna Kmiecik-Grudzień

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

