



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2016 -04- 0 1

Nr UR/DZ/.....0069.../16

Boehringer Ingelheim International GmbH  
Binger Strasse 173  
D-55216 Ingelheim am Rhein  
Niemcy

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 r., poz. 23) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

dokонуje się niniejszym zmiany pozwolenia nr **22942** z dnia 22 stycznia 2016 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Yanimo Respimat, Olodaterolum + Tiotropium**, roztwór do inhalacji, 2,5 mikrograma + 2,5 mikrograma dla podmiotu odpowiedzialnego **Boehringer Ingelheim International GmbH** w następujący sposób:

W punkcie „Podmiot odpowiedzialny”

zapis:

**Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG**  
**Binger Strasse 173**  
**D-55216 Ingelheim am Rhein**  
**Niemcy**

zastępuje się zapisem:

**Boehringer Ingelheim International GmbH**  
**Binger Strasse 173**  
**D-55216 Ingelheim am Rhein**  
**Niemcy**

## UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2016 r., poz. 23) 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 słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Podmiot odpowiedzialny” wynika z konieczności prawidłowego zapisu nazwy podmiotu odpowiedzialnego.

Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr **UR/RD/0015/16** z dnia 22 stycznia 2016 r. o pozwoleniu nr **22942** na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Yanimo Respimat, Olodaterolum + Tiotropium**, roztwór do inhalacji, 2,5 mikrograma + 2,5 mikrograma zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. pozwolenia niniejszą decyzją.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art.155 Kpa.

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 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 r., poz. 23) 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.



Z up. Prezesa  
WICEPREZES  
ds. Produktów Leczniczych  
Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a