



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0818/24

Warszawa, 09-04-2024

Sandoz GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.) i 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: **DE/H/1097/004/IA/055**

zmienia się pozwolenie nr 16104 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Candepres

Candesartanum cilexetilum

tabletki, 32 mg

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

w następujący sposób:

W punkcie: **Wielkość opakowania i kod EAN**

Zmienia się zapis

z:

28 szt.-4 blistry po 7 szt. – kod: 5909990739707

30 szt.-3 blistry po 10 szt. – kod: 5909990739714

30 szt.-1 pojemnik po 30 szt. – kod: 5909990739721

56 szt.-8 blistrów po 7 szt. – kod: 5909990739738

60 szt.-6 blistrów po 10 szt. – kod: 5909990739745

na:

Wielkość opakowania

Zatwierdzone:

DZL-ZLE.4021.3528.2022

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku.

7, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 58, 60, 84, 90, 91, 98, 100, 250, 300 szt.

Butelka z HDPE ze środkiem pochłaniającym wilgoć, z wieczkiem PP, w tekturowym pudełku.

30, 100, 500 szt.

Perforowany blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku.

28x1 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

Blister Aluminium/Aluminium w tekturowym pudełku.

28 szt. – kod: 5909990739707

30 szt.– kod: 5909990739714

56 szt. – kod: 5909990739738

60 szt. – kod: 5909990739745

Butelka z HDPE ze środkiem pochłaniającym wilgoć, z wieczkiem PP, w tekturowym pudełku.

30 szt. – kod: 5909990739721

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 1634 ze zm., dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a