



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -12- 29

Nr UR/ZD/ 2262 /17

Sanofi Pasteur
14 Espace Henry Vallée
69007 Lyon
Francja

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 2017 r. poz. 2211) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 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.)

**zmienia się pozwolenie nr 10653
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

DULTAVAX

Vaccinum diphtheriae, tetani et poliomyelitidis inactivatum, antigeniis minutum, adsorbatum
Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi i poliomyelitis (inaktywowana), adsorbowana, o
zmniejszonej zawartości antygenów
zawiesina do wstrzykiwań, 1 dawka (0,5 ml)

typ zmiany: IA_{IN} nr A.1, IA_{IN} nr A.5 a),

W punkcie „Podmiot odpowiedzialny”

zapis:

Sanofi Pasteur S.A.
2, avenue Pont Pasteur
69007 Lyon, Francja

zastępuje się zapisem:

Sanofi Pasteur
14 Espace Henry Vallée
69007 Lyon, Francja.

W punkcie „Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii”

zapis:

**Sanofi Pasteur S.A.
2, avenue Pont Pasteur
69007 Lyon, Francja**

zastępuje się zapisem:

**Sanofi Pasteur
14 Espace Henry Vallée
69007 Lyon, Francja.**

W punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”

zapis:

**Sanofi Pasteur S.A.
1541 avenue Marcel Mérieux
69280 Marcy l'Etoile, Francja**

zastępuje się zapisem:

**Sanofi Pasteur
1541 avenue Marcel Mérieux
69280 Marcy l'Etoile, Francja**

zapis:

**Sanofi Pasteur S.A.
Parc Industriel d'Incarville
27100 Val-de-Reuil, Francja**

zastępuje się zapisem:

**Sanofi Pasteur
Parc Industriel d'Incarville
27100 Val-de-Reuil, Francja.**

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257) 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 2017 r. poz. 1257, 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 2017 r. poz. 1369 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 rozpatrzenie 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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kołakowski

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

