



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2018 -12- 2 8

Nr UR/ZD/ 2066 /18

Ipsen Pharma
65 Quai Georges Gorse
92100 Boulogne-Billancourt
Francja

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: UK/H/xxxx/WS/155 (FR/H/0341/001/WS/039)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 16393
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Azzalure

Toxinum botulinicum typum A ad iniectionabile
proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań,
10 jednostek Speywood/0,05 ml

typ zmiany: II nr b.II.b.2b

Dodanie miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:
Biotechnologines farmacijos centras
Biotechpharma UAB
Mokslininkų Str. 4
LT-08412, Vilnius
Litwa

UR.DZL.ZLE.4021.3131.2017

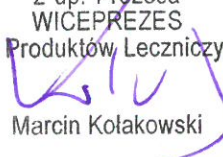
UZASADNIENIE

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), 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 Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a