



## **PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 06-02-2023

Nr UR/ZD/0190/23

**Pierre Fabre Dermatologie  
45, Place Abel Gance  
92100 Boulogne  
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 2022 r. poz. 2301) 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: **SK/H/0219/IB/030/G (SK/H/0219/001/IB/030/G)**

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 19532  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Clarelux**  
*Clobetasoli propionas*  
**piana na skórę, 500 mikrogramów/g**

**typy zmian: IA nr B.II.b.2a IA<sub>IN</sub> nr B.II.b.2c1**

**Zmiana miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

**z: Aerosol Service Italiana S.r.l.  
Via del Maglio, 6  
23868 Valmadrera (LC)  
Włochy**

DZL-ZLE.4021.7732.2019

**na: ASM Aerosol-Service AG**  
**Industriestrasse 11**  
**4313 Möhlin**  
**Szwajcaria**

**Dodanie miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

**Interlabor Belp AG**  
**Aemmenmattstrasse 16**  
**3123 Belp**  
**Szwajcaria**

**Usunięcie wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:**

**Aerosol Service Italiana S.r.l.**  
**Via del Maglio, 6**  
**23868 Valmadrera (LC)**  
**Włochy**

**Dodanie importera, u którego następuje zwolnienie serii:**

**Recipharm Uppsala AB**  
**Bjorkgatan 30**  
**753 23 Uppsala**  
**Szwecja**

### **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000 ze zm.) 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 2022 r. poz. 2000 ze zm., 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 2022 r. poz. 329 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

Joanna Kmieć - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestacyjnych

i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

2. a/a