



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2018 -11- 3 0

Nr UR/DZL/SB/0109./18

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13
Irlandia

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257 ze zm.) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.)

postanawia się

sprostować oczywistą omyłkę w decyzji nr UR/ZM/0455/18 z dnia 28 września 2018 r. o wydaniu pozwolenia nr 17108 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego **Etiagen, Quetiapinum, tabletki powlekane, 200 mg** o zmianie podmiotu odpowiedzialnego w następujący sposób:

w punkcie: „Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej”
zapis:

tabletki o powlekane, 200 mg

zastępuje się zapisem:

tabletki powlekane, 200 mg

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 w związku z art. 126 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszego postanowienia, gdyż uwzględnia ono w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 113 § 3 i art. 141 oraz na podst. art. 127 § 3 w zw. z art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257 ze zm.), na powyższe postanowienie służy Stronie zażalenie, które należy wnieść do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia otrzymania niniejszego postanowienia.



z upoważnienia Prezesa
ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Zmian Porejestracyjnych
i Rejestracji Produktów Leczniczych

Elżbieta Zembalska
Elżbieta Zembalska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a

UR.DZL.ZLN.401.00415.2018