



2010 -12- 0 7  
Warszawa, dnia..... r.

MINISTER ZDROWIA

nr..0210572/10

**STALLERGENES S.A.**  
**6 rue Alexis de Tocqueville**  
**92183 Antony Cedex, Francja**

### DECYZJA

Na podstawie art. 155 i art. 104 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271) dokonuje się niniejszym zmiany decyzji nr RR/0327/10 z dnia 13.09.2010 r. w sprawie przedłużenia okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu nr 8197 produktu leczniczego STALORAL, Wyciągi alergenowe pochodzenia zwierzęcego, roztwór do stosowania doustnego i podjęzykowego, dawki podstawowe: stężenie 0,1 IR/ml, stężenie 1 IR/ml, stężenie 10 IR/ml, stężenie 100 IR/ml lub stężenie 0,1 IC/ml, stężenie 1 IC/ml, stężenie 10 IC/ml, stężenie 100 IC/ml, dawka podtrzymująca: stężenie 100 IR/ml lub stężenie 100 IC/ml dla podmiotu odpowiedzialnego STALLERGENES S.A., Francja w następujący sposób:

W punkcie „Pełny skład jakościowy”  
zapis:

1 fiolka (10 ml roztworu):

Wyciągi alergenowe pochodzenia zwierzęcego (zgodnie z załącznikiem nr 1):

- standaryzowane wyciągi alergenowe
  - niestandaryzowane wyciągi alergenowe
- w połączeniu z mannitolem

Sodu chlorek

Glicerol

Woda **do wstrzykiwań**

Skład jakościowy substancji czynnej może być dobierany indywidualnie dla pacjenta (zgodnie z załącznikiem nr 1).

zastępuje się zapisem

1 fiolka (10 ml roztworu):

Wyciągi alergenowe pochodzenia zwierzęcego (zgodnie z załącznikiem nr 1):

- standaryzowane wyciągi alergenowe
  - niestandaryzowane wyciągi alergenowe
- w połączeniu z mannitolem

Sodu chlorek

Glicerol

Woda **oczyszczona**

Skład jakościowy substancji czynnej może być dobierany indywidualnie dla pacjenta (zgodnie z załącznikiem nr 1).

## UZASADNIENIE

W dniu 13.09.2010 r. Minister Zdrowia wydał decyzję nr RR/0327/10 o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu nr 8197 produktu leczniczego STALORAL, Wyciągi alergenowe pochodzenia zwierzęcego, roztwór do stosowania doustnego i podjęzykowego, dawki podstawowe: stężenie 0,1 IR/ml, stężenie 1 IR/ml, stężenie 10 IR/ml, stężenie 100 IR/ml lub stężenie 0,1 IC/ml, stężenie 1 IC/ml, stężenie 10 IC/ml, stężenie 100 IC/ml, dawka podtrzymująca: stężenie 100 IR/ml lub stężenie 100 IC/ml

Zapis w punkcie „Pełny skład jakościowy” ww. decyzji jest niezgodny z przedstawioną dokumentacją.

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Pełny skład jakościowy” spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności dostosowania zapisu w decyzji do przedstawionej dokumentacji.

Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr RR/0327/10 o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu nr 8197 produktu leczniczego STALORAL, Wyciągi alergenowe pochodzenia zwierzęcego, roztwór do stosowania doustnego i podjęzykowego, dawki podstawowe: stężenie 0,1 IR/ml, stężenie 1 IR/ml, stężenie 10 IR/ml, stężenie 100 IR/ml lub stężenie 0,1 IC/ml, stężenie 1 IC/ml, stężenie 10 IC/ml, stężenie 100 IC/ml, dawka podtrzymująca: stężenie 100 IR/ml lub stężenie 100 IC/ml zawierała dane, które zostają wprowadzone do ww. decyzji.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 Kpa.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

### 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 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do ministra właściwego do spraw zdrowia w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.

**MINISTER ZDROWIA**

*podpis i pieczęć*

Z up. Ministra Zdrowia  
**ZASTĘPCA DYREKTORA**  
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

*Wojciech Giermaziak*

### Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez:

Institutionen

Stężyca, 13.09.2010 r.

2. URPLW MiPB

3. a/a