



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2022 -10- 1 0

Nr UR/ZD/2231 /22

**M.C.M. Klosterfrau Healthcare Sp. z o. o.**  
**ul. Hrubieszowska 2**  
**01-209 Warszawa**

## 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 2021 r. poz. 1977 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: AT/H/0681/IA/007/G (AT/H/0681/002/IA/007/G)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 26142  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Benzydamine neo-angin**

*Benzydamini hydrochloridum*

aerazol do stosowania w jamie ustnej, roztwór, 3 mg/mL

**typ zmiany: IA nr A.5b**

**W punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” zapis:**

**LABORATORIO ECHEVARNE**

**c/ Provença, n°312**

**08037 Bajos (Barcelona)**

**Hiszpania**

**zastępuje się zapisem:**

**Laboratorio Echevarne, S.A.**

**Avenida Can Bellet 61-65**

**Sant Cugat del Vallés**

**08174 Barcelona**

**Hiszpania**



DZL-ZLE.4021.1930.2022

oraz w punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” zapis:

**Laboratorio Micro-Bios**

**Pol. Ind. Fontsaeta, Jacinto Verdaguer, 62**

**08970 Sant Joan Despí (Barcelona)**

**Hiszpania**

**zastępuje się zapisem:**

**MICRO-BIOS, S.L.**

**Pol. Ind. Fontsaeta, Calle Narcis Monturiol, 58**

**08970 Sant Joan Despí (Barcelona)**

**Hiszpania**

### UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2022 r. poz. 2000., dalej: K.p.a.) 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., 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  
DYREKTOR  
Departamentu Zmian Porejestrowanych  
i Rejestracji Produktów Leczniczych

Joanna Kmiecik-Grudzeń

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a