



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0086/25

Warszawa, 22-01-2025

Immedica Pharma AB
Solnavägen 3H
SE-113 63 Stockholm
Szwecja

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 13e lit. c 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 (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

zmienia się pozwolenie nr R/1865 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

BETOPTIC S

Betaxololum

krople do oczu, zawiesina, 2,5 mg/ml

typ zmiany: IA_{IN} nr B.II.b.2 c) 2.

W następujący sposób:

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

ALCON-COUVREUR
Rijksweg 14
2870 Puurs
Belgia

Nazwa i adres importera, u którego następuje zwolnienie serii:

Immedica Pharma AB
Solnavägen 3H
SE-113 63 Stockholm

DZL-ZLN.4020.2648.2023

Szwecja

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

ALCON-COUVREUR

Rijksweg 14

2870 Puurs

Belgia

Miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

Novartis Poland Sp. z o.o.

ul. Marynarska 15

02-674 Warszawa

Zastępuje się zapisem:

Nazwa i adres twórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:

ALCON-COUVREUR

Rijksweg 14

2870 Puurs

Belgia

Immedica Pharma AB

Solnavägen 3H

SE-113 63 Stockholm

Szwecja

Siegfried El Masnou S.A.

Camil Fabra 58

El Masnou

08320 Barcelona

Hiszpania

Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:

ALCON-COUVREUR

Rijksweg 14

2870 Puurs

DZL-ZLN.4020.2648.2023

Belgia

Novartis Poland Sp. z o.o.
ul. Marynarska 15
02-674 Warszawa

Siegfried El Masnou S.A.
Camil Fabra 58
El Masnou
08320 Barcelona
Hiszpania

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. decyzja wydana w pierwszej instancji, od której uzasadnienia organ odstąpił z powodu uwzględnienia w całości żądania strony, jest ostateczna.

Na podstawie art. 52 § 1 i 2 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2024 r. poz. 935, dalej: p.p.s.a.), strona może wnieść skargę na decyzję do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie 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.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

DZL-ZLN.4020.2648.2023

1. Strona
2. a/a