



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2017 -05- 31

Nr UR/ZD/0877 /17

Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG
Mondseestrasse 11
A-4866 Unterach
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2016 r. poz. 2142 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13c ust. 4 rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 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 roku, str. 7 z późn. zm.)

zmienia się pozwolenie nr 4500
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Carboplatin-Ebewe

Carboplatinum

koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml

typ zmiany: II nr B.II.e.1 a) 3.

W punkcie: „Rodzaj opakowania”

zapis:

Fiolka ze szkła typu I z korkiem bromobutylovym i aluminiowym kapslem w tekturowym pudełku.

zastępuje się zapisem:

Fiolka ze szkła typu I z korkiem halobutylovym i aluminiowym kapslem w tekturowym pudełku.

UR.DZL.ZLN.4020.04058.2016

UZASADNIENIE

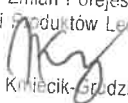
Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2016 poz. 23 ze zm.), 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.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestracyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych


Joanna Kwieciek-Grudzień

Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a