



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -10- 13

Nr UR/ZD/1794 /17

SUN-FARM Sp. z o.o.
ul. Dolna 21
05-092 Łomianki

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 2016 r. poz. 2142 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: DE/H/4467/001/IB/001

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23869 z dnia 31 marca 2017 r.
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Dekristol

Cholecalciferolum

kapsułki miękkie, 20 000 IU

SUN-FARM Sp. z o.o.

ul. Dolna 21

05-092 Łomianki

typ zmiany: IB nr B.II.f.1b1

Zmiana zapisu w punkcie „Okres ważności”

z: Blister:

18 miesięcy

Butelka:

2 lata

Po pierwszym otwarciu butelki:

2 lata

UR.DZL.ZLE.4021.0666.2017

na: 2 lata

Po pierwszym otwarciu butelki:

2 lata

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 r. poz. 1257) 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 2017 r. poz. 1257), 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 up. Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych
Marcin Kolakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a