



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0893/24

Warszawa, 12-04-2024

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Irlandia

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 2022 r. poz. 2301 ze zm.) 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 i weterynaryjnych produktów leczniczych (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

zmienia się pozwolenie nr 7520 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

DicloDuo

Diclofenacum natricum

kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg

typ zmiany: IA nr B.II.b.2 a) x 2, IA_{IN} nr B.II.b.2 c) 1. x 2

W następujący sposób:

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

1. Temmler Werke GmbH
Weihenstephaner Str. 28
81673 Munich
Niemcy

2. Swiss Caps GmbH
Grassingerstrasse 9
83043 Bad Aibling
Niemcy

DZL-ZLN.4020.3864.2023

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**1. Temmler Werke GmbH
Weihenstephaner Str. 28
81673 Munich
Niemcy**

**2. Temmler Ireland Ltd.
Killorglin, Co. Kerry
Irlandia**

Zastępuje się zapisem:

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

**1. Bausch Health Poland sp. z o.o.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów**

**2. Bausch Health Poland sp. z o.o.
ul. Kosztowska 21
41-409 Mysłowice**

**3. Swiss Caps GmbH
Grassingerstrasse 9
83043 Bad Aibling
Niemcy**

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

**1. Mikrolab sp. z o.o.
ul. Lubelska 5/7
03-802 Warszawa**

**2. Selvita Services sp. z o.o.
ul. Prof. Michała Bobrzyńskiego 14
30-348 Kraków**

**3. Temmler Ireland Ltd.
Killorglin, Co. Kerry
Irlandia**

DZL-ZLN.4020.3864.2023

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., 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 2023 r. poz. 1634 ze zm., 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

Elżbieta Zembrzuska

Zastępca Dyrektora Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a