



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

2013 -10- 11

Warszawa,

Nr UR/ZD/ 7285 /13

**Pfizer Europe MA EEIG
Ramsgate Road, Sandwich
Kent, CT13 9 NJ
Wielka Brytania**

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 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a ust. 2 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 4863
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

DOSTINEX

Cabergolinum
tabletki, 0,5 mg

typ zmiany: IA_{IN} nr A.5 a)

w punktach: Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii oraz miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii

**z: Pfizer Italia S.r.l.
63046 Marino Del Tronto
Ascoli Piceno
Włochy**

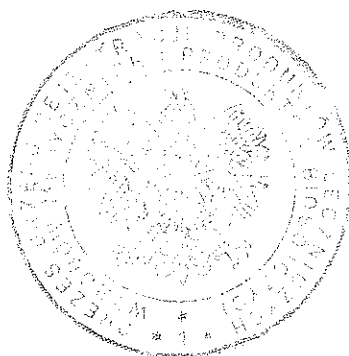
**na: Pfizer Italia S.r.l.
Localita Marino Del Tronto
63100, Ascoli Piceno
Włochy.**

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 2013 poz. 267), 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
mgr farm. Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony:

2.a/a