



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2019 -10- 09

Nr UR/DZL/SB/ 0150 /19

Bluefish Pharmaceuticals AB
P.O. Box 49013
100 28 Stockholm
Szwecja

POSTANOWIENIE

Na podstawie art. 113 § 1 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm., dalej: K.p.a.) w związku z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2019 r. poz. 499 ze zm.)

postanawia się sprostować oczywistą omyłkę w decyzji Prezesa Urzędu nr UR/RR/0018/19 z dnia 17 stycznia 2019 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr 22014 produktu leczniczego Escitalopram Bluefish, *Escitalopramum*, tabletki powlekane, 20 mg, w następujący sposób:

w punkcie: „Wielkość opakowania i kod EAN”

jest:

Zatwierdzone:

Blister: 14 szt., 28 szt., 28 x 1 szt., 56 szt., 98 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt.

- kod:

| | | | | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 1 | 8 | 7 | 0 | 2 | 6 |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

powinno być:

Zatwierdzone:

Blister: 14 szt., 28 szt., 28 x 1 szt., 56 szt., 98 szt.

Zadeklarowane do wprowadzenia do obrotu:

28 szt.

- kod:

| | | | | | | | | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|
| 5 | 9 | 0 | 9 | 9 | 9 | 1 | 1 | 8 | 7 | 0 | 3 | 3 |
|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|---|

UR.DZL.ZLR.4031.0119.2018

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 w związku z art. 126 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszego postanowienia, gdyż uwzględnia ono w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 113 § 3 i art. 141 oraz na podst. art. 127 § 3 w zw. z art. 144 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2018 r. poz. 2096 ze zm., dalej: K.p.a.), na powyższe postanowienie służy Stronie zażalenie, które należy wnosić do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 7 dni od dnia otrzymania niniejszego postanowienia.



z upoważnienia Prezesa
DYREKTOR
Departamentu Zmian Porejestacyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych

Joanna Kmiecik-Grudzeń
Joanna Kmiecik-Grudzeń

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a

UR.DZL.ZLR.4031.0119.2018