



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2016 -11- 07

Nr UR/ZD/ 1086 /16

**Takeda Pharma Sp. z o.o.**  
**ul. Prosta 68**  
**00-838 Warszawa**

### 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 10849**  
**na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

#### **Febrisan**

*Paracetamolum + Acidum ascorbicum + Phenylephrini hydrochloridum*  
proszek musujący, (750 mg + 60 mg + 10 mg)/5 g

**typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.1**

**W punkcie „Podmiot odpowiedzialny”**

**zapis:**

**Takeda Pharma Sp. z o.o.**  
**Al. Jerozolimskie 146 A**  
**02-305 Warszawa**

**zastępuje się zapisem:**

**Takeda Pharma Sp. z o.o.**  
**ul. Prosta 68**  
**00-838 Warszawa**

UR.DZL.ZLN.4020.03914.2016

## 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), 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.



Do wiadomości:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a