



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2015 -05- 14

Nr UR/ZD/0888 /15

**BIOCODEX**  
7 avenue Gallieni  
94250 Gentilly  
Francja

## 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. 13b 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 7484  
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **ENTEROL 250**

*Saccharomyces boulardii*  
kapsułki, 250 mg

**typ zmiany: IB nr B.II.e.5 a) 2.**

**W punkcie: „Wielkość opakowania”**

**dodaje się zapis:**

**50 szt. w butelce**

**kod:**

5	9	0	9	9	9	1	2	2	0	7	9	2
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

### **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

UR.DZL.ZLN.4020.01111.2015

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 upoważnienia Prezesa  
DIREKTOR  
Zmian Rejestracyjnych  
Rejestracji Produktów Leczniczych  
Maja Janiakowska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a