



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Numer UR/DZ/0005/24/IR

Warszawa, 26-04-2024 r.

Delfarma Sp. z o.o.

ul. Św. Teresy od Dzieciątka Jezus 111

91-222 Łódź

DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**dokонуje się zmiany decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nr UR/RD/0010/24/IR
z dnia 11 stycznia 2024 r. o wydaniu pozwolenia na import równoległy nr 10/24
produktu leczniczego Fucidin, maść, 20 mg/g, z Holandii, kraju eksportu, w następujący
sposób:**

W punkcie „Wymagania dotyczące przechowywania i transportu”

dodaje się zapis:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

UZASADNIENIE

W dniu 11 stycznia 2024 r. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych wydał decyzję nr UR/RD/0010/24/IR o wydaniu pozwolenia na import równoległy nr 10/24 produktu leczniczego Fucidin, maść, 20 mg/g.

W decyzji nr UR/RD/0010/24/IR stwierdzono brak zapisu określającego warunki dotyczące przechowywania i transportu. Pismem z dnia 22 kwietnia 2024 r. importer równoległy Delfarma Sp. z o.o. wyraził zgodę na dokonanie zmiany w decyzji nr UR/RD/0010/24/IR w punkcie „Wymagania dotyczące przechowywania i transportu” poprzez dodanie zapisu „Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania”.

DEL-LIR.4070.319.2023

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego „decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony uchylona lub zmieniona przez organ administracji publicznej, który ją wydał, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleniu lub zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony”.

Zmiana spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności dodania prawidłowego zapisu w ww. decyzji. Dokumentacja będąca podstawą wydania decyzji nr UR/RD/0010/24/IR z dnia 11 stycznia 2024 r. zawierała dane, które zostają wprowadzone do pozwolenia na import równoległy nr 10/24 niniejszą decyzją.

Mając powyższe na uwadze orzeka się jak na wstępie.

Pouczenie:

Zgodnie z art. 127 § 1a ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. – Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572) 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. 259 ze zm.), zwanej 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
Marcin Kołakowski

Wiceprezes ds. Produktów

Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony

DEL-LIR.4070.319.2023

2. a/a