



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/2221/24

Warszawa, 02-10-2024

Poznańskie Zakłady Zielarskie "Herbapol" S.A.  
ul. Towarowa 47/51  
61-896 Poznań

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2024 r. poz. 686) i art. 13e lit. c rozporządzenia Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. 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, str. 7, ze zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 19879 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Glukoza**

*Glucosum anhydricum*

proszek doustny, proszek do sporządzania roztworu doustnego, 100 g/100 g

typ zmian: IA nr B.II.b.2 a) x3, IA nr A.5.b)

**W następujący sposób:**

**Zapis:**

**Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:**

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „PROLAB” Sp. z o.o.**

**Paterek, ul. Przemysłowa 3**

**89-100 Nakło nad Notecią**

**Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „PROLAB” Sp. z o.o.**

**Paterek, ul. Przemysłowa 3**

**89-100 Nakło nad Notecią**

DZL-ZLN.4020.1574.2024

**Zastępuje się zapisem:**

**Nazwa i adres wytwórcy lub importera, u którego następuje zwolnienie serii:**

**Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne „PROLAB” Sp. z o.o.  
Paterek, ul. Przemysłowa 3  
89-100 Nakło nad Notecią**

**Miejsce wytwarzania lub miejsce prowadzenia działalności importowej, gdzie następuje kontrola serii:**

**Poznańskie Zakłady Zielarskie „Herbapol” S.A.  
Paterek, ul. Przemysłowa 3  
89-100 Nakło nad Notecią**

**Curtis Health Caps S.A.  
Wysogotowo  
ul. Batorowska 52  
62-081 Przeźmierowo**

**Poznańskie Zakłady Zielarskie „Herbapol” S.A.  
ul. Towarowa 47/51  
61-896 Poznań**

**PhytoLab GmbH&Co. KG  
Dutendorfer Straße 5-7  
91487 Vestenbergsgreuth  
Niemcy**

## **UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2024 r. poz. 572, dalej K.p.a.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

### **Pouczenie:**

Zgodnie z art. 127 § 1a K.p.a. 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 2024 r. poz. 935, 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

Lecznicych, 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 Lekczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a