



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2021 -12- 1 3

Nr UR/ZD/ 2338 /21

Adamed Pharma S.A
Pieńków, ul. Mariana Adamkiewicza 6A
05-152 Czosnów

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2021 r. poz. 1977 oraz w związku z art. 11 ust. 2 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.)

Nr procedury: NL/H/3645/001/IA/007

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23728
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Ivares

Ivabradinum

tabletki powlekane, 5 mg

typ zmiany: IA nr B.II.b.2.a)

W punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii” zapis:

JSC „Grindeks”

Krustpils iela 53

LV-1057 Ryga

Łotwa

Reading Scientific Services Limited

Reading Science Centre, Whiteknights Campus

Pepper Lane

Reading, RG6 6LA

Wielka Brytania

DZL-ZLE.4021.234.2021

Lucideon Limited
Queens Road
Stoke on Trent, ST4 7LQ
Wielka Brytania

Catalent Micron Technologies Limited
Crossways Boulevard, Crossways
Dartford, DA2 6QY
Wielka Brytania

FDAS (Food and Drug Analytical Services Limited)
Biocity, Pennyfoot Street
Nottingham, NG1 1GF
Wielka Brytania

ILS Limited
London Road, Shardlow Business Park, Shardlow
Derby, DE72 2GD
Wielka Brytania

ALS Food and Pharmaceutical
2 Bartholomews Walk, Angel Drove
Cambridgeshire Business Park
Ely, CB7 4ZE
Wielka Brytania

zastępuje się zapisem:

Complete Laboratory Solutions
Unit 3A & 8, Small Business Park
Tuam Road, Galway
Irlandia

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 ze zm.) odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2021 r. poz. 735 ze zm., dalej: K.p.a.), 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy może, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2019 r. poz. 2325 ze zm., dalej: P.p.s.a.), wnieść do Wojewódzkiego Sądu Administracyjnego w Warszawie skargę na decyzję 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

DZL-ZLE.4021.234.2021

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. Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.



Z upoważnienia Prezesa
WICEPREZES
ds. Produktów Leczniczych

Marcin Kołakowski

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a

DZL-ZLE.4021.234.2021

