



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobnów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -08- 2 8

Nr UR/DZ/ 0179 /15

Adamed Sp. z o.o.  
Pieńków 149  
05-152 Czosnów

## DECYZJA

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267) oraz art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) **zmienia się decyzję Prezesa Urzędu nr UR/RR/0913/14 z dnia 23 maja 2014 r. o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr 15239 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego Kwetaplex, *Quetiapinum*, tabletki powlekane, 100 mg, w następujący sposób:**

W punkcie: „Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii”

zapis:

**Genepharm S.A.**  
**18th km Marathonos Avenue**  
**153 51 Pallini Attikis**  
**Grecja**

zastępuje się zapisem:

**Genepharm S.A.**  
**18th km Marathonos Avenue**  
**153 51 Pallini Attikis**  
**Grecja**

**Adamed Sp. z o.o.**  
**Pieńków 149**  
**05-152 Czosnów**

## UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 267) decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawa może być w każdym czasie zmieniona za zgodą strony, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się zmianie i przemawia za tym słuszny interes strony.

Zmiana zapisu w punkcie „Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii” spełnia powyższe przesłanki i wynika z konieczności wpisania poprawnej nazwy i poprawnego adresu wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii w decyzji nr UR/RR/0913/14 z dnia 23 maja 2014 roku o przedłużeniu okresu ważności pozwolenia nr 15239.

Podmiot odpowiedzialny wyraził zgodę na dokonanie niniejszej zmiany w trybie art. 155 Kpa.

W związku z powyższym orzeka się jak w sentencji.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (t.j. Dz. U. z 2013 r. 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.



PREZES  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Grzegorz Cessak

Otrzymują:  
1. Pełnomocnik strony.  
2. a/a.

UR.DZL.ZRE.4031.0635.2012