



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2020 -03- 0 4

Nr UR/ZD/ 0412 /20

MIP Pharma Polska Sp. z o.o.
ul. Orzechowa 5
80-175 Gdańsk

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 2019 r. poz. 499 ze zm.) oraz na podstawie art. 13e lit. c w zw. z art. 13a 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, str. 7 ze zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 11016
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

Neurolipon-MIP 600

Acidum thioaceticum

kapsułki miękkie, 600 mg

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

W punkcie „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”

zapis:

**Chephasaar Chemisch-pharmazeutische Fabrik GmbH
Mühlstrasse 50
66386 St. Ingbert
Niemcy**

zastępuje się zapisem:

**MIP Pharma GmbH
Mühlstrasse 50
66386 St. Ingbert
Niemcy**