



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2015 -11- 1 9

Nr UR/ZD/2054 /15

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8000 Novo mesto  
Słowenia

### 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 2008 r. Nr 45, poz. 271, ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. zmienionego Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 712/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 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 r.),

Nr procedury: DK/H/1075/IB/007/G (DK/H/1075/010/IB/007/G)

**dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 14401  
z dnia 29 października 2013 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**Olanzapin Krka**

*Olanzapinum*

tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg

**KRKA, d.d., Novo mesto**

**Šmarješka cesta 6**

**8000 Novo mesto**

**Słowenia**

**typ zmiany: IB nr B.II.f.1b1; IB nr B.II.f.1d**

**- Wydłużenie okresu ważności produktu leczniczego w stosunku do określonego w procesie dopuszczania do obrotu**

**z: 2 lat**

**do: 5 lat**

**- Zmiana w punkcie „Wymagania dotyczące przechowywania i transportu”**

- z: Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią.**
- na: Przechowywać w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią. Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania produktu leczniczego.**

**UZASADNIENIE**

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

**Pouczenie:**

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), 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.



z upoważnienia Prezesa  
DIREKTOR  
Departamentu Zmian Porejestracyjnych  
Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych

*[Signature]*  
Maja Jamiołkowska

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a