



Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/1261/25

Warszawa, 27-06-2025

MSD Polska Sp. z o.o.

ul. Chłodna 51

00-867 Warszawa

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 ze zm.) 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 (Dz. Urz. UE L 334 z 12.12.2008, str. 7, ze zm.)

Nr procedury: **DE/H/xxxx/WS/1280**

zmienia się pozwolenie nr R/6711 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

OncoTICE

BCG ad immunocurationem, BCG do immunoterapii

proszek do sporządzania zawiesiny do podawania do pęcherza moczowego, $2-8 \times 10^8$ CFU żywych, atenuowanych prątków BCG/fiolkę

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

W następujący sposób:

Zapis:

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

Holandia

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39

2031 BN Haarlem

Holandia

DZL-ZLN.4020.3204.2024

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Merck Teknika LLC
100 Rodolphe Street
Building 1300
Durham, NC 27712
Stany Zjednoczone**

**Merck Sharp & Dohme LLC
770 Sumneytown Pike
West Point, Pennsylvania 19486
Stany Zjednoczone**

Zastępuje się zapisem:

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

**N.V. Organon
Kloosterstraat 6
5349 AB Oss
Holandia**

**Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Holandia**

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

**Merck Teknika LLC
100 Rodolphe Street
Building 1300
Durham, NC 27712
Stany Zjednoczone**

**Merck Sharp & Dohme LLC
770 Sumneytown Pike
West Point, Pennsylvania 19486
Stany Zjednoczone**

Merck Sharp & Dohme LLC
5325 Old Oxford Road
Durham, NC 27712
Stany Zjednoczone

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 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.

Z upoważnienia Prezesa

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a