



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa, 2018 -11- 15

Nr UR/ZD/ 1805 /18

Baxter Polska Sp. z o.o.
ul. Kruczkowskiego 8
00-380 Warszawa

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 2017 r. poz. 2211 ze zm.) 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: **DK/H/0590/004/IB/033**

dokонуje się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 22327
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:

Physioneal 40 Clear-Flex

Produkt złożony

roztwór do dializy otrzewnowej, glukoza 13,6 mg/ml

typ zmiany: IB nr B.II.a.z

Zmiana zapisu w punkcie „Pełny skład jakościowy”

z: Komora z roztworem A:

Substancje czynne:

Glukoza jednowodna

Wapnia chlorek dwuwodny

Magnezu chlorek sześciowodny

Substancje pomocnicze:

Woda do wstrzykiwań
Kwas solny rozcieńczony

Komora z roztworem B:

Substancje czynne:

Sodu chlorek
Sodu wodorowęglan
Sodu (S)-mleczan, roztwór

Substancje pomocnicze:

Woda do wstrzykiwań
Sodu wodorotlenek

na: Komora z roztworem A:

Substancje czynne:

Glukoza jednowodna
Wapnia chlorek dwuwodny
Magnezu chlorek sześciowodny

Substancje pomocnicze:

Woda do wstrzykiwań
Kwas solny rozcieńczony

Komora z roztworem B:

Substancje czynne:

Sodu chlorek
Sodu wodorowęglan
Sodu (S)-mleczan, roztwór odpowiada Sodu (S)-mleczanowi

Substancje pomocnicze:

Woda do wstrzykiwań
Sodu wodorotlenek

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 2018 r. poz. 2096), 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

DYREKTOR

Departamentu Zmian Porejestracyjnych
i Rerejestracji Produktów Leczniczych

J. Kmiecik-Grudzień
Joanna Kmiecik-Grudzień

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony.
2. a/a

UR.DZL.ZLE.4021.1716.2016