



**PREZES**

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, 31-07-2023

Nr UR/DZL/DZ/0168/23

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

**DECYZJA**

Na podstawie art. 155 w zw. z art. 154 § 2 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm.) w zw. z art. 35 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.)

**zmienia się pozwolenie nr 10780 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

**PHYSIONEAL 40 Z GLUKOZĄ 3,86 w/v 38,6 mg/ml**

*Produkt złożony*

roztwór do dializy otrzewnowej

**w następujący sposób:**

**W punkcie: „Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii”**

**zapis:**

**Baxter Healthcare S.A.  
Moneen Road  
Castlebar-County Mayo  
Irlandia**

**Baxter Healthcare Ltd.  
Caxton Way  
Thetford, Norfolk  
IP24 3SE  
Wielka Brytania**

**zastępuje się zapisem:**

**Baxter Healthcare S.A.  
Moneen Road  
Castlebar-County Mayo  
Irlandia**

## UZASADNIENIE

do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dalej: Prezes Urzędu) wpłynął wniosek o dokonanie zmiany w trybie art. 155 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (dalej: K.p.a.), polegającej na usunięciu z treści pozwolenia na dopuszczenie do obrotu danych miejsca wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii: Baxter Healthcare Ltd., Caxton way, Thetford Norfolk IP 24 3SE, Wielka Brytania. W uzasadnieniu wniosku podmiot odpowiedzialny Baxter Polska Sp. z o.o. wskazał, że ww. produkt leczniczy jest pośrednio związany z procedurą arbitrażową z art. 31 dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 6 listopada 2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi (Dz. Urz. WE L 311 z 28.11.2001, str. 67, ze zm.) nr EMEA/H/A-31/1290, w wyniku której dokumentacja produktów leczniczych do dializy otrzewnowej została zharmonizowana w całej Unii Europejskiej, Wielkiej Brytanii i Szwajcarii. Dlatego podmiot odpowiedzialny zwrócił się z prośbą o usunięcie danych ww. wytwórcy z treści pozwolenia, a pozostawienie danych wytwórcy w dokumentacji produktu leczniczego. Serie produktu leczniczego Physioneal 40 z glukozą 3,86 w/v 38,6 mg/ml wprowadzane na polski rynek są kontrolowane i zwalniane do obrotu w miejscu wytwarzania zlokalizowanym na terenie Unii Europejskiej (Irlandia).

Wniosek o dokonanie zmiany został złożony w odpowiedzi na pismo Prezesa Urzędu z dnia 7 lutego 2023 r. nr DZL-ZLN.460.7.2023 informujące o konieczności dostosowania pozwolenia i dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego do obowiązującego prawa. Po rozpatrzeniu wniosku Prezes Urzędu uznał żądanie podmiotu odpowiedzialnego za zasadne.

Z dniem 31 stycznia 2020 r. Zjednoczone Królestwo Wielkiej Brytanii i Irlandii Północnej formalnie wystąpiło z Unii Europejskiej (UE) i stało się „państwem trzecim”, tj. państwem niebędącym członkiem UE. Okres przejściowy, w którym prawo farmaceutyczne UE określone w *Acquis Communautaire* nadal obowiązywało w Zjednoczonym Królestwie, zakończył się w dniu 31 grudnia 2020 r. Po zakończeniu okresu przejściowego prawo UE przestało mieć zastosowanie do Zjednoczonego Królestwa. Od 1 stycznia 2021 r. zaczął mieć zastosowanie Protokół w sprawie Irlandii i Irlandii Północnej, który stanowi integralną część umowy o wystąpieniu Zjednoczonego Królestwa z Unii Europejskiej. W praktyce oznacza to, że w celu wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego zgodnie z prawem UE, wszelkie czynności w ramach dostaw leków, które muszą być realizowane w UE, jak kontrola i zwolnienie serii, muszą odbywać się na terytorium Unii Europejskiej lub Irlandii Północnej. W częściach Zjednoczonego Królestwa innych niż Irlandia Północna mogą być podejmowane jedynie takie działania, które mogą być prowadzone w państwach trzecich. W związku z tym od dnia 1 stycznia 2021 r. miejsce kontroli lub zwolnienia serii, wskazywane w pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu, nie może być zlokalizowane na terytorium Wielkiej Brytanii.

Zgodnie z art. 155 K.p.a. decyzja ostateczna, na mocy której strona nabyła prawo, może być w każdym czasie za zgodą strony uchylona lub zmieniona przez organ administracji publicznej, który ją wydał, jeżeli przepisy szczególne nie sprzeciwiają się uchyleniu lub zmianie takiej decyzji i przemawia za tym interes społeczny lub słuszny interes strony; przepis art. 154 § 2 stosuje się odpowiednio. Na podstawie art. 154 § 2 K.p.a. właściwy organ wydaje decyzję w sprawie uchylenia lub zmiany dotychczasowej decyzji.



Usunięcie z pozwolenia na dopuszczenie do obrotu miejsca kontroli serii znajdującego się w Wielkiej Brytanii nie wpływa na treść dokumentacji będącej podstawą wydania pozwolenia na dopuszczenie do obrotu ww. produktu leczniczego. W związku z tym zmiana polegająca na usunięciu z dokumentacji produktu leczniczego ww. miejsca kontroli serii, znajdującego się w Wielkiej Brytanii, będzie musiała być dokonana przez podmiot odpowiedzialny w przyszłości w trybie zmian porejestacyjnych, zgodnie z rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. dotyczącym 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.). Doprowadzenie do zgodności dokumentacji produktu leczniczego ze stanem faktycznym i treścią pozwolenia ciąży na podmiocie odpowiedzialnym.

Mając powyższe na uwadze orzeka się jak na wstępie.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 K.p.a., 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.

Jeżeli strona nie chce skorzystać z prawa do zwrócenia się z wnioskiem o ponowne rozpatrzenie sprawy, na podstawie art. 52 § 3 w zw. art. 53 § 1 ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. Prawo o postępowaniu przed sądami administracyjnymi (Dz. U. z 2023 r. poz. 259 ze zm., 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.

Na podstawie art. 127a § 1 i 2 w zw. z art. 127 § 3 K.p.a. przed upływem terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy. Z dniem doręczenia organowi administracji publicznej oświadczenia o zrzeczeniu się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy, decyzja staje się ostateczna i prawomocna.

z upoważnienia Prezesa

Wiceprezes ds. Produktów Leczniczych

Marcin Kołakowski

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a