



PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2015 -03- 12

Nr UR/ZD/ 0432 /15

AstraZeneca AB
S-151 Sodertalje
Szwecja

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 2008 r. Nr 45, poz. 271 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 roku, str. 7 z późn. zm.)

**zmienia się pozwolenie nr R/6773
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

PULMICORT TURBUHALER

Budesonidum

proszek do inhalacji, 100 µg/dawkę inhalacyjną

typ zmiany: IAIN nr A.5 a)

W punkcie: „Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii”

zapis:

AstraZeneca AB
S-151 Sodertalje
Szwecja

zastępuje się zapisem:

AstraZeneca AB
Forskargatan 18
SE-151 85 Södertälje
Szwecja

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

zapis:

**1. AstraZeneca AB
S-151 Sodertälje
Szwecja**

zastępuje się zapisem:

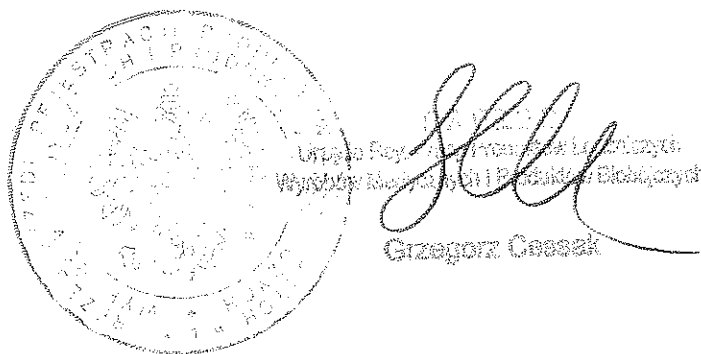
**1. AstraZeneca AB
Forskargatan 18
SE-151 85 Södertälje
Szwecja**

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 2013 poz. 267), 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.



Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
Grzegorz Cieszk

Otrzymują:

1. Pełnomocnik strony
2. a/a