



# Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych

Nr UR/ZD/0663/24

Warszawa, 19-03-2024

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Str.4  
12489 Berlin  
Niemcy

## DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 31 ust. 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2022 r. poz. 2301 ze zm.) i 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: **DE/H/3517/II/007/G (DE/H/3517/001/II/007/G)**

**zmienia się pozwolenie nr 22309 na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Radio-Flu**

*Natrii fluoridum ( $^{18}\text{F}$ )*

roztwór do wstrzykiwań, 0,1-4 GBq/ml

typ zmian: IA<sub>IN</sub> nr B.II.b.2.c2 i IA nr B.II.b.2a

**w następujący sposób:**

**Zapis:**

**Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:**

Life Radiopharma Berlin GmbH  
Max-Planck-Str. 4  
12489 Berlin  
Niemcy

**Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:**

SLM - Speziallabor für angewandte Mikrobiologie GmbH  
Volmerstr. 7A, UTZ

DZL-ZLE.4021.2092.2023

**12489 Berlin**  
**Niemcy**

**Zastępuje się zapisem:**

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

**Life Radiopharma Berlin GmbH**  
**Max-Planck-Str. 4**  
**12489 Berlin**  
**Niemcy**

**Radboud Translational Medicine B.V.**  
**Geert Grooteplein Noord 21 (route 142)**  
**6525 EZ Nijmegen**  
**Holandia**

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

**SLM - Speziallabor für angewandte Mikrobiologie GmbH**  
**Volmerstr. 7A, UTZ**  
**12489 Berlin**  
**Niemcy**

**Radboud Translational Medicine B.V.**  
**Geert Grooteplein Noord 21 (route 142)**  
**6525 EZ Nijmegen**  
**Holandia**

**Eurofins Bactimm B.V.**  
**Middenkampweg 19**  
**6545 CH Nijmegen**  
**Holandia**

**Zyklotron AG**  
**Hermann-Von-Helmholtz-Platz 1**  
**76344 Eggenstein-Leopoldshafen**  
**Niemcy**

## UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2023 r. poz. 775 ze zm., dalej K.p.a.) 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 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. 1634 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. w trakcie biegu terminu do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy strona może zrzec się prawa do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenia 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

Joanna Kmiecik - Grudzień

Dyrektor Departamentu Zmian Porejestracyjnych i Rerejestracji Produktów Leczniczych

/dokument podpisany elektronicznie/

Otrzymują:

1. Strona
2. a/a