



## PREZES

Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Warszawa,

2017 -10- 04

Nr UR/ZD/1716 /17

**Dr. Max Pharma Limited**  
**First Floor Roxburghe House**  
**273-287 Regent Street**  
**Londyn, W1B 2HA**  
**Wielka Brytania**

## 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 2016 r. poz. 2142, ze zm.) oraz w związku z art. 11 ust. 2 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1234/2008 z dnia 24 listopada 2008 r. zmienionego Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 712/2012 z dnia 3 sierpnia 2012 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 r.),

Nr procedury: NL/H/3306/001/IA/004

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 23495**  
**z dnia 19 października 2014 r. na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego:**

### **Septofar Mięta**

*Amylmetacresolum + Alcohol 2,4-dichlorobenzyllicus*  
pastylki twarde, 0,6 mg + 1,2 mg

**Dr. Max Pharma Limited**  
**First Floor Roxburghe House**  
**273-287 Regent Street**  
**Londyn, W1B 2HA**  
**Wielka Brytania**

typ zmiany: IA<sub>IN</sub> nr A.5a

**Zmiana zapisu adresu wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii**

**z: LOZY'S PHARMACEUTICALS, S.L.**  
**Campus Empresarial s/n, 31792 Lekaroz (Navarra)**  
**Hiszpania**

UR.DZL.ZLE.4021.7533.2016

**na: LOZY'S PHARMACEUTICALS, S.L.**  
**Campus Empresarial s/n, 31795 Lekaroz (Navarra)**  
**Hiszpania**

### **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 dnia 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2017 poz. 1257), 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

*Joanna Kmiecik-Grudzień*  
Joanna Kmiecik-Grudzień

Otrzymują:  
1 Pełnomocnik strony  
2. a/a

UR.DZL.ZLE.4021.7533.2016