



MINISTER ZDROWIA

nr . 30 / 6512 / 08 .

Warszawa, dnia 2008 = 12 = 17

SANDOZ GmbH
Biochemiestrasse 10
A-6250 Kundl
Austria

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w związku z art. 31 ust. 1a i 1b ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271) oraz w związku z art. 5 ust. 7 Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1084/2003 z dnia 3 czerwca 2003r. dotyczącego badania zmian w warunkach pozwoleń na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych stosowanych u ludzi i weterynaryjnych produktów leczniczych udzielonych przez właściwy organ Państwa Członkowskiego (Dz. Urz. WE Nr L159 z dnia 27.06.2003r.), po rozpatrzeniu wniosku nr **PL/ZR-4021-3616/07 (FI/H/0145/002/IA/071)**

**dokонује się zmiany danych objętych pozwoleniem nr 12489 z dnia 20 czerwca 2008r.
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

SimvaHEXAL 10

Simvastatinum

tabletki powlekane, 10 mg

SANDOZ GmbH

Biochemiestrasse 10

A-6250 Kundl

Austria

w zakresie zmiany: typ IB nr 41a1

Dodanie wielkości opakowania produktu leczniczego:

90 szt.- 9 blisterów po 10 szt.

- kod :

5 9 0 9 9 9 0 6 7 0 2 8 4

90 szt.- 1 pojemnik po 90 szt.

- kod :

5 9 0 9 9 9 0 6 7 0 2 9 1

Zmiana wchodzi w życie w ciągu 6 miesięcy od dnia doręczenia decyzji.

Wydanie decyzji jest równoznaczne z zatwierdzeniem zmiany w:

- Charakterystyce Produktu Leczniczego,
- ulotce dla pacjenta,
- oznakowaniu opakowania zewnętrznego,
- oznakowaniu opakowania bezpośredniego.

Uzasadnienie

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji.

Otrzymują:

1. Strona reprezentowana przez:
2. URPLW MiPB
3. a/a

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.) stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji do ministra właściwego do spraw zdrowia

MINISTER ZDROWIA

podpis i pieczęć

Z up. Ministra Zdrowia
DYREKTOR
Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji

Artur Palek